

Liofilchem®	RILAVORAZIONE PRODOTTI NON CONFORMI	MOD 53	<i>PQ 8.06</i>
		Rev. 7 del xx.xx.2022 Pag. 2 di 1	

Rilavorazione	
Qtà rilavorata: _____	Qtà finale: _____ Resa %: _____ Scarti: _____
Data rilavorazione: _____	Firma _____

Controlli sul prodotto rilavorato	
Batch Review	<input type="checkbox"/> Idoneo <input type="checkbox"/> Non idoneo <input type="checkbox"/> Non applicabile
Data: _____	Firma _____
Controllo performance	<input type="checkbox"/> Idoneo <input type="checkbox"/> Non idoneo <input type="checkbox"/> Non applicabile
Data: _____	Firma _____
Controllo stato microbiologico	<input type="checkbox"/> Idoneo <input type="checkbox"/> Non idoneo <input type="checkbox"/> Non applicabile
Data: _____	Firma _____
Controllo packaging	<input type="checkbox"/> Idoneo <input type="checkbox"/> Non idoneo <input type="checkbox"/> Non applicabile
Data: _____	Firma _____