

Fundamentos de Información Documentada en Sistemas de Gestión: ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 para Laboratorios Fisicoquímicos

Adaptabilidad y Aprendizaje Continuo | Aprendizaje Continuo y Adaptabilidad | para adultos en educación para el trabajo | 4 semanas

Descripción del Curso

Este curso está diseñado para capacitar al personal activo de laboratorios fisicoquímicos en la correcta gestión de la información documentada conforme a los requisitos de los estándares ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025. A lo largo de cuatro semanas, los participantes aprenderán a crear, actualizar y controlar documentos y registros, tanto en formatos físicos como digitales, aplicando una estructura basada en el análisis de riesgos para garantizar la integridad y disponibilidad de la información.

Dirigido a profesionales y técnicos que trabajan en laboratorios fisicoquímicos, el curso combina modalidades asincrónicas, sincrónicas y presenciales para facilitar el aprendizaje flexible y efectivo. Se enfatiza la participación activa del estudiante para cerrar las brechas existentes en el manejo de la información documentada dentro del entorno laboral.

Al finalizar, los participantes estarán capacitados para identificar los tipos de información documentada requeridos, implementar controles adecuados para su protección y mantener actualizados los registros conforme a las normativas vigentes, contribuyendo así a la mejora continua y cumplimiento de los sistemas de gestión de calidad y competencia técnica en su laboratorio.

Objetivos Generales

- Comprender los fundamentos y requisitos de la información documentada según ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 aplicados a laboratorios fisicoquímicos.
- Desarrollar habilidades para crear, actualizar y controlar documentos y registros conforme a los estándares internacionales.
- Implementar medidas de protección y gestión de la información documentada, considerando formatos digitales y riesgos asociados.
- Evaluar y aplicar procedimientos que contribuyan a la mejora continua del manejo de la información documentada en el laboratorio.

Competencias

- Identificar y clasificar la información documentada requerida en los sistemas de gestión bajo ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.
- Aplicar procedimientos para la creación, actualización y control efectivo de documentos y registros en laboratorios fisicoquímicos.
- Gestionar la protección y acceso de la información documentada, incluyendo formatos digitales, garantizando su integridad y confidencialidad.
- Analizar riesgos asociados a la información documentada y establecer controles basados en estos para asegurar la calidad y trazabilidad.
- Colaborar en la mejora continua del sistema de gestión documentado del laboratorio mediante la revisión y actualización periódica.

Requerimientos

- Conocimientos básicos sobre sistemas de gestión de calidad y normativas ISO.
- Acceso a computadora con conexión a internet para actividades asincrónicas y sincrónicas.
- Material de apoyo proporcionado por el instructor (normas ISO, guías, formatos).
- Disposición para participar activamente en actividades presenciales y virtuales.
- Herramientas básicas de ofimática para manejo de documentos digitales.

Unidades del Curso

Unidad 1: Introducción a la Información Documentada en Sistemas de Gestión

Objetivos de Aprendizaje

- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de definir los conceptos básicos de información documentada en sistemas de gestión, identificando su importancia en el contexto de laboratorios fisicoquímicos.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de describir las características principales de las normas ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 relacionadas con la documentación, comparando sus requisitos y aplicaciones.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de explicar la función y el propósito de los documentos y registros en la gestión de la calidad, evaluando su impacto en la mejora continua del laboratorio.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de identificar los tipos de información documentada requeridos en los sistemas de gestión, clasificándolos según las normativas ISO aplicables.

Contenidos Temáticos

1. Conceptos básicos de información documentada en sistemas de gestión

- Definición de información documentada: explicación de qué es la información documentada según la ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 y su papel en sistemas de gestión.
- Importancia de la información documentada en laboratorios fisicoquímicos: cómo contribuye a la confiabilidad, trazabilidad y calidad de los resultados.
- Diferencia entre documentos y registros: definición y ejemplos específicos en el contexto de un laboratorio.

2. Características principales de las normas ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 relacionadas con la documentación

- Panorama general de ISO 9001:2015: enfoque en gestión de calidad, requisitos sobre información documentada, estructura y aplicabilidad.
- Panorama general de ISO/IEC 17025: enfoque en laboratorios de ensayo y calibración, requisitos específicos para documentación técnica y administrativa.
- Comparación de requisitos documentales entre ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025: similitudes, diferencias y cómo se complementan.

3. Función y propósito de los documentos y registros en la gestión de la calidad

- Funciones de los documentos: estandarización, comunicación, referencia y control.
- Propósito de los registros: evidencia objetiva de actividades realizadas, resultados y cumplimiento normativo.
- Impacto de la información documentada en la mejora continua: retroalimentación, auditorías, análisis de datos y toma de decisiones.

4. Tipos de información documentada en sistemas de gestión y su clasificación según normas ISO

- Documentos requeridos en ISO 9001:2015: manual de calidad (si se utiliza), procedimientos, políticas, instructivos y otros documentos.
- Documentos requeridos en ISO/IEC 17025:2017: manual de calidad del laboratorio, procedimientos técnicos, métodos de ensayo, registros de calibración y validación.
- Clasificación de la información documentada: documentos controlados y no controlados, documentos internos y externos.
- Ejemplos prácticos de documentos y registros en laboratorios fisicoquímicos.

Actividades

Actividad 1: Lluvia de ideas sobre información documentada

Objetivo: Definir los conceptos básicos de información documentada en sistemas de gestión.

Descripción:

- El docente inicia con una breve explicación introductoria del concepto de información documentada.

- Los estudiantes, en grupos pequeños, realizan una lluvia de ideas sobre qué entienden por información documentada y su importancia en un laboratorio fisicoquímico.
- Cada grupo comparte sus ideas con el resto de la clase y el docente complementa con definiciones formales y ejemplos.

Organización: grupos pequeños y plenaria

Producto esperado: lista de ideas y conclusiones sobre definición e importancia de información documentada.

Duración: 45 minutos

Actividad 2: Análisis comparativo de normas ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025

Objetivo: Describir y comparar características y requisitos documentales de ambas normas.

Descripción:

- Se proporciona a los estudiantes extractos o resúmenes de los requisitos documentales de ambas normas.
- En parejas, analizan y completan una tabla comparativa que destaque similitudes y diferencias.
- Discusión grupal guiada para aclarar dudas y profundizar en la aplicación práctica.

Organización: parejas y plenaria

Producto esperado: tabla comparativa de requisitos documentales de ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.

Duración: 60 minutos

Actividad 3: Caso práctico sobre documentos y registros en laboratorios

Objetivo: Explicar función y propósito de documentos y registros y evaluar su impacto en la mejora continua.

Descripción:

- Se presenta un caso ficticio de un laboratorio que enfrenta problemas de calidad y trazabilidad.
- Individualmente, los estudiantes identifican qué documentos y registros podrían ayudar a resolver los problemas planteados.
- Se realiza una puesta en común para discutir el impacto de la información documentada en la mejora continua del laboratorio.

Organización: individual y plenaria

Producto esperado: listado justificado de documentos y registros relevantes para el caso.

Duración: 50 minutos

Actividad 4: Clasificación de información documentada según normas ISO

Objetivo: Identificar y clasificar tipos de información documentada en sistemas de gestión.

Descripción:

- Se entregan ejemplos variados de documentos y registros usados en laboratorios fisicoquímicos.

- En grupos, los estudiantes clasifican cada ejemplo según la norma ISO correspondiente, tipo de documento y control.
- Presentación breve de cada grupo y retroalimentación del docente.

Organización: grupos pequeños

Producto esperado: cuadro de clasificación de información documentada.

Duración: 45 minutos

Evaluación

Evaluación diagnóstica

Qué se evalúa: conocimientos previos sobre conceptos básicos de información documentada y familiaridad con normas ISO.

Cómo se evalúa: cuestionario corto de opción múltiple y preguntas abiertas al inicio de la unidad.

Instrumento sugerido: formulario impreso o digital con 5-7 preguntas.

Evaluación formativa

Qué se evalúa: comprensión progresiva de conceptos, capacidad de análisis comparativo, aplicación práctica y clasificación de documentos.

Cómo se evalúa: revisión de productos de actividades (listas, tablas comparativas, clasificaciones), observación y retroalimentación durante las actividades.

Instrumento sugerido: lista de cotejo para cada actividad, notas de observación docente.

Evaluación sumativa

Qué se evalúa: dominio integral de los objetivos: definición de conceptos, comparación de normas, función de documentos y clasificación de información documentada.

Cómo se evalúa: prueba escrita con preguntas de desarrollo, análisis de casos y ejercicios prácticos al final de la unidad.

Instrumento sugerido: examen escrito con rúbrica de evaluación para respuestas abiertas.

Unidad 2: Creación y Actualización de Documentos y Registros

Objetivos de Aprendizaje

- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de elaborar documentos y registros conforme a los requisitos de ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025, aplicando formatos estándar y criterios de calidad.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de identificar y asignar responsabilidades para la creación, revisión y actualización de la información documentada en un laboratorio fisicoquímico, garantizando la trazabilidad y control.

- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de revisar y actualizar documentos y registros existentes, asegurando su vigencia y exactitud mediante la aplicación de procedimientos establecidos.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de implementar controles para la gestión de documentos y registros, incluyendo la protección y almacenamiento seguro de formatos digitales y físicos.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de evaluar la conformidad de los documentos y registros con los requisitos normativos y proponer acciones para su mejora continua en el contexto del laboratorio fisicoquímico.

Contenidos Temáticos

1. Introducción a la Información Documentada en Sistemas de Gestión

- Concepto de información documentada según ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.
- Importancia de la información documentada para laboratorios fisicoquímicos.
- Relación entre documentos, registros y procesos de gestión.

2. Elaboración de Documentos y Registros conforme a ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025

- Requisitos normativos para la creación de documentos y registros.
- Características y criterios de calidad en documentos y registros: claridad, precisión, relevancia y trazabilidad.
- Formatos estándar: tipos y estructura de documentos y registros aplicables en laboratorios fisicoquímicos.
- Uso de plantillas y ejemplos prácticos de documentos comunes (procedimientos, instrucciones, formatos de registro).

3. Identificación y Asignación de Responsabilidades en la Gestión de Documentos

- Roles y responsabilidades en la creación, revisión y actualización de la información documentada.
- Designación de responsables para asegurar trazabilidad y control documental.
- Comunicación y coordinación entre áreas involucradas en la gestión documental.

4. Procedimientos para la Revisión y Actualización de Documentos y Registros

- Motivos y criterios para la revisión y actualización: vigencia, exactitud, relevancia y cumplimiento normativo.
- Proceso sistemático para revisar, aprobar y actualizar documentos y registros.
- Control de versiones y manejo de cambios.
- Documentación de revisiones y trazabilidad de modificaciones.

5. Controles para la Gestión, Protección y Almacenamiento de Documentos y Registros

- Controles para asegurar la integridad y confidencialidad de la información documentada.
- Almacenamiento seguro: formatos digitales y físicos, sistemas de respaldo y acceso controlado.
- Manejo de copias y distribución controlada de documentos.
- Medidas para la protección contra pérdida, daño o acceso no autorizado.

6. Evaluación y Mejora Continua de la Información Documentada

- Criterios para evaluar la conformidad de documentos y registros con los requisitos normativos.
- Identificación de no conformidades y oportunidades de mejora.
- Propuestas y acciones para la mejora continua de la gestión documental en laboratorios fisicoquímicos.
- Integración de retroalimentación y auditorías en el proceso de actualización.

Actividades

Actividad 1: Elaboración de un Documento Estándar para el Laboratorio

Objetivo: Elaborar documentos y registros conforme a los requisitos de ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025, aplicando formatos estándar y criterios de calidad.

Descripción:

- El docente proporcionará un formato estándar de procedimiento o registro.
- El estudiante seleccionará un proceso o actividad del laboratorio fisicoquímico para documentar.
- El estudiante redactará el documento aplicando criterios de claridad, precisión y trazabilidad.
- Se revisarán los documentos elaborados en plenaria para retroalimentación.

Organización: Individual

Producto esperado: Documento estándar elaborado con formato y contenido acorde a normas.

Duración estimada: 2 horas

Actividad 2: Mapeo y Asignación de Responsabilidades Documentales

Objetivo: Identificar y asignar responsabilidades para la creación, revisión y actualización de la información documentada en un laboratorio fisicoquímico.

Descripción:

- En grupos, los estudiantes analizarán un organigrama o estructura típica de un laboratorio.
- Identificarán roles involucrados en la gestión documental y definirán responsabilidades específicas.
- Elaborarán un cuadro de roles y responsabilidades para la gestión de documentos y registros.
- Presentarán sus resultados y discutirán la importancia de la asignación clara para la trazabilidad.

Organización: Grupos de 3-4 personas

Producto esperado: Matriz o cuadro de responsabilidades documentales con justificación.

Duración estimada: 1.5 horas

Actividad 3: Simulación de Revisión y Actualización Documental

Objetivo: Revisar y actualizar documentos y registros existentes, asegurando su vigencia y exactitud mediante procedimientos establecidos.

Descripción:

- Se entregará a cada estudiante o grupo un documento o registro con errores o información desactualizada.
- Los estudiantes identificarán las áreas que requieren actualización o corrección.
- Aplicarán el procedimiento de revisión y control de versiones para proponer una actualización del documento.
- Se discutirán los cambios implementados y su impacto en la calidad documental.

Organización: Individual o parejas

Producto esperado: Documento revisado con registro de cambios y actualización formal.

Duración estimada: 2 horas

Actividad 4: Diseño de un Plan de Control y Almacenamiento Seguro de Documentos

Objetivo: Implementar controles para la gestión de documentos y registros, incluyendo la protección y almacenamiento seguro de formatos digitales y físicos.

Descripción:

- En equipos, los estudiantes analizarán casos prácticos de gestión documental en laboratorios.
- Diseñarán un plan que incluya controles de acceso, almacenamiento, respaldo y protección tanto para documentos físicos como digitales.
- Presentarán el plan justificando las medidas seleccionadas y su alineación con las normas.

Organización: Grupos de 3-4 personas

Producto esperado: Plan de control y almacenamiento seguro de documentos adaptado a un laboratorio fisicoquímico.

Duración estimada: 2 horas

Evaluación

Evaluación Diagnóstica

Qué se evalúa: Conocimientos previos sobre gestión documental, normas ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 y experiencia en elaboración de documentos.

Cómo se evalúa: Cuestionario breve con preguntas abiertas y de opción múltiple.

Instrumento sugerido: Test diagnóstico digital o impreso al inicio de la unidad.

Evaluación Formativa

Qué se evalúa: Desarrollo progresivo de habilidades para elaborar, asignar responsabilidades, revisar y controlar documentos y registros.

Cómo se evalúa: Observación directa durante actividades, revisión de productos parciales, retroalimentación continua y autoevaluación.

Instrumento sugerido: Rúbricas para actividades prácticas y listas de cotejo durante talleres y simulaciones.

Evaluación Sumativa

Qué se evalúa: Competencia global para crear, revisar, controlar y mantener documentos y registros conforme a normas ISO, así como proponer mejoras.

Cómo se evalúa: Proyecto final integrador que consiste en la elaboración completa de un conjunto documental para un proceso del laboratorio, que incluya roles, controles y plan de almacenamiento.

Instrumento sugerido: Rúbrica detallada de evaluación de proyecto con criterios de calidad, conformidad normativa, claridad, responsabilidad y mejora continua.

Unidad 3: Control y Protección de la Información Documentada

Objetivos de Aprendizaje

- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de identificar los métodos adecuados para controlar el acceso a la información documentada en formatos digitales y físicos, conforme a los requisitos de ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de aplicar procedimientos para la distribución segura de documentos y registros en un laboratorio fisicoquímico, garantizando la integridad y confidencialidad de la información.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de implementar técnicas de almacenamiento seguro de la información documentada, considerando riesgos asociados y medidas de protección efectivas en entornos digitales.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de evaluar las vulnerabilidades y riesgos que afectan la información documentada y proponer acciones preventivas para su protección continua.

Contenidos Temáticos

1. Introducción al Control y Protección de la Información Documentada

- Importancia de la información documentada en sistemas de gestión y laboratorios fisicoquímicos.
- Normativas ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 relacionadas con el control y protección de documentación.
- Conceptos clave: acceso, integridad, confidencialidad, distribución y almacenamiento.

2. Métodos para Controlar el Acceso a la Información Documentada

- Identificación y clasificación de la información documentada según su sensibilidad.
- Control de acceso en formatos físicos:
 - Ubicación segura y acceso restringido a documentos físicos.
 - Uso de registros de préstamo y devolución.
 - Etiquetado y señalización para control visual.
- Control de acceso en formatos digitales:
 - Gestión de permisos y roles de usuario en sistemas informáticos.
 - Autenticación y autorización: contraseñas, tarjetas de acceso, biometría.

- Registro y monitoreo de accesos digitales.
- Requisitos específicos de ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025 para el control de acceso.

3. Procedimientos para la Distribución Segura de Documentos y Registros

- Canales y medios autorizados para la distribución interna y externa.
- Procedimientos para la distribución de documentos físicos:
 - Control de copias y versiones.
 - Entrega y recepción documentada.
- Procedimientos para la distribución de documentos digitales:
 - Uso de plataformas seguras y cifrado.
 - Control de versiones y accesos a documentos distribuidos.
 - Medidas para evitar la divulgación no autorizada.
- Garantía de integridad y confidencialidad durante la distribución.

4. Técnicas de Almacenamiento Seguro de la Información Documentada

- Identificación de riesgos asociados al almacenamiento en formatos físico y digital.
- Almacenamiento físico seguro:
 - Condiciones ambientales y protección contra daños físicos.
 - Uso de archivadores, cajas fuertes y áreas controladas.
- Almacenamiento digital seguro:
 - Backups y copias de seguridad periódicas.
 - Protección contra malware, accesos no autorizados y pérdida de datos.
 - Uso de software y hardware confiable.
- Requisitos normativos para almacenamiento seguro en ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.

5. Evaluación de Vulnerabilidades y Riesgos en la Información Documentada

- Identificación de vulnerabilidades comunes en la documentación física y digital.
- Metodologías para evaluación de riesgos (análisis cualitativo y cuantitativo).
- Impacto de riesgos en la integridad, confidencialidad y disponibilidad de la información.
- Propuestas y aplicación de acciones preventivas y correctivas para mitigación de riesgos.
- Monitoreo continuo y mejora en la protección de la información documentada.

Actividades

1. Mapear y Clasificar la Información Documentada en el Laboratorio

Objetivo: Identificar los métodos adecuados para controlar el acceso a la información documentada conforme a las normas.

Descripción:

- En grupos pequeños, los estudiantes listarán los tipos de documentos y registros utilizados en un laboratorio fisicoquímico.
- Clasificarán la información según su nivel de sensibilidad (pública, interna, confidencial).
- Para cada tipo y clasificación, indicarán qué método de control de acceso sería el más adecuado (físico o digital).
- Presentarán un mapa visual de control de acceso para la información documentada.

Organización: Grupos de 3-4 personas.

Producto esperado: Mapa de clasificación y control de acceso de documentos.

Duración estimada: 1.5 horas.

2. Simulación de Procedimientos de Distribución Segura

Objetivo: Aplicar procedimientos para la distribución segura de documentos y registros.

Descripción:

- En parejas, los estudiantes recibirán un conjunto de documentos (físicos y digitales) simulados.
- Deberán organizar y ejecutar la distribución siguiendo un procedimiento que garantice la integridad y confidencialidad.
- Se incluirán pasos para registro de entrega, control de versiones y uso de canales seguros (por ejemplo, correo electrónico cifrado).
- Analizarán y discutir posibles fallas y cómo mitigarlas.

Organización: Parejas.

Producto esperado: Informe con procedimiento aplicado y mejoras propuestas.

Duración estimada: 2 horas.

3. Taller de Técnicas de Almacenamiento Seguro y Prevención de Riesgos

Objetivo: Implementar técnicas de almacenamiento seguro y evaluar vulnerabilidades.

Descripción:

- Se realizará una presentación práctica sobre almacenamiento físico y digital seguro.
- Los estudiantes identificarán riesgos en ejemplos concretos de almacenamiento en laboratorio.
- Desarrollarán un plan básico para mejorar la seguridad del almacenamiento considerando riesgos y medidas preventivas.
- Presentarán sus planes al grupo para retroalimentación y ajuste.

Organización: Grupos de 4 personas.

Producto esperado: Plan de almacenamiento seguro con acciones preventivas.

Duración estimada: 2.5 horas.

4. Análisis de Casos Reales de Fallas en la Protección de Información Documentada

Objetivo: Evaluar vulnerabilidades y proponer acciones preventivas para la protección continua.

Descripción:

- Se entregarán casos documentados de incidentes relacionados con pérdida o acceso no autorizado a información en laboratorios o empresas.
- Los estudiantes analizarán las causas, vulnerabilidades y consecuencias de cada caso.
- Elaborarán un informe proponiendo medidas preventivas para evitar incidentes similares.
- Compartirán conclusiones y debatirán sobre la importancia de la mejora continua en la protección documental.

Organización: Individual o en parejas.

Producto esperado: Informe de análisis y propuestas preventivas.

Duración estimada: 2 horas.

Evaluación

Evaluación Diagnóstica

Qué se evalúa: Conocimientos previos sobre control y protección de información documentada, familiaridad con ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.

Cómo se evalúa: Cuestionario de opción múltiple y preguntas abiertas sobre conceptos básicos y prácticas habituales en laboratorios.

Instrumento sugerido: Test digital o impreso con 10-15 preguntas breves.

Evaluación Formativa

Qué se evalúa: Aplicación práctica de métodos de control de acceso, distribución y almacenamiento seguro; análisis de riesgos y propuestas preventivas.

Cómo se evalúa: Revisión continua de productos de actividades (mapas, informes, planes) con retroalimentación directa.

Instrumento sugerido: Lista de cotejo para cada actividad, observación directa y retroalimentación grupal.

Evaluación Sumativa

Qué se evalúa: Competencia integral para identificar, aplicar, implementar y evaluar el control y protección de la información documentada conforme a las normas.

Cómo se evalúa: Examen práctico donde el estudiante debe diseñar un procedimiento completo de control, distribución, almacenamiento y evaluación de riesgos para un caso hipotético de laboratorio.

Instrumento sugerido: Rúbrica detallada para evaluar claridad, pertinencia, normatividad y viabilidad del procedimiento diseñado.

Unidad 4: Gestión Basada en Riesgos y Mejora Continua

Objetivos de Aprendizaje

- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de identificar y analizar los riesgos asociados a la gestión documental en laboratorios fisicoquímicos conforme a ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de aplicar métodos para la evaluación y control de riesgos en la información documentada, asegurando la integridad y disponibilidad de los registros.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de diseñar e implementar acciones de mejora continua en los procesos de gestión documental, basándose en el análisis de riesgos y resultados de auditorías internas.
- Al finalizar la unidad, el estudiante será capaz de evaluar la efectividad de las acciones correctivas y preventivas relacionadas con la información documentada para garantizar el cumplimiento efectivo del sistema de gestión.

Contenidos Temáticos

1. Introducción a la Gestión Basada en Riesgos en Sistemas de Gestión Documental

- Concepto de gestión basada en riesgos: definición, importancia y beneficios en laboratorios fisicoquímicos.
- Normativas ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025:2017 y su enfoque en la gestión de riesgos aplicados a la información documentada.
- Relación entre gestión de riesgos y mejora continua en sistemas de gestión documental.

2. Identificación y Análisis de Riesgos en la Gestión Documental

- Tipos de riesgos en la gestión documental: pérdida de información, acceso no autorizado, errores en registros, obsolescencia documental.
- Herramientas para la identificación de riesgos: lluvia de ideas, entrevistas, revisión documental, análisis de procesos.
- Evaluación y análisis de riesgos: probabilidad, impacto y nivel de riesgo aplicado a la documentación en laboratorios fisicoquímicos.
- Documentación del análisis de riesgos: formatos y registros necesarios.

3. Métodos para Evaluación y Control de Riesgos en Información Documentada

- Técnicas para la evaluación de riesgos: matriz de riesgos, análisis FODA, análisis de causa raíz.
- Medidas de control para mitigar riesgos: controles administrativos, tecnológicos y físicos para proteger la integridad y disponibilidad de la información.
- Implementación de controles: asignación de responsabilidades y seguimiento.
- Monitoreo y revisión periódica de riesgos y controles en la gestión documental.

4. Diseño e Implementación de Acciones de Mejora Continua en la Gestión Documental

- Concepto de mejora continua y su importancia en la gestión documental.
- Fuentes para la identificación de oportunidades de mejora: análisis de riesgos, auditorías internas, retroalimentación del personal.
- Planificación de acciones de mejora: definición de objetivos, recursos, responsables y cronogramas.
- Implementación práctica de acciones correctivas y preventivas basadas en análisis de riesgos.

5. Evaluación de la Efectividad de Acciones Correctivas y Preventivas

- Definición y objetivos de las acciones correctivas y preventivas en sistemas de gestión documental.
- Indicadores y métodos para evaluar la efectividad de las acciones implementadas.
- Registro y seguimiento de las acciones correctivas y preventivas.
- Retroalimentación para la mejora continua y ajustes en el sistema de gestión.

Actividades

Actividad 1: Identificación y Análisis de Riesgos en la Gestión Documental del Laboratorio

Objetivo: Identificar y analizar riesgos asociados a la gestión documental conforme a ISO 9001:2015 e ISO/IEC 17025.

Descripción:

- Se divide a los estudiantes en grupos pequeños.
- Cada grupo recibe una descripción de un proceso documental típico en un laboratorio fisicoquímico.
- Los grupos deben identificar posibles riesgos en la gestión de la información documentada en ese proceso.
- Analizarán cada riesgo determinando su probabilidad e impacto, y documentarán los resultados en una tabla.
- Presentarán sus conclusiones al grupo completo para discusión y retroalimentación.

Organización: Grupos pequeños (3-4 personas)

Producto esperado: Tabla de riesgos identificados con análisis de probabilidad e impacto.

Duración estimada: 90 minutos

Actividad 2: Aplicación de Matriz de Riesgos y Propuesta de Controles

Objetivo: Aplicar métodos para la evaluación y control de riesgos en la información documentada.

Descripción:

- Individualmente, cada estudiante recibe un caso práctico con riesgos identificados.
- Debe construir una matriz de riesgos asignando niveles de riesgo (bajo, medio, alto).
- Propone medidas de control para cada riesgo evaluado, justificando su elección.
- Se comparte y discute en pares para enriquecer las propuestas.

Organización: Individual con discusión en parejas

Producto esperado: Matriz de riesgos con controles propuestos.

Duración estimada: 60 minutos

Actividad 3: Diseño de Plan de Mejora Continua Basado en Resultados de Auditoría

Objetivo: Diseñar e implementar acciones de mejora continua basadas en análisis de riesgos y auditorías internas.

Descripción:

- En grupos, se entrega un informe simulado de auditoría interna con hallazgos relacionados con la gestión documental.
- Los grupos deben identificar áreas de mejora y diseñar un plan de acción con metas, responsables y plazos.
- Presentan el plan a la clase y reciben retroalimentación del docente y compañeros.

Organización: Grupos pequeños (4-5 personas)

Producto esperado: Plan de mejora continua detallado.

Duración estimada: 120 minutos

Actividad 4: Evaluación de la Efectividad de Acciones Correctivas y Preventivas

Objetivo: Evaluar la efectividad de las acciones correctivas y preventivas relacionadas con la información documentada.

Descripción:

- Se proporciona un caso con acciones correctivas y preventivas implementadas.
- Los estudiantes deben definir indicadores para evaluar la efectividad de dichas acciones.
- Analizan resultados hipotéticos y determinan si las acciones fueron exitosas o requieren ajustes.
- Se realiza una discusión plenaria para compartir conclusiones y recomendaciones.

Organización: Individual y plenaria

Producto esperado: Informe breve con indicadores definidos y análisis de efectividad.

Duración estimada: 90 minutos

Evaluación

Evaluación Diagnóstica

Qué se evalúa: Conocimientos previos sobre gestión documental, riesgos y mejora continua en sistemas ISO.

Cómo se evalúa: Cuestionario corto con preguntas de opción múltiple y preguntas abiertas sobre conceptos básicos.

Instrumento sugerido: Test escrito o digital de 10 preguntas.

Evaluación Formativa

Qué se evalúa: Progreso en la identificación y análisis de riesgos, aplicación de matrices y diseño de planes de mejora.

Cómo se evalúa: Revisión continua de productos intermedios (tablas de riesgos, matrices, planes de mejora) durante las actividades.

Instrumento sugerido: Rúbrica de evaluación para cada actividad práctica que valore precisión, coherencia y aplicación normativa.

Evaluación Sumativa

Qué se evalúa: Competencia para identificar riesgos, aplicar controles, diseñar acciones de mejora y evaluar efectividad en gestión documental.

Cómo se evalúa: Examen práctico que incluye un caso completo para análisis, propuesta de controles y diseño de plan de mejora con evaluación de acciones correctivas.

Instrumento sugerido: Caso práctico escrito con rúbrica detallada que valore análisis, aplicación de métodos, diseño y evaluación.