



GMPs en el Laboratorio de Control de Calidad

INFORMACIÓN GENERAL

FECHAS

MADRID

8 de Noviembre de 2017

BARCELONA

13 de Noviembre 2017

LUGAR

MADRID

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

BARCELONA

Avinguda de les Corts Catalanes,
5-7 (1ª planta)
08173 Sant Cugat del Vallès

PRECIO: 250 € (IVA no incluido)

OBJETIVOS DEL SEMINARIO

El laboratorio de control de calidad es un área fundamental para el cumplimiento de los requisitos establecidos en la Guía de Normas de Correcta Fabricación de Medicamentos.

En este seminario abordaremos los puntos clave a tener en cuenta para el cumplimiento GMP en el Laboratorio de Control de Calidad en cada uno de los aspectos relacionados con la calidad e integridad de los datos generados.

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 auditorías, ya sea para la planificación de las autoinspecciones dentro de la propia compañía o para la realización de auditorías a terceros.

OFICINA CENTRAL

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

DELEGACIONES

Barcelona
Granada

QTI

w www.qti.es
t 902 109 773
f 918 706 480
@ qti@qti.es

GMPs en el Laboratorio de Control de Calidad

Madrid, 8 de Noviembre de 2017. Barcelona, 13 de Noviembre 2017

PROGRAMA DEL CURSO

9:00-9:30	Recepción y entrega de documentación
9:30-10:00	Introducción Marco normativo de aplicación. Conceptos generales sobre Normas de Correcta Fabricación.
10:00-10:30	La documentación en el laboratorio de Control de Calidad Especificaciones. Procedimientos de análisis. Registros analíticos. Integridad de datos.
10:30-11:00	Coffe Break
11:00-11:30	Equipos e instalaciones Gestión de equipos e instalaciones del laboratorio. Calibración y cualificación.
11:30-12:30	Gestión del laboratorio Análisis de materias primas, materiales de acondicionamiento. Análisis de producto intermedio y producto terminado. Gestión de reactivos, materiales de referencia y muestras de análisis.
12:30-13:00	Métodos analíticos y validación Requisitos generales para validación de métodos analíticos. Gestión de la documentación.
13:00-13:30	Análisis de resultados Emisión de Certificados de Análisis. Liberación de producto. Gestión de resultados analíticos fuera de especificaciones.
13:30-14:30	Muestreo y muestroteca. Estudios de estabilidad Toma de muestras. Archivo de muestras. Gestión de muestroteca. Planificación de estudios de estabilidad para registro. Estudios de estabilidad on going.
14:30	Charla coloquio y cierre



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

DELEGACIONES
Barcelona
Granada

QTI
w www.qti.es
t 902 109 773
f 918 706 480
@ qti@qti.es

GMPs en el Laboratorio de Control de Calidad

Madrid, 8 de Noviembre de 2017. Barcelona, 13 de Noviembre 2017

FORMULARIO DE INSCRIPCIÓN

NOMBRE Y APELLIDOS

CARGO

E-MAIL

TELÉFONO

COMPAÑÍA

DIRECCIÓN

CONVOCATORIA

Madrid, 8 de Noviembre de 2017

Barcelona, 13 de Noviembre 2017

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, 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
t 902 109 773
f 918 706 480
@ qti@qti.es