

Plan de formación 2022

Esterilización y validación en entorno GMP

OBJETIVOS DEL SEMINARIO

La nueva versión del Anexo 1 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.

PONENTE

Roberto Español
Director Técnico
Trescal

**MODALIDAD
ONLINE**

16 junio 2022

De 9:00 a 14:00H

Trescal

Plan de formación 2022

Esterilización y validación en entorno GMP

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

INSCRIPCIÓN

Completa el [formulario de inscripción](#)

Por correo electrónico:
carmen.martinez@trescal.com

Por teléfono:
902 109 773

Precio: 390 € (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