CURSO DE CAPACITAÇÃO

VALIDAÇÃO DE LIMPEZA EAD Formato LIVE (ao vivo pela Internet)

23 e 24/04/2020

OBJETIVO

Capacitar os participantes a desenvolver as atividades relacionadas com a validação de limpeza, na elaboração dos procedimentos de limpeza, do Plano de Validação de Limpeza e dos protocolos e relatórios de validação.

A OUEM SE DESTINA

Profissionais que atuam na área de validação, produção, controle de qualidade e garantia da qualidade em indústria farmacêutica, veterinária, cosmética, alimentícia, saneantes, farmoquímica, produtos para a saúde e afins.

VALOR DA INSCRIÇÃO

R\$ 300,00

CARGA HORÁRIA

8 horas

Horário: 23/04/2020 - 13h30 às 17h30 (4 horas)

24/04/2020 - 13h30 às 17h30 (4 horas)

MINISTRANTE

Rodinei Esser Dalcin

Farmacêutico Bioquímico, especialista em Engenharia da Qualidade, Auditor Líder pelo Bureau Veritas, com 20 anos de experiência na indústria farmacêutica e de ciências da vida, auditando e assessorando as empresas e ministrando cursos de capacitação para os seus profissionais, atuando principalmente com indústrias farmacêuticas, veterinárias, cosméticas, alimentícias, insumos farmacêuticos, saneantes e produtos para a saúde.

Realização:

Consultoria Técnica

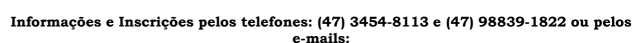






- Os requisitos normativos (RDC 301/2019, IN 47/2019) e guias internacionais (PIC/S, ICH, FDA, WHO, EMA, ISPE). Aplicação dos requisitos farmacêuticos e guias internacionais para as outras áreas de ciências da vida (veterinária, cosméticos, saneantes, farmoquímica, produtos para a saúde e afins.

- Elaboração de um Procedimento de Limpeza.
- Desenvolvimento de um Programa de Validação de Limpeza.
 - Determinação dos limites de contaminação, métodos de determinação.
 - Estudo e seleção de indicadores para pior caso.
 - Equipamentos dedicados e não dedicados.
 - Seleção dos métodos de amostragem.
 - Seleção dos métodos analíticos.
 - Critérios de aceitação.
 - Desenvolvimento prático do Plano Mestre de Validação.
 - Estudo de casos: Elaboração da análise de risco.
 - Estudo das rotas produtivas.
 - Cálculo das áreas das superfícies dos equipamentos.
 - Definição do pior caso.
 - Fabricação de lotes em campanha.
 - Avaliação toxicológica PDE (Permitted Daily Exposure)
 - Protocolos e Relatórios.
 - Controle de Mudanças.



anapaula@esserconsultoria.com.br / rodinei@esserconsultoria.com.br www.esserconsultoria.com.br www.facebook.com.br/Esserconsultoria

Rev.01

OUTROS CURSOS OFERECIDOS

CURSO	CARGA HORÁRIA	DATAS	HORÁRIOS	INVESTIMENTO
Validação de Processos	8 h	06 e 07/04/2020	13:30 - 17:30	305,00
Validação de Sistemas Computadorizados	8h	13 e 14/04/2020	13:30 - 17:30	295,00
Validação de Sistemas de Tratamento de Água	8 h	27 e 28/04/2020	13:30 - 17:30	290,00