

Salas limpias y gases farmacéuticos

Requisitos Anexo I EU GMP

Curso de formación en línea

[Haz clic aquí para inscribirte](#)

Objetivos del seminario

El seminario tiene como objetivo revisar los requisitos que deben cumplir las instalaciones de climatización utilizadas en la fabricación de medicamentos, no solo en su diseño e instalación, sino a lo largo de todo su ciclo de vida. Se analizarán las exigencias actuales en este ámbito, incluidas las novedades del Anexo 1 de las EU GMP, y se presentarán las medidas necesarias para su correcta implantación y aplicación de forma eficaz.

Fecha	5 Marzo 2026
Horario	9 - 13
Precio	€370
Target	Profesionales de la industria farmacéutica relacionados con: <ul style="list-style-type: none">• Garantía de Calidad (QA)• Producción• Ingeniería• Control de Calidad (QC)• Validaciones• Servicios Técnicos

Programa

Introducción

- Exigencias normativas y recomendaciones actuales relacionadas con el diseño y cualificación de instalaciones y equipos en el entorno GMP
- Revisión de las exigencias ISO 14644-1:2015
- Relación con GMP

Sistemas de Climatización HVAC

- Diseño, puesta en marcha y revisión de Sistemas de Climatización HVAC
- Descripción de elementos principales y su interacción

Gases farmacéuticos (aire comprimido y nitrógeno)

Cualificación de Sistemas de Climatización HVAC

- Aspectos generales de la cualificación
- Etapas de la cualificación y documentación asociada
- Tests de cualificación y criterios de aceptación habituales
- Ejemplos prácticos.



Escanea el código QR para ver nuestra oferta completa

Trescal
/ LIFE SCIENCES /