

Plan de formación 2023

# **Validación de limpieza de instalaciones y equipos**

## **OBJETIVOS DEL SEMINARIO**

El objetivo de este curso es describir los fundamentos y las exigencias regulatorias a tener en cuenta para afrontar con éxito la validación de un proceso de limpieza de equipos de producción empleando criterios toxicológicos.

## **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, Servicios Técnicos etc., que se encuentren implicados en proyectos de validación

## **PONENTE**

Eladia Aymat  
Consultora GxP  
Trescal

**MODALIDAD  
ONLINE**

**16 noviembre 2023**

**De 10:00 a 14:00H**

**Trescal**

Plan de formación 2023

# Validación de procesos en el entorno GMP, Anexo 15

## PROGRAMA

### Introducción.

Referencias normativas  
Instalaciones compartidas

### Limpieza y validación

Estrategia  
Evaluación de toxicidad. Caso práctico  
Selección de peor caso. Caso práctico  
Cálculo de superficies  
Toma de muestras  
Límites de Aceptación. Caso práctico  
Métodos analíticos

### Ejecución de la validación

Monitorización y revalidación  
Documentación.

## INSCRIPCIÓN

Completa el [formulario de inscripción](#)

Por correo electrónico:  
[beatriz.garcia@trescal.com](mailto:beatriz.garcia@trescal.com)

Por teléfono:  
902 109 773

**Precio: 430€ (IVA no incluido)**

Formación bonificable a través de la Fundación Estatal para la Formación en el Empleo para trabajadores en Régimen General de la Seguridad Social.

# Trescal