



CECILIA ALARCÓN

CONSULTORA - QUÍMICO FARMACÉUTICA

PERFIL

Cecilia Alarcón es químico farmacéutica. Se especializa en regulación sanitaria y se dedica a esta disciplina sin ofrecer asesoría legal.

Educación

Universidad Nacional Mayor de San Marcos – Químico Farmacéutica (1994)
Universidad Peruana Cayetano Heredia – Diplomado en Propiedad Intelectual y Derecho Farmacéutico (2011)
Universidad Peruana Cayetano Heredia – Maestría en Propiedad Intelectual y Derecho Farmacéutico (2017)
Universidad Austral – Pasantía de Propiedad Intelectual, Life Sciences y sector Farmacéutico (2017)
Universidad Peruana Cayetano Heredia – Maestría en Derecho Farmacéutico y Propiedad Intelectual (2024)

Área de Práctica

Life Sciences

Membresías

Regulatory Affairs Professionals Society (RAPS)
International Society of Pharmacovigilance (ISOP)
Sociedad Peruana de Farmacovigilancia
Colegio Químico Farmacéutico del Perú

Idiomas

Español
Inglés

Con más de 10 años de experiencia, asesora en temas de regulación sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios (cosméticos, productos de higiene personal y doméstica, desinfectantes), plaguicidas de uso doméstico y en salud pública. Asimismo, asesora para el cumplimiento y certificación en buenas prácticas y gestión de calidad para establecimientos farmacéuticos, en farmacovigilancia, registro sanitario de alimentos y bebidas, cannabis para uso medicinal, productos veterinarios y ensayos clínicos.

Cecilia lidera el área técnica para la obtención de autorizaciones, registros y Notificaciones Sanitarias Obligatorias de productos de higiene doméstica y desinfectantes de uso doméstico, industrial y de salud pública, así como de otros productos sanitarios. Además, supervisa la elaboración y presentación de los dossiers de inscripción, reinscripción y actualizaciones de registros ante la autoridad sanitaria.

Asimismo, tiene experiencia en la gestión de auditorías de almacenes y laboratorios de productos sanitarios, asegurando el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, Almacenamiento, Distribución y Transporte. Brinda soporte en la subsanación de observaciones técnicas, tales como estudios de estabilidad, certificados de análisis, informes técnicos, hojas de seguridad, entre otros, emitidas por las autoridades sanitarias y en procedimientos de control y vigilancia iniciados por las autoridades competentes.

Participa en el desarrollo de estrategias técnico-legales para el ingreso de nuevos productos, con el fin de obtener las autorizaciones y protección regulatoria necesarias, coordinándose con las áreas regulatorias y de calidad de las casas matrices de los clientes en la región, así como en Estados Unidos y Europa.

Previamente, se desempeñó como directora técnica de oficinas farmacéuticas y droguerías de productos sanitarios, farmacéuticos y dispositivos médicos nacionales e importados, y en la tecnovigilancia de laboratorios internacionales con presencia en Perú.