

# Validación de la filtración esterilizante



**AULA VIRTUAL**  
**8 DE MAYO DE 2023**

## 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:** 400 € + 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).