



La primera vez que dialogué con la joven tecnóloga Yarennis Cambar Antúnez, especialista principal del Grupo de desarrollo en gestión de innovación en la Empresa Laboratorio de Medicamentos Líquidos Orales (Medilip), cumplía exactamente 11 años de haber dado sus primeros pasos en aquellos angostos pasillos acristalados.

Ha sido su único centro de trabajo desde que egresó como ingeniera química.

Desde su aterrizaje en esa pista extensa que es el conocimiento, muchos han sido los vuelos emprendidos por crecer intelectualmente dada su responsabilidad en el área de calidad y desde hace un tiempo acá el departamento de desarrollo.

“Medilip siempre ha tomado muy en cuenta la superación de sus trabajadores. La empresa tiene un excelente encadenamiento con

La consagración de una joven tecnóloga

Última actualización: Viernes, 07 Octubre 2022 08:44

Visto: 436

Universidades y otros centros, como el Ministerio de Ciencia, Tecnología y Medio Ambiente (Citma), que desde el conocimiento nos capacitan.

“La superación ha abarcado numerosos cursos, entre ellos validación de métodos, normas sobre los requisitos de los laboratorios de producción, buenas prácticas de fabricación de productos naturales y de medicamentos, por citar algunos”, explica Cambar Antúnez.

Fruto del esfuerzo personal y la intencionalidad de la empresa en esta gestión por expandir el conocimiento es la reciente categorización de la protagonista de estas líneas como joven tecnóloga.

Este logro pone a esta joven ingeniera en mejores condiciones para asumir el rol en un departamento con una diversidad de áreas a su cargo: la investigación y el desarrollo de nuevos medicamentos, la gestión ambiental, márketing, diseño, gestión de la innovación y la informática.

Específicamente en el departamento de control de la calidad, Cambar Antúnez debe velar por la calidad de los productos, validar métodos analíticos, calificar los equipos empleados en varios certámenes, asegurar el cumplimiento estricto de las normas de calidad del Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos (CECMED), órgano regulador en Cuba sin el cual no se podrían registrar ni comercializar los medicamentos.

A falta de materias primas importadas para elaborar fármacos genéricos, Medilip desarrolla con fuerza productos naturales.

Con vistas a ello, se llevan a cabo estudios de estabilidad, se trabaja en las técnicas analíticas para cuantificar los componentes principales, las funciones terapéuticas y cómo potenciar la calidad para futuros registros.

“Tenemos una gran responsabilidad en todas las líneas de producción. Somos los encargados de, a partir del stop de materias primas, ajustar fórmulas para que el área de producción fabrique el producto. Es un trabajo que requiere mucha agilidad y precisión, por eso la superación debe ser una constante”, alega Cambar Antúnez.

Por: La Demajagua