



TEMARIO

NORMA OFICIAL MEXICANA NOM-241-SSA1-2025
BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE DISPOSITIVOS
MÉDICOS



NORMA OFICIAL MEXICANA NOM-241-SSA1-2025

BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS

DURACIÓN:
16 horas

Certificado de aprobación con reconocimiento Global Standards /
Constancia de participación.

La salud es un factor de suma importancia para el bienestar y desarrollo social de la comunidad, por lo que corresponde al Ejecutivo Federal, a través de la Secretaría de Salud, la actualización de la norma NOM-241-SSA1-2025. El objetivo de esta Norma es establecer los requisitos mínimos para los procesos de diseño, desarrollo, fabricación, almacenamiento y distribución de dispositivos médicos, con base en su nivel de riesgo. Todo esto con la finalidad de asegurar que se cumplan consistentemente con los requerimientos de calidad, seguridad y funcionalidad para ser utilizados por el consumidor final o paciente.

El curso está diseñado para que los participantes conozcan los principales cambios que tuvo la norma con respecto a la versión anterior de 2025, y de esta manera se facilite su transición y/o para que se planifique una correcta implementación dentro de sus organizaciones.



OBJETIVOS

- Conocer la estructura de la Norma Oficial Mexicana NOM-241-SSA1-2025.
- Conocer los principales cambios que tuvo la Norma Oficial Mexicana NOM-241-SSA1-2025 con respecto a la versión 2021.
- Conocer la relación y alcance que tiene con la industria que se dedica a la fabricación, almacenamiento, distribución y soporte de dispositivos médicos.
- Conocer los lineamientos que regirán la implementación de los requisitos establecidos en la Norma Oficial Mexicana NOM-241-SSA1-2025 - Buenas prácticas de fabricación de dispositivos médicos.



DIRIGIDO A

- Personal que participa o labora en la industria de dispositivos médicos de las áreas de calidad, producción, almacenamiento, desarrollo de productos, normatividad, logística y responsables sanitarios, entre otros.
- Consultores que dan soporte a las organizaciones que fabrican, almacenan, distribuyen y comercializan dispositivos médicos.



PRERREQUISITOS

- Tener conocimientos de la Norma Oficial Mexicana en la versión anterior NOM-241-SSA1-2021 (recomendable pero no limitativo).



TEMARIO

NOM 241-SSA-2025.

- Introducción.
- Principales cambios entre las versiones 2021 y 2025.
- Objetivo y campo de aplicación.
- Referencias normativas.
- Términos y definiciones.
- Símbolos y términos abreviados.
- Clasificación de los dispositivos médicos.
- Sistema de Gestión de Calidad.
- Gestión de Riesgos de Calidad.
- Diseño y desarrollo.
- Personal.
- Instalaciones y equipo.
- Calificación y validación.
- Sistemas de fabricación.
- Laboratorio de control de calidad.
- Liberación de producto terminado.
- Estudios de estabilidad.
- Retiro de producto del mercado.
- Actividades subcontratadas.
- Destino final de residuos.
- Buenas prácticas de almacenamiento y distribución.



CERTIFICACIONES



El diseño y desarrollo de este curso de capacitación está basado en estándares nacionales e internacionales. Los participantes que lo aprueban de manera satisfactoria recibirán un certificado de validación de competencias avalado por Global Standards.



CONTÁCTANOS

 **LADA SIN COSTO**
800 277 6242

 info@globalstd.com

online.globalstd.com

