

Anexo 1 en productos no estériles: alcance y aplicación



AULA VIRTUAL (TEAMS)
24 DE ENERO DE 2023

OBJETIVO DEL CURSO

Aunque la intención del Anexo 1 es brindar una guía para la fabricación de productos estériles, algunos aspectos son aplicables a algunos APIs y medicamentos no estériles en los que es importante controlar y reducir la contaminación microbiana y de endotoxinas.

En este curso se abordan estos puntos del anexo que también afectan a los fabricantes de productos no estériles de estas características y se analizarán los cambios más relevantes respecto a la versión anterior del documento.

DIRIGIDO A

Personal de Producción, Garantía de Calidad, Ingeniería y Mantenimiento, Control de Calidad, Validaciones



Pulse aquí para inscribirse
(le dirigirá a un formulario)

PROGRAMA

Estrategia del Control de la Contaminación (ECC)

Las instalaciones

Los equipos

Los servicios de planta

- Sistemas de agua
- Vapor
- Gases y sistemas de vacío

El personal

Producción

Monitorización rutinaria ambiental y de proceso



Duración: 3 horas

Horario: 9:00 a 12:15 h



Precio: 400 € + IVA



Disponibile también **in-company**

FORMADORA

Blanca García Tortosa

Licenciada en CC. Biológicas, Blanca ha trabajado durante 24 años en empresas del sector farmacéutico, como Schering-Plough, Alcon y AMO Manufacturing.

Desde 2005 es consultora y formadora en Aula GMP, tanto desde el punto de vista de la normativa europea como de la FDA, siendo su especialidad el área de microbiología y de las técnicas asépticas.