



# Validación de Sistemas Informáticos en el entorno

GMP

## INFORMACIÓN GENERAL

### FECHAS

#### MADRID

14 de Octubre de 2016

#### BARCELONA

19 de Octubre 2016

### LUGAR

#### MADRID

Av. del Cañal, 44. Naves 12-13  
28500 Arganda del Rey

#### BARCELONA

Edificio Trade Center III  
Av. de les Corts Catalanes, 9-11  
Local 14E planta 3ª  
08173 Sant Cugat del Vallès

**PRECIO:** 250 € (IVA no incluido)

## OBJETIVOS DEL SEMINARIO

La validación de sistemas informáticos supone a menudo un reto para el cumplimiento de las exigencias normativas. En este seminario expondremos los principios fundamentales a tener en cuenta para afrontar un proyecto de validación de sistemas informáticos, así como las exigencias normativas aplicables.

## A QUIÉN VA DIRIGIDO

Profesionales de la industria farmacéutica relacionados con las áreas de Dirección Técnica, Producción, Garantía de Calidad, Control de Calidad, Desarrollo Galénico, Logística, Ingeniería, Servicios Técnicos etc., que necesiten ampliar sus conocimientos sobre validación de sistemas informáticos, ya sea para la ejecución de proyectos internos como para la realización de auditorías a proveedores.

### OFICINA CENTRAL

Av. Del Cañal, 44. Naves 12-13  
28500 Arganda del Rey (MADRID)

### DELEGACIONES

Barcelona  
Granada

### QTI

w [www.qti.es](http://www.qti.es)  
t 902 109 773  
f 918 706 480  
@ [qti@qti.es](mailto:qti@qti.es)

# Validación de Sistemas Informáticos en el entorno GMP

Madrid, 14 de Octubre de 2016. Barcelona, 19 de Octubre 2016

## PROGRAMA DEL CURSO

<b>9:00-9:30</b>	<b>Recepción y entrega de documentación</b>
<b>9:30-10:30</b>	<b>Introducción</b>  Conceptos generales sobre Validación de Sistemas Informáticos. Clasificación GAMP de sistemas informáticos. Ciclo de la validación informática
<b>10:30-11:00</b>	<b>Coffe Break</b>
<b>11:00-12:00</b>	<b>CFR 21 Parte 11</b>  Ámbito de aplicación. Requerimientos fundamentales
<b>12:00-14:00</b>	<b>Documentación de validación</b>  Ciclo de vida del sistema. Análisis de riesgos. Documentación de especificaciones. Plan de Validación. Protocolos y tests de validación. Procedimientos relacionados
<b>14:00</b>	<b>Charla coloquio y cierre</b>



**OFICINA CENTRAL**  
Av. Del Cañal, 44. Naves 12-13  
28500 Arganda del Rey (MADRID)

**DELEGACIONES**  
Barcelona  
Granada

**QTI**

w [www.qti.es](http://www.qti.es)  
t 902 109 773  
f 918 706 480  
@ [qti@qti.es](mailto:qti@qti.es)

# Validación de Sistemas Informáticos en el entorno GMP

Madrid, 14 de Octubre de 2016. Barcelona, 19 de Octubre 2016

## FORMULARIO DE INSCRIPCIÓN

NOMBRE Y APELLIDOS .....

CARGO .....

E-MAIL .....

TELÉFONO .....

COMPAÑÍA .....

DIRECCIÓN .....

CONVOCATORIA

Madrid, 14 de Octubre de 2016

Barcelona, 19 de Octubre 2016

## Datos de Facturación

NOMBRE .....

DIRECCIÓN .....

Resp. de Contabilidad .....

FORMA DE PAGO

TRANSFERENCIA BANCARIA;  TALÓN NOMINATIVO

Envíe el formulario de inscripción debidamente cumplimentado a la dirección de correo [formacion@qti.es](mailto:formacion@qti.es), o póngase en contacto con nosotros en el teléfono 902 109 773



### OFICINA CENTRAL

Av. Del Cañal, 44. Naves 12-13  
28500 Arganda del Rey (MADRID)

### DELEGACIONES

Barcelona  
Granada

### QTI

w [www.qti.es](http://www.qti.es)  
t 902 109 773  
f 918 706 480  
@ [qti@qti.es](mailto:qti@qti.es)