



# Esterilidad y validación de procesos de esterilización en la industria farmacéutica.

### FECHA Y LUGAR DE CELEBRACIÓN

#### MADRID

12 y 13 de abril de 2018

Avda. del Caña, 44. Nave I2-I3  
28500 Arganda del Rey (MADRID)

#### BARCELONA

*(Fecha por determinar)*

Avinguda de les Corts Catalanes, 2  
Planta 3ª, puerta 2  
08173 Sant Cugat del Vallès, (BARCELONA)

### HORARIO

12-abr-2018 De 9:00 a 14:00

13-abr-2018 De 9:00 a 14:00

### PRECIO

**600 € (IVA no incluido)**

Siendo bonificable a través de la Fundación Estatal para la Formación en el Empleo para trabajadores en Rég. General de la S.S.

### OBJETIVOS DEL SEMINARIO

La nueva versión del Anexo I de la guía de Normas de Correcta Fabricación de Medicamentos supone un cambio sustancial en el enfoque aplicable para la fabricación de medicamentos estériles.

En este seminario se pretende exponer los aspectos fundamentales subyacentes a los procesos de esterilización, así como los puntos claves a tener en cuenta al afrontar la validación de los procesos de esterilización, conforme a los retos planteados por el nuevo entorno normativo.

### A QUIÉN VA DIRIGIDO

Profesionales de la industria farmacéutica relacionados con las áreas de Dirección Técnica, Producción, Garantía de Calidad, Control de Calidad, Ingeniería, Servicios Técnicos, etc., que se vean implicados en el diseño, validación y evaluación de los procesos de esterilización.



INSCRÍBETE AHORA EN NUESTRA WEB

[www.qti.es](http://www.qti.es)

O LLÁMANOS: 902 109 773

# Esterilidad y validación de procesos de esterilización en la industria farmacéutica.

## PROGRAMA

### Introducción

- Conceptos generales sobre esterilidad y esterilización.

### Esterilización por vapor.

- Vapor saturado
- Letalidad
- Indicadores biológicos
- Tipos de autoclave
- Ciclos de esterilización en autoclave

### Esterilización por calor seco

- Pirógenos y despirogenación
- Letalidad
- Indicadores biológicos
- Ciclos de despirogenación

### Cualificación de equipos de esterilización

- Cualificación de autoclaves de esterilización por vapor
- Cualificación de hornos y túneles de despirogenación.

## MADRID

12 y 13 de abril de 2018

## BARCELONA

Fecha por determinar

## MATERIAL DIDÁCTICO

Los días previos a la realización del curso se facilitará la documentación con el fin de que el asistente puede imprimirla si lo desea para mejorar el seguimiento del seminario.

## PONENTES

Roberto Español. Director Técnico QTI

## INSCRIPCIÓN

Por correo electrónico

[formación@qti.es](mailto:formación@qti.es)

Por teléfono

902 109 773

En nuestra web

[www.qti.es/formacion](http://www.qti.es/formacion)



INSCRÍBETE AHORA EN NUESTRA WEB

[www.qti.es](http://www.qti.es)

O LLÁMANOS: 902 109 773

