

Entrenamiento sobre La Ley de Modernización de la Inocuidad de los Alimentos (FSMA)



La Ley de Modernización de la Inocuidad de los Alimentos (FSMA) se convirtió en ley de Estados Unidos en enero del 2011 y representa la mayor expansión de la autoridad reguladora de alimentos de la FDA desde la promulgación de 1906 de la Ley de la Pureza de los Alimentos y Medicamentos.

La FSMA es completa y muy amplia en su aplicación en todos los productos alimenticios de origen extranjero y nacional. La FDA está muy avanzada en la implementación de la FSMA, pero ha fallado, hasta el día de hoy, en ejercer las medidas reguladoras necesarias para hacerla efectiva.

Este entrenamiento tratará en detalle los reglamentos y documentos de orientación que tendrían la facultad de alterar significativamente a los importadores norteamericanos de alimentos y fabricantes de alimentos extranjeros.



OBJETIVO

Este entrenamiento responderá a todas sus preguntas con respecto a la FSMA, incluyendo:

- ¿Cómo deben prepararse los fabricantes y exportadores de alimentos para la implementación de la FSMA cuando la FDA no ha logrado cumplir con sus propios plazos?
- ¿Qué regulaciones tendrán las consecuencias más importantes para los productores de comida mexicanos y sudamericanos?
- ¿Qué es el "HARPC" y por qué no es como el "HACCP"?
- ¿Qué comenzarán a exigir los proveedores de E.U. a los fabricantes de alimentos extranjeros a fin de verificar el cumplimiento de los requisitos de la FDA en materia de inocuidad de los alimentos?

CELAYA, GTO.

Octubre 16 + Casa Inn + 10 am - 2 pm.

MONTERREY, NL.

Octubre 18 + Presidente Intercontinental + 10 am - 2 pm.

Las regulaciones se aplicarán...
La pregunta es si su empresa
está preparada...



REQUISITOS OCULTOS DE LA FSMA

La FSMA ha sido discutida muy superficialmente dentro de la industria. Estos nuevos requisitos ocultos de la FSMA tendrán un impacto muy importante e inesperado en la fabricación de alimentos y operaciones de exportación.

Los asistentes conocerán:

- Los plazos para la implementación de la FSMA y cuándo esperar la acción de la FDA.
- Los requisitos más difíciles a implementar de la FSMA.
- Los requisitos ocultos de la FSMA de los cuales nadie habla.
- ¿Qué esperar de las regulaciones FSMA de la FDA y cómo prepararse?
- Cuotas de usuarios y costos de la FSMA (y quién los pagará).
- ¿Cómo evitar alertas de importación, cartas de advertencia, cuotas, multas y retiros del mercado emitidos por la FDA?



ORADOR

Benjamin L. England, Esq.
FUNDADOR Y DIRECTOR, BENJAMIN L.
ENGLAND & ASSOCIATES, LLC, y
FDAIMPORTS.COM, LLC



El Sr. England fue un veterano de la FDA por 17 años y actualmente es Director Ejecutivo de FDAImports.com. En la FDA, el Sr. England fungió como Consejero Regulador para el Comisionado Adjunto para Asuntos Reglamentarios. Anteriormente, se desempeñó en ámbitos científicos, de inspección, y de observancia criminal y civil siendo Oficial de Seguridad del Consumidor (CSO), Agente Especial Superior (SA) con la Oficina de Investigaciones Criminales (OCI) y microbiólogo regulador analítico.

Muy en particular, el Sr. England encabezó los esfuerzos de integración de la agencia con Aduanas y la USDA, trabajó en nuevos reglamentos de bioterrorismo, desarrolló esfuerzos de planeación estratégica para reinventar los programas de importación de la FDA, escribió la declaración inicial de trabajo y actuó como director del proyecto PREDICT, el nuevo sistema de detección de la FDA y dirigió el desarrollo del Plan Estratégico de Importación basado en riesgo de toda la agencia de la FDA.

Informes: J.O. Alvarez, Inc.
Laredo, TX. Phone: (956) 723-5521
ENTRENAMIENTO GRATUITO

Inscripción en línea:

www.joalvarez.com