

Pulse sobre cada curso para obtener más información

Control de Cambios

17 y 18 de enero



Integridad de datos en el Laboratorio de Microbiología

24 y 25 de enero



Estudios de estabilidad de Principios Activos

26 y 27 de enero



Simulación del procesado aséptico (media fill)

2 de febrero



Auditorías a fabricantes de principios activos

7 y 8 de febrero



Auditorías al Laboratorio de Control de Calidad

14 y 15 de febrero



Resultados microbiológicos fuera de especificaciones (MDD)

21 y 22 de febrero



Cualificación y validación según el Anexo 15

22 y 23 de febrero



Investigación de resultados fuera de especificaciones (OOS)

2 y 3 de marzo



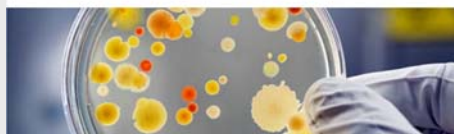
Estudios de estabilidad de medicamentos

7 y 8 de marzo



Microbiología para no microbiólogos en productos estériles

9 y 10 de marzo



Microbiología para no microbiólogos en productos no estériles

9 de marzo



Nuevo anexo 21 de las GMP UE: Importación de medicamentos

15 de marzo



Estudios de extractables y leachables (E&L)

26 de abril



Auditorías a fabricantes de excipientes

1 y 2 de junio



Homologación de proveedores

4 y 5 de julio



Certificación y liberación de lotes por la persona cualificada

22 de marzo



Anexo 1: impacto e implicaciones en la planta farmacéutica

4 y 5 de mayo



Integridad de datos en el laboratorio analítico

6 y 7 de junio



Validación de limpiezas

19 y 20 de septiembre



Esterilización por calor húmedo (autoclaves)

4 y 5 de abril



Ingeniería de aguas de uso farmacéutico

11, 12 y 13 de mayo



Monitorización ambiental en áreas limpias según el Anexo 1

13 y 14 de junio



Validación de procesos de producción

26 y 27 de septiembre



Limpieza y desinfección en la planta farmacéutica

6 y 7 de abril



Validación de la filtración esterilizante

23 de mayo



Diseño y climatización de salas farmacéuticas

15, 16 y 17 de junio



Todos nuestros cursos son bonificables y están disponibles in-company

aulagmp.es
tel. 915 359 199
info@aulagmp.es