



## **Víctor T. Batista**

### **Información de Contacto**

550 Ave de la Constitución, Apt. 1009

San Juan, PR 00901

Móvil: (787) 685-7443

---

### **Perfil**

Ejecutivo global con más de 38 años de experiencia en la industria regulada por la FDA, abarcando formas de dosificación sólida, inyectables, productos liofilizados, biotecnología, dispositivos médicos y principios activos farmacéuticos (API). Líder en excelencia operativa, tecnología biofarmacéutica, validación, fabricación, cadena de suministro y aseguramiento de la calidad. Exposición internacional en regiones de Europa, América del Norte/Latina y Asia, atravesando múltiples culturas, condiciones ambientales y económicas. Líder transformacional con habilidades en sistemas de calidad, gestión y mejora de costos, transformación lean six sigma, planificación de la fabricación, desarrollo de productos, gestión de cartera, gestión de proyectos, cambio de mentalidad y comportamiento, e innovación. Amplio conocimiento de la tecnología biofarmacéutica aplicada al diseño de instalaciones, equipos, integración de sistemas y procesos, así como a las cGMP de la FDA, EMEA, OMS y otros requisitos regulatorios internacionales.

### **Experiencia profesional**

#### **Pfizer**

*Director Senior, Líder de Excelencia en Manufactura, Inyectables Estériles Globales*

Enero 2019 – Abril 2022

- Responsable del desarrollo, alineación e implementación de iniciativas de Excelencia en Manufactura en la red global de operaciones de inyectables estériles de Pfizer.
- Colaboración con el equipo de liderazgo senior de Pfizer para definir la estrategia de excelencia en manufactura y lograr resultados transformacionales de alto impacto.

*Líder de Sitio, Guayama, Operaciones de Puerto Rico*

Mayo 2013 – Diciembre 2018

- Gerente general del sitio de Guayama, Puerto Rico, encargado de las operaciones de fabricación para la instalación de Salud del Consumidor con dos líneas de productos principales en forma de dosis sólida.
- Responsabilidades incluyen gestión general, administración, P&L, transferencia de productos y soporte técnico a otras operaciones de Pfizer.

*Líder de Sitio, Hsinchu, Operaciones en Taiwán*

Octubre 2012 – Mayo 2013

- Gerente general del sitio de Hsinchu, Taiwán (asignación temporal), encargado de las operaciones de fabricación en dos instalaciones, una para productos asépticos y otra para dosis sólida.
- Gestión de la transformación del sitio y robustez de procesos.

*Líder de Sitio, Carolina*

Septiembre 2011 – Septiembre 2012

- Gerente general del sitio de Carolina, Puerto Rico, encargado de las operaciones de fabricación aséptica en dos instalaciones.

*Director Senior de Manufactura/Cadena de Suministro*

Octubre 2009 – Septiembre 2011

- Responsable de las actividades de manufactura en la instalación de Parenterales No-Penicilina y de las funciones de cadena de suministro, incluyendo aprovisionamiento, materiales, inventario, logística, y servicio al cliente.

**Wyeth**

*Director Senior de Tecnología*

Enero 2004 – Octubre 2009

- Responsable del departamento de tecnología, incluyendo validación, transferencia de tecnología, desarrollo de productos, mejoras de procesos y nuevos proyectos de ingeniería/construcción.

**Lockwood Greene**

*Director de Validación/Servicios Técnicos*

Febrero 2002 – Enero 2004

- Coordinación técnica y administrativa de proyectos de validación internacionales en América Latina, con apoyo directo a Argentina, Brasil y México.

**Raytheon Engineers & Constructors**

*Vicepresidente/Gerente de Programa*

Septiembre 1997 – Febrero 2002

- Gestión de las Operaciones Técnicas en Puerto Rico, incluyendo ingeniería, adquisiciones, construcción y validación. Desarrollo de negocios y administración de proyectos.

*Director de Validación Global*

Noviembre 1996 – Agosto 1997

- Coordinación técnica y administrativa de proyectos de validación a nivel mundial, liderando un equipo de más de 150 consultores.

*Director para Raytheon Internacional*

Agosto 1994 – Octubre 1996

- Consultoría técnica y gestión de proyectos clave en Europa y Japón, incluyendo preparación de documentos y cumplimiento con GMP.

*Gerente de Validación/Servicios Técnicos*

Enero 1990 – Julio 1994

- Consultoría técnica y apoyo a proyectos de validación en el Caribe y América Latina, desarrollo del primer programa de validación para la industria de API.

---

**Schering Plough (Key Pharmaceuticals)**

*Gerente de Aseguramiento de Calidad*

Agosto 1985 – Diciembre 1989

- Gestión de programas de calidad para asegurar el cumplimiento con cGMP y requisitos de la empresa.

*Supervisor de Aseguramiento de Calidad*

- Inicio de la planta de forma de dosis sólida adquirida por Schering Plough, incluyendo validación de instalaciones, equipos y procesos.

**Syntex Labs**

*Especialista Técnico en Cumplimiento*

1984 – 1985

- Responsabilidades en cumplimiento regulatorio y resolución de problemas.

**Credenciales profesionales**

- MBA, Universidad Ana G. Mendez, PR
- Licenciatura en Biología, University of West Florida, FL

**Afiliaciones profesionales**

- PDA International Association for Pharmaceutical Science and Technology.
- International Society of Pharmaceutical Engineering (ISPE).
- Miembro del Consejo Asesor de la Conferencia INTERPHEX Puerto Rico (2008-2015).
- Miembro del Consejo Asesor de la Conferencia Internacional de Gerentes de Plantas CEDECAN.
- Miembro del Consejo Asesor Editorial, Pharmaceutical Technology Magazine (América Latina).

- Miembro del Consejo Asesor de la Conferencia PharmTech Puerto Rico.

**Presentaciones/Publicaciones técnicas**

Orador activo en organizaciones profesionales como INDUNIV, Colegio de Químicos de Puerto Rico, Pharmaceutical Technology, European Pharmaceutical Contractor, Mexican Pharmaceutical Association, APV, PDA, A3P, ISPE y Global Pharma Summit.