



Guayaquil, Ecuador  
email:talo8aloor@yahoo.com

# JOSÉ RICARDO OCHOA LOOR

## Lugar y Fecha de Nacimiento

Quevedo, 07 de Febrero de 1984

## Educación

- QUÍMICO FARMACÉUTICO, Universidad de Guayaquil.
- AUDITOR INTERNO SISTEMAS INTEGRADOS DE GESTIÓN ISO 9001:2015, 14001:2005, 45001:2018, SGS Academy.
- AUDITOR INTERNO NORMA ISO 15189:2012, ARYCAM y FEPOCH.
- AUDITOR INTERNO SISTEMA DE GESTIÓN ISO 17025:2012, ARYCAM y FEPOCH.

## Experiencia profesional

**Director Técnico de Aseguramiento de la Calidad de Resultados en el Instituto Nacional de Investigación y Salud Pública – INSPI – Dr. Leopoldo Inquieta Pérez.**

**Periodo:** Agosto 2019 a la fecha.

### **Principales responsabilidades:**

- Planificar, en coordinación con las demás direcciones técnicas, la implementación del sistema de gestión de calidad y acreditación de los laboratorios del Instituto.
- Dirigir la implementación de las normas nacionales e internacionales de calidad vinculados a los procedimientos técnicos de laboratorio e investigación.
- Disponer el cumplimiento de las pruebas de control para el aseguramiento de la calidad de los resultados de los laboratorios del Instituto.
- Aprobar los informes de control de calidad de los laboratorios del Instituto.
- Disponer el análisis para la validación de reactivos utilizados en eventos de interés en Salud Pública.
- Aprobar los informes de validación de los reactivos utilizados en eventos de interés en Salud Pública.
- Gestionar la implementación de ciclos de mejora continua en función de los resultados del aseguramiento de calidad del Instituto.
- Proponer ciclos de mejora continua en los laboratorios del Sistema Nacional de Salud para consideración del director.

- Planificar en coordinación con la Autoridad Sanitaria Nacional la Implementación del sistema de aseguramiento de la calidad laboratorial en el Sistema Nacional de Salud.
- Disponer el análisis de los resultados del aseguramiento de calidad a la red de laboratorios.
- Aprobar los manuales, procedimientos y protocolos de las actividades inherentes a la gestión de bioseguridad, en base a la normativa nacional e internacional vigente.

## **Supervisor de Calidad en Quifatex S.A.**

**Periodo:** Abril 2012 a Junio 2019.

### **Principales responsabilidades:**

- Responsable de los sistemas de calidad de la empresa en la región Costa y Austro.
- Responsable Técnico, e implementación de las Buenas prácticas de Almacenamiento, Distribución y Transporte basados en el reglamento 4872 de la ARCSA.
- Responsable de brindar el soporte de calidad en la región Costa y Austro de los operadores logísticos (Roche, Pfizer, MSD, Sanofi Pasteur / Aventis, Genomma Lab, Psicofarma etc.).
- Manejo de sistema SAP, para verificación de existencias y status de calidad del producto almacenado, para su bloqueo, cuarentena, o libre disponibilidad.
- Responsable del cumplimiento y seguimiento de la documentación técnica y regulatoria para la obtención de los registros sanitarios de las líneas representadas y operadores logísticos.
- Manejo de documentación técnica y regulatoria aplicada para el cumplimiento del almacenamiento y distribución considerando altos estándares de calidad de los productos Farmacéuticos; Farma-veterinarios; Cosméticos; Dispositivos médicos; Alimenticios; Higiene personal y de consumo masivo.
- Implementación y mantenimiento del sistema de gestión de calidad ISO9001:2015.
- Aplicación y cumplimiento de la normativa BPM en áreas de etiquetado; acondicionado de productos e impresiones inkjet.
- Manejo de productos especiales y de Cadena de Frio, Psicotrópicos y estupefacientes.
- Validación y mapeos de almacenes; cámaras frías; cajas térmicas para la distribución y transporte de productos de condición especial de temperatura (Cadena de Frio).
- Atención y soporte a las auditorías de calidad de clientes nacionales e internacionales, así como también a inspecciones de las autoridades gubernamentales.
- Realización de auditorías internas y a proveedores de servicios y productos enfocada a la calidad.

## **Supervisor de Producción en CARVAGU LABORATORIO FARMACEUTICO.**

**Periodo:** Agosto 2011 a Marzo 2012.

### **Principales responsabilidades:**

- Desarrollo y mejora de productos farmacéuticos, naturales y nutricionales.
- Manejo del personal de planta de producción.
- Manejo de Documentación y generación de Procedimientos escritos acoplados al sistema de Buenas Prácticas de Manufactura de la compañía.

## **Supervisor de Producción en ACROMAX LABORATORIO FARMACEUTICO.**

**Periodo:** Octubre 2008 a Julio 2011.

### **Principales responsabilidades:**

- Responsable de la producción, fabricación y acondicionado de medicamentos.
- Controles en procesos críticos.
- Manejo de personal a cargo.
- Implementación y mantenimiento de los sistemas de calidad ISO 9001 e ISO 14000.
- Manejo de Documentación y generación de formatos para optimizar y controlar los procesos productivos de la planta.

## **Analista de Laboratorio de Control de Calidad y Microbiología en KRONOS LABORATORIO FARMACEUTICO.**

**Periodo:** Abril 2008 a Septiembre 2008.

### **Principales responsabilidades:**

- Responsable de analizar las materias primas llegadas de importación, materiales de envase, empaques y producto terminado.

## **Prácticas realizadas:**

---

- **Exportadora de café “EL CAFÉ”, Guayaquil**

Áreas:

Laboratorio de Control de Calidad y Microbiología

- **Comisión de Transito de la Provincia del Guayas**

Áreas:

Laboratorio Clínico Del Policlínico De La Comisión De Tránsito Del Guayas

## Cursos y seminarios realizados

---

- AUDITOR INTERNO SISTEMAS INTEGRADOS DE GESTIÓN ISO 9001:2015, 14001:2005, 45001:2018, Duración 32 horas, Realizado en Guayaquil 20 al 24, 27 al 31 julio y 01 agosto 2020.
- AUDITOR INTERNO NORMA ISO 15189:2012, Duración 24 horas, Realizado el 28 de septiembre al 03 de Octubre 2020.
- AUDITORIAS INTERNAS NORMA NTE INEN ISO/IEC 17025:2018 Duración 24 horas, Realizado EL 13 al 18 de julio 2020.
- CURSO TALLER DE LA NORMA NTE INEN ISO/IEC 17025:2018, Duración 16 horas, Realizado 11 y 12 de Julio 2020.
- CURSO TALLER DE LA NORMA ISO 15189, Duración 24 horas, Realizado en Guayaquil 3, 4, 5 Y septiembre 2019.
- CURSO AUDITORES INTERNOS EN BASE A LA NORMA 19011, Duración 4 horas, Realizado en Guayaquil 24 noviembre 2017.
- CURSO SISTEMAS INTEGRADOS DE GESTION, Duración 8 horas, Realizado en Quito 18 julio 2017.
- PRINCIPIOS Y FUNDAMENTOS DE LAS LAMPARAS ATRAPADORAS DE INSECTOS (NORMATIVA) Y MANEJO DE PLAGAS DE PRODUCTOS ALMACENADOS, Realizado en Guayaquil 16 febrero 2017.
- CURSO BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO, DISTRIBUCION Y TRANSPORTE, Duración 8 horas, Realizado en Guayaquil 7 enero 2017.
- CAPACITACION DE BUENAS PRACTICAS DE ALMACENAMIENTO DISTRIBUCION Y TRANSPORTE, ACUERDO MINISTERIAL 4872, Realizado en la Agencia de Regulación y Control Sanitario (ARCSA), Guayaquil, 2017.
- CAPACITACION EN NORMATIVAS ARCSA, Realizado en Guayaquil 18 Noviembre 2016.
- CURSO-TALLER SOBRE VALIDACION DE METODOS QUIMICOS, Duración 16 horas, realizado en Durán 26 y 27 agosto 2016.
- GESTION DE RIESGOS BAJO LA NORMA ISO 31000, Duración 16 horas, Realizado en Quito 19,20 de agosto 2016.
- AUDITOR INTERNO ISO 9001, Duración 16 horas, realizado en Quito 21, 22 agosto 2015.
- MANEJO DE DESVIACIONES, ACCIONES CORRECTIVAS Y ACCIONES PREVENTIVAS CAPAS, Duración 4 horas, realizado 24 abril 2015.
- AUDITOR INTERNO ISO 9001:2008, 14001:2005, OHSAS 18001:2007" Duración 32 horas, realizado en Guayaquil, 22 AL 30 Enero del 2015.
- MANEJO DE DESVIOS Y CAPAs, Duración 4 horas, realizado en Guayaquil, 24 de enero 2014.
- CAPACITACIÓN DE CAPACITADORES, Duración 8 horas, Realizado en

Guayaquil 07 marzo 2014.

- AUDITORIAS DE CALIDAD, BPM, BPA, BPD, Duración 4 horas, realizado en Guayaquil 17 marzo 2014.
- ROCHE CSV TRAINING-WHAT ROCHE EXPECTS FROM QUIFATEX
- TOPICS: CSV REGULATIONS & STANDARDIZATIONS - COMPUTER
- VALIDATION PRINCIPLES- ROCHE CSV POLICY – CSV PHASES IN THE SYSTEM LIFE CYCLE – Q & A, Duración 8 horas, Realizado en Quito 05 Julio 2012.
- BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA, Duración 20 horas, Realizado en Quito 04, 05 mayo 2012.
- COLORCON COATING SCOOOL, Duración 16 horas realizado en Bogotá D.C. - Colombia – 4,5 Agosto 2011.
- MANEJO DE NO CONFORMIDADES, ACCIONES CORRECTIVAS Y ACCIONES PREVENTIVAS, Duración 16 horas, Realizado en Guayaquil, 02, 03 Agosto 2010.
- AUTOINPECCIÓN DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA, Duración 16 horas, Realizado en Guayaquil 20 y 21 mayo 2010.
- BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA BPM-OPS, Duración 24 horas, Realizado en Guayaquil 17 al 19 mayo 2010.
- INTERPRETACION Y APLICACIÓN DE LA NORMA IWA 1 ISO 9001, Duración 16 horas, Realizado en Guayaquil 20,21 Noviembre 2009.
- CURSO SEMINARIO DE APLICACIÓN DE HPLC Y UPLC ULTRA PERFOMANCE LIQUID CHROMATOGRAPHY, Duración 16 horas, Realizado en Guayaquil 19 y 20 Junio 2008.

## **Idioma extranjero**

---

### **Inglés**

Nivel Intermedio, Academia STAMFORD LANGUAGE SCHOOL

## **Referencias personales y profesionales**

---

- **Lcdo. José Ricardo Campos**  
Gerente General  
DISTPROLAB S.A.  
Cel. (0968778944)
- **Ing. Pedro Ángel Salas Suarez.**  
Supervisor de administración, seguridad física y prevención de pérdidas  
QUIFATEX S.A.  
Teléfono: 04-3803930 (Ext. 4701) - Cel. (0993323134).
- **Q.F. María Fernanda Santibáñez Cabrera.**  
Gerente de desarrollo farmacéutico y Registro Sanitario.  
ACROMAX Laboratorio químico farmacéutico  
Teléfono: 04-22110606 (Ext. 359)