



# Víctor Manuel Padilla Iturrieta

Ingeniero Industrial, U. de Santiago de Chile

Diplomado en Preparación, Evaluación y Gestión de Proyectos

Profesional con amplia experiencia en el rubro farmacéutico, en áreas relacionadas con Calidad y soporte de Procesos Productivos.

Analítico y adaptable a diferentes entornos laborales. Capacidad de integrar equipos multidisciplinarios e iniciativa en la generación de propuestas de impacto para la mejora de procesos internos y productividad. Orientado a resultados, con habilidades para desarrollar trabajo colaborativo y plena capacidad de aprendizaje con enfoque en aplicar mis conocimientos en las instancias que se precise.

Interés por asumir nuevos desafíos acordes con mi desarrollo en áreas afines con mi formación, particularmente en áreas de estudios, proyectos y mejora continua.

NACIONALIDAD CHILENA

CEL: +56-9-64958821

LONCOMILLA 2042, VILLA LOS HÉROES, MAIPÚ

victor.padilla@usach.cl /padivic@gmail.com

<http://cl.linkedin.com/in/padivic0727/>

Licencia Conducir Clase B

## Atributos Profesionales

- CAPACITADO PARA DESEMPEÑARME EN ÁREAS DE CALIDAD Y PROCESOS PRODUCTIVOS, CON CONOCIMIENTOS EN EVALUACIÓN Y GESTIÓN DE PROYECTOS.
- MANEJO DE HERRAMIENTAS ESTADÍSTICAS ASOCIADAS A CONTROL DE PROCESOS PRODUCTIVOS E IMPLEMENTACIÓN DE MÉTODOS Y PRUEBAS DE SIGNIFICANCIA ESTADÍSTICA.
- EXPERIENCIA EN APLICACIÓN DE HERRAMIENTAS DE MEJORA CONTINUA (KAIZEN, 5S, SIX SIGMA, PDCA).
- CONDUCCIÓN DE INSTANCIAS DE CAPACITACIÓN Y GENERACIÓN DE PRESENTACIONES.

## Experiencia Profesional

**CERCAL GROUP SpA, SANTIAGO.**

Consultor Senior GEP.

(Diciembre 2020 – Febrero 2021)

Responsable de la gestión y seguimiento de proyectos asociados a calificaciones y validaciones de equipos y sistemas, como así también de prestar servicios de consultoría basados en las buenas prácticas para la industria farmacéutica (GMP, GLP).

Como tareas adicionales estuve a cargo de la confección y revisión de protocolos de calificación y validación para sistemas de cámaras frías, congeladores, autoclaves y Sistemas de Apoyo Crítico (Agua Purificada, HVAC), junto con eso también estuve a cargo de la documentación relacionada a puesta en marcha de sistemas (Commissioning) y a validaciones de proceso y limpieza. Fui responsable del seguimiento de proyectos asociados validaciones de sistemas y calificaciones, como así también de dar respuesta a requerimientos de clientes en base a los entregables comprometidos para cumplimiento de los proyectos.

✓ Por medio de mi colaboración en confección y revisión de documentaciones de calificación se logró la entrega al Ministerio de Salud del proyecto asociado a la calificación de Cámaras Frías y Ultra-congeladores (DVI) para almacenaje de vacunas de COVID-19.

**PRODUCTOS FARMACÉUTICOS MEDIPHARM LTDA., SANTIAGO.**

Analista de Validaciones.

(Junio 2016 – Noviembre 2019)

Responsable de ejecutar las validaciones de procesos de fabricación de medicamentos, incluyendo la calificación de equipos de manufactura.

Confeccioné análisis estadísticos de significancia y análisis de inferencias para la sustentabilidad de los ensayos productivos de validación, así como colaboré en propuestas para la aplicación de control de procesos productivos utilizando herramientas de mejora continua, tales como Kaizen, 5S, Six-Sigma y PDCA.

✓ Por medio de mi colaboración en las validaciones de procesos de fabricación, y de limpieza y sanitización de líneas productivas se logró la autorización sanitaria del Instituto de Salud Pública (ISP) para la fabricación y comercialización de medicamentos por parte de la farmacéutica.

**Analista Químico – Validador.**

(Diciembre 2011 – Junio 2016)

Responsable de efectuar las validaciones farmacéuticas para los procesos de manufactura, operaciones analíticas, así como respecto de la validación de procesos de limpieza y sanitización de máquinas y salas productivas.

Realicé la calificación de equipos productivos y analíticos, además de la confección de procedimientos para análisis estadísticos y su implementación como soporte de las validaciones.

- ✓ *Participé activamente como parte de equipo que logró diseñar e implementar un sistema de orden y clasificación de documentos históricos, y de eliminación y categorización visual de desechos químicos peligrosos para los laboratorios de Control de Calidad, I&D y Validaciones.*
- ✓ *Logré definir y establecer una organización en la confección de análisis estadísticos, ello por medio de la actualización de la documentación histórica del departamento, basándome en guías del ISP.*
- ✓ *Realicé capacitaciones destinadas a explicar el uso de programas estadísticos (Minitab y Stata), con el objeto de hacer entendible la estadística asociada al control de procesos, permitiendo reducir tiempo en la confección de los informes finales de validaciones.*

**Analista Químico 1 – I&D.**

(Julio 2008 – Diciembre 2011)

Responsable de diseñar, verificar y transferir metodologías analíticas para la realización de análisis en medicamentos, además de la realización de Estudios de Estabilidad que permiten el chequeo de fórmulas ya analíticamente comprobadas y de formulaciones nuevas para próxima fabricación y venta de medicamentos.

Colaboré en la redacción de procedimientos operativos para equipos analíticos y capacitaciones, así como participé en transferencia tecnológica de metodologías analíticas. Adicionalmente estuve a cargo de otorgar comprobación analítica a formulaciones piloto de medicamentos, junto con la realización de Estudios de Estabilidad.

- ✓ *Realicé capacitaciones internas para uso rutinario de cada equipo HPLC, con el objeto de reducir los diversos errores típicos de usuario.*
- ✓ *Logré la disminución en los costos de reparaciones, ello a partir de la actualización de todos los Procedimientos Operativos Estándar (POS), y relativos al uso, mantención y limpieza de equipos HPLC del departamento.*

**Analista Químico.**

(Julio 2007 – Julio 2008)

Responsable de la realización de análisis químicos y fisicoquímicos en medicamentos y materias primas para aprobación y/o rechazo, mediante la utilización de técnicas analíticas instrumentales.

**COMERCIAL ANALAB CHILE S.A., SANTIAGO.**

(Noviembre 2006 – Mayo 2007)

**Analista de Laboratorio.**

Encargado de la aplicación de procedimientos analíticos para extracción de residuos de pesticidas, además de realizar el registro de análisis y detección por técnicas cromatográficas de separación de sustancias (HPLC, GC).

---

## Formación Profesional

- **Diplomado en Preparación, Evaluación y Gestión de Proyectos**, Universidad de Chile. (108 hrs.) (2015)
  - **Ingeniería de Ejecución Industrial**, Universidad de Santiago de Chile. (2009 – 2012)
  - **Técnico Universitario en Análisis Químico y Físico**, Universidad de Santiago de Chile. (2003 – 2006)
- 

## Dominio Informático – Idiomas

- MS Office® nivel usuario – intermedio.
- Minitab® 15 y Minitab® 17 nivel intermedio.
- R® nivel básico.
- Stata® 12 nivel intermedio.
- Inglés nivel intermedio B1 (Clasificación TOEIC, puntaje: 670).

---

## Cursos

- **Curso en línea “Mindshift: Transforma tu mente para superar obstáculos en el aprendizaje y descubrir tu potencial oculto”,** McMaster University (Coursera); Santiago (15 hrs). (2020)
  - **Curso en línea “Data Analytics for Lean Six Sigma”,** UvA (Coursera); Santiago (15 hrs.) (2020)
  - **Curso en línea “Camino a la Excelencia en Gestión de Proyectos”,** Universidad Católica (Coursera); Santiago (15 hrs.) (2020)
  - **Curso corto en línea “Gestión de Proyectos de Validación (PMI)”,** GXP-Plus; Santiago (2,5 hrs.) (2020)
  - **Curso “Validación de Procesos de Manufactura en la Industria Farmacéutica”,** Wackerling; Santiago (16 hrs.) (2017)
  - **Curso “Validación de Métodos Analíticos Fisicoquímicos”,** Grupo Terra Farma; Santiago (16 hrs.) (2016)
  - **Curso “Análisis de Riesgo y Resolución de Problemas”,** Wackerling; Santiago (16 hrs.) (2015)
  - **Curso “Oratoria y Técnicas para hablar en Público con Efectividad y Entusiasmo”,** Learning Group, Santiago (15 hrs.) (2014)
  - **Curso en Línea Masivo Abierto (MOOC) “Evaluación de Decisiones Estratégicas”,** Universidad Católica, Santiago. (40 hrs.) (2013)
- 

## Referencias Laborales

- **Stefanie Romero Campos,** Director Técnico Eurofarma Chile S.A. Fono: +56-9-97618664. Mail: stefanieromero@udec.cl