

Validación de la filtración esterilizante



AULA VIRTUAL
7 DE NOVIEMBRE DE 2022

OBJETIVOS

El objetivo de este curso es conocer los requisitos regulatorios para validar la filtración esterilizante

Al finalizar el curso el participante habrá logrado:

- Revisar los puntos clave de la validación de filtración esterilizante
- Distinguir las diferencias entre los distintos tipos de ensayos de la validación

QUIÉN DEBERÍA ASISTIR:

Técnicos, supervisores implicados en ejecutar y revisar documentos de validación de la filtración esterilizante.



Pulse aquí para inscribirse
(le dirigirá a un formulario)

PROGRAMA

1. Marco regulatorio de la filtración esterilizante
2. Ensayos de adsorción
3. Compatibilidad de la solución
4. Retención bacteriana
5. Integridad del filtro
6. Extractables y leachables
7. Capacidad de retención



Duración: 3 horas

Horario: 9:00 a 12:15 h



Precio: 300 € + IVA



Disponible también **in-company**

FORMADORA

Aida Franco Villarroel

Licenciada en CC Químicas, Aida cuenta con una experiencia profesional de casi 30 años en la industria farmacéutica en el área de Control y Garantía de Calidad. Desde 2004 trabaja como consultora y formadora experta en GMP y calidad farmacéutica, tanto desde el punto de vista de la normativa europea como de la FDA.

Es Auditora Certificada y Pharmaceutical GMP Professional Certificate por la ASQ (American Society for Quality).