



Webinar

معتبر سازی فرایندهای آسپتیک (Media Fill)



تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۴/۱۲/۱۳

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های دوره:



ثبت نام در ایتا (Eitaa)
09304012211

- (۱) ضرورت اجرای مدیا فیل برای خطوط تولیدی استریل و آسپتیک
- (۲) مقدمات مورد نیاز برای انجام مدیا فیل
- (۳) مستندات مورد نیاز در اجرا و شبیه سازی فرایند
- (۴) آموزش های ضروری جهت انجام فرایند
- (۵) محیط های مورد استفاده در مدیا فیل (پودری و مایع و ...)
- (۶) تعداد و تناوب انجام مدیا فیل بر اساس الزامات
- (۷) محاسبه و تعیین اندازه بچ شبیه سازی شده
- (۸) تعیین و بررسی فاکتورهای ریسک در طی فرایند بصورت Worst case
- (۹) پایش های محیط و پرسنل در طی فرایند مدیا فیل
- (۱۰) بررسی نتایج بدست آمده و نتیجه گیری فرایند مدیا فیل بر اساس الزامات

سخنران: دکتر فروغ سرائی، دکتری تخصصی میکروبیولوژی، مشاور و مدرس در صنعت دارو و تجهیزات پزشکی

مخاطبین: مسوولین فنی، مدیران و کارشناسان تضمین کیفیت (QA)، مدیران و کارشناسان کنترل کیفیت (QC)
مدیران و پرسنل تولید، آزمایشگاه تحقیق و توسعه