

María Verónica Vega Gordillo

Master en Gestión de la Productividad y la Calidad,



PERFIL PROFESIONAL

Me he desempeñado desde el 2001 en el Área de Control y Aseguramiento de Calidad de Medicamentos tanto en el sector público como privado. En el sector privado alineando los laboratorios a las buenas prácticas de manufactura, en el 2010 se levantó el SGC de los laboratorios Acromax S.A. certificándose bajo la Norma ISO 9001:2008.

Desde el 2010 he laborado en el sector Público alcanzando la certificación de Registro Sanitario bajo la Norma ISO 9001:2008, actualmente se está trabajando en el proceso de Acreditación de los Centros de Referencia Nacional bajo la Norma 15189.



EDUCACIÓN

Maestría en Gestión de la Productividad y la Calidad

Escuela Superior Politécnica del Litoral.

Doctorado en Química y Farmacia,

Universidad de Guayaquil.



EXPERIENCIA

- Analista del departamento de **Aseguramiento de Calidad**, Instituto Nacional de Investigación en Salud Pública, desde Diciembre 2013 hasta la actualidad.
- Jefe de Control de Calidad de los **Laboratorios NewYorker S.A.**, desde Septiembre 2013 – hasta Diciembre 2013.
- Líder del Subproceso de Medicamentos de **Registro y Control Sanitario Instituto Nacional de Investigación en Salud Pública.**, desde Junio 2013 – Agosto 2013.
- Analista del departamento de **Subproceso de medicamento**, **Instituto Nacional de Higiene**, desde Septiembre de 2010 – Junio 2013

Principales responsabilidades:

- Realizar inspecciones de Buenas Prácticas de Manufactura a Industrias Farmacéuticas, Elaboración de Informe.
 - Realizar muestreos de medicamentos en diferentes bodegas de las farmacias de la Región Costa y Sierra.
-
- **Supervisora de Laboratorio de Control de Calidad**, **Acromax Laboratorio Químico Farmacéutico S.A.**, desde Diciembre de 2008

Proyectos especiales:

- Coordinación del manejo de Estabilidades.
- Coordinación de microbiología

- Supervisora de Producción , **Acromax Laboratorio Químico Farmacéutico S.A.**, desde Noviembre de 2009 hasta Sep-2010

- Analista del Laboratorio de Control de Calidad, **Bristol Myers Squibb Ecuador**, 2003 – 2008.
Principales responsabilidades:
 - Analista Senior de Especificaciones, responsable de la metrología del departamento, elaboración de los procedimientos operativos e instrucciones de trabajo aplicables al área, 2007.
 - Analista Senior de Estabilidades y de Producto Terminado, experiencia en el manejo de los equipos mayores del Laboratorio, Espectrofotómetro Infrarrojo, Cromatógrafo de Gases y HPLC, 2003 – 2007.
 - Participación y apoyo al departamento de Innovación Continua.2006 - 2008
 - Auditor Interno Calificado.2007
 - Coordinación del manejo de Estabilidades y del Laboratorio de Control de Calidad.2008
 - Desarrollo de la herramienta QC Attainment para medir y controlar los lotes que ingresan mensualmente al departamento.2008

- Analista, **Instituto Nacional de Higiene, Departamento de Control de Medicamentos**, desde 2001 - 2003