
Curso de Formação de Auditores

OBJETIVO e ABRANGÊNCIA

Capacitar os participantes a: compreender conceitos, tipos e princípios de uma auditoria em um sistema de gestão; desenvolver competência auditora; aprender a realizar reuniões de abertura e encerramento; aprender métodos de auditoria e como declarar não-conformidades; e, por fim, aprender como elaborar um relatório de auditoria.

Durante o curso, o participante terá a oportunidade de elaborar um plano de auditoria, de elaborar uma lista de verificação, de analisar documentos e escrever não conformidades, simulando o que acontece em uma auditoria. Todo o conteúdo e simulações de auditoria serão conduzidos à luz das Boas Práticas de Fabricação (RDC 658/2022), de Armazenagem, Distribuição e Transporte (RDC 430/2020), de Laboratório (RDC 512/2021) e ISO 19011

Esse curso é dirigido a profissionais do setor regulado que executam auditorias bem como a inspetores sanitários.

CONTEÚDO PROGRAMÁTICO, MODALIDADE e CARGA HORÁRIA

Serão cobertos os seguintes assuntos:

- Conceitos, objetivos e tipos de auditoria (primeira, segunda e terceira parte)
- Princípios da auditoria
- Responsabilidades: auditores e auditados
- Apresentação, comportamento e competências dos auditores
- Conduta e postura: ✓ Postura do inspetor/auditoria; ✓ Princípios que inspiram confiança; ✓ Postura do Auditado/inspecionado: O que fazer em uma divergência com o auditado. ✓ Como lidar com um auditado “resistente”.
- Auditoria baseada em risco: amostragem e coleta de evidências
- Planejamento: como elaborar boas listas de verificação
- Reunião de Abertura
- Execução da auditoria: métodos de coleta de evidências (observações, análise crítica de documentos e entrevistas)
- Constatações de auditoria: como declarar não-conformidades
- Não conformidades corrigidas durante a auditoria (exemplos)
- Reunião de Fechamento;
- Relatório de Auditoria ✓ Como escrever um relatório de auditoria; ✓ Clareza e objetividade nas colocações;

Atividades Práticas:

- Simulação de Reunião de Abertura
- Simulação de escrita de lista de verificação
- Simulações de Análise Crítica de documento
- Simulação de entrevista com o auditado

QUALITASPHARMA TREINAMENTOS, AUDITORIA & CONSULTORIA

Glaucia Karime Braga Ltda.

- Simulação de Reunião de encerramento
- Atividades de escrita de não conformidades

Todo o conteúdo e simulações de auditoria serão conduzidos à luz das Boas Práticas de Fabricação (RDC 658/2022), de Armazenagem, Distribuição e Transporte (RDC 430/2020), de Laboratório (RDC 512/2021) e ISO 19011

O Curso será online, 100 % ao vivo pela plataforma Zoom. Assim, os participantes podem interagir com a palestrante, tirando dúvidas.

O certificado de participação, bem como a Nota Fiscal serão emitidos e enviados por email cadastrado na ficha de inscrição em até 3 dias úteis após o evento.

Carga horária do curso: 16 h

PREÇO E INSCRIÇÕES

Preço: R\$ 730,00

(Desconto de 20% para grupos de 3 ou mais pessoas da mesma empresa)

Atividade	Turma (Tarde)
Realização do Curso	De 31/08/2026 a 03/09/2026 Das 13 h às 17 h
Inscrições e Pagamento	Até 28/08/2026
Entrega do Material e Link para o curso*	No dia 31/08/2026 até às 10:00 h
Emissão da Nota Fiscal e Entrega do Certificado	Até dia 09/09/2026

*Caso não recebam um email da Qualitaspharma no dia da entrega do material e link para participação do curso até a hora prevista, por favor, mandem uma mensagem para o whatsapp (17) 98147-3196.

Inscrições no link:

<https://forms.gle/izoiif5xKsThtoE7>

Pagamento por transferência bancária ou pix

Seguem dados para pagamento:

Glaucia Karime Braga Ltda (optante pelo Simples Nacional)

Banco Itaú - Agência 1569 - Conta Corrente 99571-3

PIX: 45.043.731/0001-52 (CNPJ)

QUALITASPHARMA TREINAMENTOS, AUDITORIA & CONSULTORIA

Glaucia Karime Braga Ltda.

Telefone: (17) 98147-3196

São José do Rio Preto/SP

email: gkb@qualitaspharma.com.br e gkbraga78@gmail.com

CNPJ: 45.043.731/0001-52

Minibiografia da Ministrante



Glaucia Karime Braga é Farmacêutica, Mestre e Doutora em Ciências Farmacêuticas pela Universidade de São Paulo, Pedagoga pela Universidade Federal de São Carlos e Especialista em Saúde Pública pela Universidade Paulista.

É Auditora Líder Certificada pelo BSI group (ISO 19011:2018). Também é Auditora Líder em ISO 9001:2015 e ISO 13485:2016, também certificada pelo BSI Group.

Possui 25 anos de experiência em indústria farmacêutica na área de Garantia da Qualidade. Em 2012/2013 foi Cientista Visitante na United States Pharmacopeia e de 2015 a 2025 foi membro do Comitê de Especialistas em Capítulos Gerais - Embalagem e Distribuição da United States Pharmacopeia tendo sido co-chair da revisão do Capítulo Geral <1079> sobre Riscos e Estratégias de Mitigação de Riscos no Armazenamento e Transporte de Medicamentos e Chair do Subcomitê para elaboração de um Capítulo Geral sobre Qualificação de Fornecedores <1083>.

Nos últimos 9 anos tem ministrado cursos e palestras para reguladores, com destaque para os fiscais de Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, do Instituto de Saúde Pública do Chile bem como reguladores dos países membro do bloco econômico APEC. Foi consultora da ANVISA em contrato com a OPAS referente às Boas Práticas em Células e Tecidos para Fins Terapêuticos e é consultora OPAS para o Departamento de Assistência Farmacêutica do Ministério da Saúde no Desenvolvimento e Implantação de um Sistema de Gestão da Qualidade para o DAF.

Possui 18 anos de experiência docente. Atualmente é Coordenadora do Curso de Pós-Graduação lato sensu em Gestão da Qualidade e Auditoria na Cadeia de Suprimentos Farmacêutica, uma parceria do CSA Educacional e PUC-GO.

É Diretora na QUALITASPHARMA, uma empresa de serviços em treinamentos, auditoria e consultoria.

Mais informações no email gkb@qualitaspharma.com.br ou contato@qualitaspharma.com.br

Ou no Whatsapp +55 (17) 98147-3196 – Acessem o site: qualitaspharma.com.br