

Validación de limpieza de instalaciones y equipos

Curso de formación en línea

[Haz clic aquí para inscribirte](#)

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.

| | |
|----------------|---|
| Fecha | 5 Noviembre 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• Control de Calidad (QC)• Validaciones |

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



Escanea el código QR para ver nuestra oferta completa