PROTOCOLO DE CALIFICACIÓ	ÓN DE DESEMPEÑO (PQ)
--------------------------	----------------------

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **1** de **40**



PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)

SISTEMA HVAC ÁREA NO ESTÉRILES – LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

GRUPO PAILL SA DE CV

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **2** de **40**

PROTOCOLO ELABORADO POR

Preparado por:	Cargo	Firma	Fecha
Sofia Camacho	Architect PMI CERCAL GROUP		
Revisado por:	Cargo	Firma	Fecha
Lucelly Perilla	Head GEP CERCAL GROUP		
Raúl Quevedo	Chief Operating Oficcer CERCAL GROUP		
Licda. Irma Merino	Gerente de Sistema de Gestión Integrado GRUPO PAILL S.A. de C.V.		
Lic. Gabriel Arteaga	Jefe de BPM GRUPO PAILL S.A. de C.V.		
Licda. Mabel Olmedo	Gerente de Aseguramiento de la Calidad GRUPO PAILL S.A. de C.V.		
Aprobado por: Cargo		Firma	Fecha
Lic. Miguel Escobar	Regente Farmacéutico GRUPO PAILL S.A. de C.V.		

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 3 de 40

HISTORICO DE MODIFICACIONES

CÓDIGO DEL DOCUMENTO	FECHA DE EMISIÓN	MOTIVO DEL CAMBIO
ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ		Primera Versión: Creación del documento

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **4** de **40**

INDICE

GEN	NERALIDADES	5
1.1	Objetivos:	5
1.2	Alcance:	5
1.3	Responsabilidades:	5
2	DESCRIPCIÓN DEL SISTEMA:	7
3.	CARACTERÍSTICAS DE LAS SALAS	7
4	PROCEDIMIENTO DE ENSAYOS	11
5	DOCUMENTACIÓN DE REFERENCIA	12
6	PRE-REQUISITOS	14
7	ENSAYOS DE CALIFICACIÓN	15
8	ANEXOS	40

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 5 de 40

GENERALIDADES

1.1 OBJETIVOS:

Asegurar que el sistema HVAC, identificado como Sistema HVAC Área de No Estériles — Líquidos y Semisólidos y sus componentes individuales, cumplen con las especificaciones de instalación detalladas en la documentación técnica provista por el fabricante y con las definidas por GRUPO PAILL SA de CV

1.2 ALCANCE:

El presente protocolo de calificación de instalación aplica a:

Sistema HVAC identificado como Área de No Estériles — Líquidos y Semisólidos, el cual interviene en las áreas que se presentan en el siguiente listado, las cuales son salas limpias de clasificación ISO 8 Grado D:

- E-02 Lavandería.
- E-03 Envasado Cremas.
- E-04 Fabricación de Cremas
- E-05 Fabricación de Líquidos 2.
- E-06 Envasado de Líquidos.
- E-07 Fabricación de Líquidos 1.
- E-08 Envasado de Ampollas bebibles.
- E-09 Fabricación de Líquidos 3.

- E-10 Bodega de insumos.
- E-10 A-Equipo Limpio.
- E-17 Área de pesado 1
- E-18 Área de pesado 2
- E-18A Controles en Proceso Líquidos.
- Pasillo interno.
- Pasillo.
- Esclusa ingreso de jabas.

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE INSTALACION (IO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-IQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 6 de 40

En el siguiente Listado, las cuales son salas limpias que no se encuentran clasificadas:

- E-01 Esclusa.
- E-11 Vestidor Mujeres.
- E-12 Vestidor Hombres.
- E-19 Tableros.
- E-28 Descarte de insumos y materiales.

El l sistema de aire se encuentra ubicado en Área de No Estériles — Líquidos y Semisólidos de GRUPO PAILL SA de CV ubicado en 10 Calle Ote San Salvador, El Salvador, en las instalaciones de PAILL.

1.3 RESPONSABILIDADES:

GRUPO PAILL SA de CV será responsable junto a CERCAL GROUP designado en la ejecución del presente protocolo.

Es responsabilidad de CERCAL GROUP:

- La redacción del presente Protocolo.
- El registro de las pruebas presentes en este protocolo, y su corrección si fuese necesario.
- El registro de las observaciones, desvíos y cambios detectados durante la ejecución del protocolo.
- La ejecución de las pruebas de calificación indicadas en el presente protocolo.
- La emisión del Informe final de Calificación de Instalación.

Es responsabilidad de los encargados, designados por GRUPO PAILL SA de CV

- La revisión y aprobación del protocolo de calificación.
- La entrega de la información técnica correspondiente al equipo.

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 7 de 40

• La aprobación final del Informe de Calificación.

Es responsabilidad del equipo conjunto GRUPO PAILL SA de CV y CERCAL GROUP. de:

La investigación y resolución de los desvíos y no conformidades detectadas durante la ejecución del presente protocolo.

Todas las personas responsables de ejecutar y/o supervisar, revisar y aprobar las distintas actividades mencionadas anteriormente, deberán registrarse en el cuadro de firmas de responsabilidad, ubicado en la página 2 del presente documento.

2 DESCRIPCIÓN DEL SISTEMA:

El Sistema HVAC Área No Estériles — Líquidos y Semisólidos está compuesto por tres unidades manejadoras de aire, una unidad manejadora Orales Líquidos código 02-8-001, marca MCQUAY, modelo CAH010FDAC, el cual dispone de un equipo con doble ventilador, impulsor y extractor, con capacidad para mover todo el caudal nominal del aire requerido, que a través de un sistema de ductos y dámperes suministra aire a las salas E-01, E-02, E-03, E-04, E-05, E-06, E-07, E-08, E-11, E-12, E-18a, E-19, E-28, Pasillo interno las cuales se encuentran bajo calificación ISO 8 grado D, la segunda unidad manejadora Foselite código 02-8-005, marca RHEEM, modelo RHGE-075ZK949, el cual dispone de un equipo con doble ventilador, impulsor y extractor, con capacidad para mover todo el caudal nominal del aire requerido, que a través de un sistema de ductos y dámperes suministra aire a las salas E-09, E-10, E-10a, E-17 y E-18, las cuales se encuentran en la clasificación ISO 8 grado D y la tercera unidad manejadora Líquidos código 02-8-007, marca YORK, modelo AHR60D3XH2IA, el cual dispone de un equipo con doble ventilador, impulsor y extractor, con capacidad para mover todo el caudal nominal del aire requerido, que a través de un sistema de ductos y dámperes suministra aire a las salas Pasillo y Esclusa paso de jabas, las cuales se encuentran bajo la calificación ISO 8 grado D.

El sistema cuenta con la siguiente descripción de filtros los cuales se detallan a continuación:

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **8** de **40**

Filtros en etapa de impulsión						
Categoría Cantidad Medidas (mm) Marca Modelo						
Bolsa – Manejadora de Líquidos	3	508x609.6x762	VECO	AV55599		
Bolsa – Manejadora Foselite	1	609.6x609.6x101.6	VERICEL	M-PAK		
Bolsa – Orales Líquidos	1	609.6x609.6x101.6	VERICEL	M-PAK		

Filtros en etapa de extracción				
Categoría Cantidad Medidas (mm) Marca Modelo				
duralex 35% - Para todas	1	304.8x609.6	Polipack	N/A

3. CARACTERÍSTICAS DE LAS SALAS

Se definen las especificaciones de cada sala que compone el Sistema del Área de No Estériles — Líquidos y Semisólidos.

Tabla 1. Detalle de Salas.

		Dimens	siones	Clasificación Partículas	
Código	Nombre de Sala	Área (m²)	Volumen (m³)	Clase ISO	Grado OMS
E-03	Envasado Cremas	17,08	39,4	8	D
E-04	Fabricación de Cremas	15,48	43,7	8	D
E-05	Fabricación de Líquidos 2	15,38	38,45	8	D
E-06	Envasado de Líquidos	35,82	86,53	8	D
E-07	Fabricación de Líquidos 1	22,8	59,44	8	D
E-08	Envasado de Ampollas bebibles	23,65	59,12	8	D

PROTOCOLODE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)			Protocolo: ESA Versión: 01	A-PC-PAIL-20	021-PQ-LIQ	
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS		Página 9 de 4	0			
E-09	Fabricación de Líquidos 3	12,8		34,75 8 D		
E-10	Envasado de Líquidos 2	24,82		62,05	8	D
E-10A	Equipo Limpio	15,34		38,36	8	D
E-17	Área de pesado 1	10,50		26,26	8	D
E-18	Área de pesado 2	12,71		31,78	8	D
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	7,95		19,88	8	D

Tabla 2. Especificaciones técnicas

Código	Nombre de Sala	Renovaciones	Temperatura (ºC)	Humedad Relativa, %	Luz, Lux	Ruido dB
E-03	Envasado Cremas	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-04	Fabricación de Cremas	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-05	Fabricación de Líquidos 2	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-06	Envasado de Líquidos	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-07	Fabricación de Líquidos 1	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-08	Envasado de Ampollas bebibles	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-09	Fabricación de Líquidos 3	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **10** de **40**

E-10	Envasado de Líquidos 2	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-10A	Equipo Limpio	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-17	Área de pesado 1	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-18	Área de pesado 2	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	≥10	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80

Código Sala	Nombre Sala	Código Sala Adyacente	Tipo de Presión	Valor Especificado Pa
E-03	Envasado Cremas	Pasillo	Positiva (+)	5 Pa mínimo
F 04	Fabricación de Chemes	interno Pasillo	Donition ()	5 Pa mínimo
E-04	Fabricación de Cremas	interno	Positiva (+)	
E-05	Fabricación de Líquidos 2	Pasillo	Positiva (+)	5 Pa mínimo
	,	interno	. ,	
E-06	Envasado de Líquidos	Pasillo	Positiva (+)	5 Pa mínimo
L 00	Envadado de Elquidos	interno	T contra (*)	
E-07	Fabricación de Líquidos 1	Pasillo	Positiva (+)	5 Pa mínimo
L 07	1 abi leacion de Liquidos i	interno	rositiva (+)	
F 00	Envasado de Ampollas	Pasillo	D ::: ()	5 Pa mínimo
E-08	bebibles	interno	Positiva (+)	
E-09	Fabricación de Líquidos 3	Pasillo	Positiva (+)	5 Pa mínimo
L 03	1 abi leacion de Liquidos o	interno	108111Va (+)	

PROTOCOLODE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 11 de 40

E-10	Envasado de Líquidos 2	E-01	Positiva (+)	5 Pa mínimo
E-10A	Equipo Limpio	Pasillo Interno	Positiva (+)	5 Pa mínimo
E-17	Área de pesado 1	Pasillo	Negativa (-)	5 Pa mínimo
E-18	Área de pesado 2	Pasillo	Negativa (-)	5 Pa mínimo
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	Pasillo Interno	Negativa (-)	5 Pa mínimo

4 PROCEDIMIENTO DE ENSAYOS

Encontrándose el protocolo de calificación de instalación aprobado, se utilizará una copia autorizada de este para ejecutar todos los ensayos en el lugar donde se encuentra el equipo.

Cada uno de los ensayos de calificación deben ser completados a mano alzada con letra legible, utilizando bolígrafo (lapicero- lápiz pasta) de tinta indeleble color negro. En caso de ocurrir errores al registrar la información dentro del protocolo, los mismos serán corregidos acorde con los lineamentos de la GMP, línea sobre el error, firma del ejecutor y fecha.

La descripción de cada uno de los ensayos consta de los siguientes apartados:

- Objetivo: Describe la finalidad perseguida al ejecutar el ensayo.
- Metodología: Explica el procedimiento a seguir en la ejecución del ensayo.
- Criterio de Aceptación: Describe los resultados esperados y considerados correctos.

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 12 de 40

Cualquier desviación o discrepancia durante la calificación, debe ser registrada en la hoja de cada ensayo y en el formato de registro de desviaciones adjunto en anexo N°1, ESA-ANX1-PAIL-PQ-LIQ.

Cualquier cambio que se haya realizado durante la calificación, debe ser registrado en el formato de registro de cambios adjunto en anexo N°2, ESA-ANX2-PAIL-PQ-LIQ.

Preparar un informe de Calificación de la Instalación (ESA-INF-PAIL-2021-PQ-LIQ) en que se incluya:

- Fecha de inicio y término del estudio.
- Información completa recolectada.
- Reporte de desviaciones y problemas detectados (si los hubo).
- Reporte de control de cambios (si los hubo).
- Tabla resumen con los ensayos realizados y conclusiones obtenidas tras su ejecución.
- Conclusiones sobre la validez de la instalación.

Presentar el informe a los departamentos de Calificaciones, Ingeniería, Mantenimiento y Aseguramiento de Calidad para su revisión y aprobación.

5 DOCUMENTACIÓN DE REFERENCIA

- WHO Technical Report Series 908, 2003 (Informe 37)
- WHO Technical Report Series 937, 2006 (Informe 40)
- WHO Technical Report Series 961, 2011 (Informe 45)
- Supplementary guidelines on good manufacturing practices for heating, ventilation and air-conditioning systems for non-sterile pharmaceutical dosage forms (2011)
 WHO Technical Report Series, No. 961, Annex 5, 2011
- Supplementary guidelines on good manufacturing practices: validation (2006)
 WHO Technical Report Series, No. 937, Annex 4, 2006

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 13 de 40

- Guidance on good data and record management practices (2016)
 WHO Technical Report Series, No. 996, Annex 5, 2016
- Guidelines on quality risk management (2013) WHO Technical Report Series, No. 981, Annex 2, 2013
- Norma UNE-EN-ISO 14644-1: Salas limpias y locales anexos, Parte 1: Clasificación de la limpieza del aire.
- Norma UNE-EN-ISO 14644-3: Salas limpias y locales anexos, Parte 3: Métodos de ensayos
- EN 779:1993 (G y F) y EN 1822 (H y U). Especificaciones para filtros de partículas en sistemas de ventilación.
- ISPE Guías para diseño de sistemas de ventilación y aire acondicionado para Industria Farmacéutica
- ASHRAE: Guías diseño de áreas limpias.

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 14 de 40

6 PRE-REQUISITOS

Antes de ejecutar el presente protocolo de desempeño, se debe contar con la siguiente documentación:

- Análisis de Riesgo
- Requisitos del usuario URS
- Especificaciones de diseño EETT
- Manuales y especificaciones del fabricante
- Planos del sistema Planos P&ID
- Planos del sistema Planos As Built (Planimétricos y P&ID)
- Listas de verificación de Comissionning

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 15 de 40

7 ENSAYOS DE CALIFICACIÓN

Ensayo № 1: Estatus OQ								
Objetivo: Verificar que el protocolo OQ se haya ejecutado correctamente, y que se encuentra								
		antes de iniciar la calificación de						
Metod	ología del ensayo	: Verificar visualmente el protoc	olo IÇ	Q del equipo.				
Criteri	o de aceptación: l	os datos a verificar deben ser lo	s esp	ecificados en	la tabla			
Nº	Datos de identificación	Especificación		Cumple (SI/NO)	Firma	Fecha		
1	Pruebas OQ	Todas las pruebas indicadas protocolo OQ han sido ejecuta correctamente, y se encuent revisadas. En caso de exidesvíos correspondientes a la et de calificación de la operación (abiertos, estos han sido evalua no críticos y se define contincon los ensayos de la calificación operación.	ndas tran istir tapa OQ) ndos nuar	□ Si □ No				
2	Aprobación OQ	El informe OQ se encuentra con las firmas de aprobación final.		□ Si □ No				
Desviaciones: ☐ Si ☐ No								
Docum. complementaria:								
Resultado: CUMPLE NO CUMPLE								
Verificado por:								
Firma:		Fech	na:					

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01 Página 16 de 40

Ensayo Nº 2: Verificación del Grado OMS y la Clase ISO de Limpieza del Aire

Objetivo: Verificar mediante el conteo de partículas que se alcanza la clase o grado de limpieza del aire en condición "In Operation".

Metodología del ensayo:

Se debe realizar el conteo de partículas "In Operation".

Se entiende por "In Operation" cuando la planta está sin presencia de personal de producción, pero con todo el equipo de producción instalado y en funcionamiento. Se deben registrar las máquinas que estén en funcionamiento y las maquinas que están paradas durante la realización del test.

El número de puntos de muestreo en sala será determinado en función de la superficie y el grado de limpieza de la misma, según la normativa europea de Buenas Prácticas de manufactura.

Se debe colocar la sonda biocinética en posición vertical a una altura aproximada de un metro del suelo (aproximadamente a la altura de trabajo).

Para realizar la toma de muestra "In Operation" se procederá como sigue:

Poner en marcha el contador hasta obtener la clase deseada con tres conteos estables en la primera localización.

Para el resto de las localizaciones se esperará como máximo 2 minutos de estabilización.

Para las salas asociadas a colectores de polvo, se hará la verificación de la condición de encendido y apagado del equipo.

A medida que se realice el ensayo se registraran los valores obtenidos (datos crudos) de cada sala evaluada en hojas de datos identificada por Código y nombre de la Sala.

Dichas hojas se adjuntarán al informe final formando parte de los anexos de este protocolo.

Criterio de aceptación: Los resultados de las pruebas contenidas en el informe demuestran que se cumple la normativa de GMP prevista para cada sala descrita en tabla 1. Clasificación de salas.

Informe № 45 de OMS		Norma ISO 14644-1			
Grado	0,5 μm	5,0 μm	Clase ISO 0,5 μm 5,0 μm		
D	3.520.000	29.000	8	3.520.000	29.300

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **17** de **40**

Nº	Ítem a verificar	Especificación	Cumple (SI/NO)	Firma	Fecha	
1	Verificación de Clasificación de salas.	Cumple con lo especificado en la tabla 1. Clasificación de salas.	□ Si □ No			
Desviaciones: ☐ Si ☐ No						
Docum. co	omplementaria:					
Resultado	Resultado: CUMPLE □ NO CUMPLE □					
Verificado por:						
Firma:			Fecha:			

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **18** de **40**

Ejecución de ensayo:	
Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	:

Tabla 1. Prueba de Conteo de Partículas en "In Operation"

		OMS 45				
Código Sala	Nombre Sala	0,5 μm	5 μm	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
E-03	Envasado Cremas			□ Si □ No		
E-04	Fabricación de Cremas			□ Si □ No		
E-05	Fabricación de Líquidos 2			□ Si □ No		
E-06	Envasado de Líquidos			□ Si □ No		
E-07	Fabricación de Líquidos 1			□ Si □ No		
E-08	Envasado de Ampollas bebibles			□ Si □ No		
E-09	Fabricación de Líquidos 3			□ Si □ No		

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)						Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01		
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS					Página 19 de 40			
E-10	Envasado de Líquidos 2			□ Si □	□No			
E-10A	Equipo Limpio			□ Si □	□No			
E-17	Área de pesado 1			□ Si □	□No			
E-18	Área de pesado 2			□ Si □	□No			
E-18A	Controles en Proceso Líquidos			□ Si □	□No			

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01 Página 20 de 40

Ensayo Nº 3: Verificación de la presión diferencial

Objetivo: Verificar que se alcanzan y mantienen las presiones diferenciales de diseño entre salas.

Metodología del ensayo:

Para la realización de las pruebas se determinará la presión dentro de la sala con respecto a la sala contigua, utilizando un manómetro diferencial debidamente calibrado.

Se debe comprobar que las puertas de todas las salas involucradas con el sistema HVAC estén cerradas.

Los valores de presión se deben tomar utilizando las tomas colocadas en el techo, si existe.

Si no es posible ejecutar el ensayo de la forma indicada anteriormente, se debe medir la diferencia de presiones entre salas por debajo de las puertas.

A medida que se realice el ensayo se registraran los valores obtenidos (datos crudos) de cada sala evaluada en hojas de datos identificadas por código interno y nombre específico. Dichas hojas se adjuntarán al informe final formando parte de los anexos de este protocolo.

Para aquellas salas que cuenten con colector de polvo se verificará con el equipo encendido y apagado.

Criterio de aceptación: La Presión Diferencial entre salas

Cittoric de despederen zar i coron zar er en							
Nº	Ítem a verificar Especificación		Cumple (SI/NO)	Firma	Fecha		
1	Verificación de la presión diferencial.	Cumple con lo especificado en la Tabla 2: Especificaciones de salas.	1 1 1 51				
Desviacio	nes: □ Si □ No						
Docum. co	omplementaria:						
Instrumer	nto de medición:						
Resultado	: CU	MPLE □ NO C	UMPLE 🗆				
Verificad	o por:						
Firma:		Fecha					

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **21** de **40**

Εj	ecución	de	ensay	yo:
_				

Certificado Calibración : ______

Tabla 2. Verificación de Diferencial de Presión

Código Sala	Nombre Sala	Código Sala Adyacent e	Valor Especificado Pa	Tipo de presión	Valor Obtenido , Pa	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
E-03	Envasado Cremas	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-04	Fabricación de Cremas	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-05	Fabricación de Líquidos 2	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-06	Envasado de Líquidos	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-07	Fabricación de Líquidos 1	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		

					Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01			
VALID		TEMA DE HV JIDOS Y SEMI	AC ÁREA NO EST SÓLIDOS	TÉRILES —	Página 22 d	e 40		
E-08	Envasado de Ampollas bebibles	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-09	Fabricación de Líquidos 3	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-10	Envasado de Líquidos 2	E-01	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-10A	Esquipo Limpio	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-17	Área de pesado 1	Pasillo	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-18	Área de pesado 2	Pasillo	5 Pa mínimo			□Si □ No		
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	Pasillo Interno	5 Pa mínimo			□Si □ No		

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **23** de **40**

Ensayo Nº4: Prueba de Recuperación

Objetivo: El objeto del ensayo de recuperación es determinar si la instalación es capaz de volver a un nivel de limpieza especificado dentro de un tiempo definido, después de haber estado expuesta brevemente a una fuente de ensayo con un contenido de partículas determinado.

Metodología del ensayo:

Para la realización de las pruebas se determinará utilizar un contador de partículas calibrado, y un aerosol para la visualización de la prueba.

Para las salas asociadas a los colectores de polvo, la prueba se ejecutará con el Colector encendido y apagado respectivamente.

Se debe comprobar que todas las puertas estén cerradas.

A medida que se realice el ensayo se registraran los valores obtenidos (datos crudos) de cada sala evaluada en hojas de datos.

Dichas hojas se adjuntarán al informe final formando parte de los anexos de este protocolo.

Criterio de aceptación: Tiempo de recuperación ≤ 20 minutos

Nº	Ítem a verificar	Especificación	Cumple (SI/NO)	Firma	Fecha					
1	Verificación de tiempo de recuperación de las salas.	La sala tiene un tiempo de recuperación menor o igual a 20 minutos.	□ Si □ No							
Desvia	aciones: 🗆 Si 🗆 No									
Docun	n. complementaria:									
Instru	mento utilizado:									
Result	ado: CUMP	PLE NO	O CUMPLE							
Verifi	cado por:									
Firma	:	Fecha:								

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **24** de **40**

Ejecucion de ensayo.	
Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	:

Código Sala	Nombre Sala	Valor Especificado, minutos	Valor Obtenido, minutos	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
E-03	Envasado Cremas	≤20		□Si □ No		
E-04	Fabricación de Cremas	≤20		□Si □ No		
E-05	Fabricación de Líquidos 2	≤20		□Si □ No		
E-06	Envasado de Líquidos	≤20		□Si □ No		
E-07	Fabricación de Líquidos 1	≤20		□Si □ No		
E-08	Envasado de Ampollas bebibles	≤20		□Si □ No		

PRO	TOCOLO DE CA	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01			
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS			Página 25 de 40		
E-09	Fabricación de Líquidos 3	≤20	□Si □ No		
E-10	Envasado de Líquidos 2	≤20	□Si □ No		
E-10A	Esquipo Limpio	≤20	□Si □ No		
E-17	Área de pesado 1	≤20	□Si □ No		
E-18	Área de pesado 2	≤20	□Si □ No		
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	≤20	□Si □ No		

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPI				EÑO (PQ)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LI Versión: 01			
V	ALIDA			DE HVAC ÁREA NO ES SEMISÓLIDOS	STÉRILES	S —	Página 26 de 40		
Ensa	ayo Nº	5: Verific	ación par	tículas viables					
•	Objetivo: Verificar mediante el conteo de partículas la cantidad de partículas viables según la clase o grado de limpieza del aire especificado en las salas de la planta.								
Met	odolog	ía del ensa	yo:						
Si se	e realiz	a la medic	ión a trav	vés del equipo volum	étrico, se	e deb	e utilizar un equipo	de muestreo	Por
				alibrado para detern			•		
				rés de placas por sed	imentaci	ón, es	stas deben estar ub	icadas en el pı	unto
			-	tiempo de 4 horas.					
		•		sayo se registraran	los valoi	res ok	otenidos (datos cru	idos) de cada	sala
		n hojas de		nforme final formar	ido norto	do lo	e anovae da aeta nr	rotocolo	
				esultados de las prue					P 8P
		_		prevista para cada sa					ic sc
	Grad		_	a de aire (CFU/m³)			estra de aire (CFU/r		
	D		<200 (V	olumétrico)		<100 (Por sedimentación)		on)	
Nº		Ítem a vei	rificar	Especificación	Cumple (SI/NO)		irma	Fecha	
Verificación Partículas Viales		Según el grado de cada sala, especificado en Tabla N°1	□Si □ No						
Des	viacior	es: 🗆 Si	□No			•			
Doci	um. co	mplementa	aria: Info	rmes de Microbiologi	ía				
Resi	ıltado:		CUMPLI	E □ NO C	UMPLE [
Veri	ficado	por:							
Firm	na:				Fecha:				

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES – LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **27** de **40**

<u>Ejecución de ensayo:</u>	
Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	:

Tabla 3. Verificación de Partículas viables.

Código Sala	Nombre Sala	Valor Especificado, CFU/m³	Valor Obtenido, CFU/m³	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
E-03	Envasado Cremas	≤		□ Si □ No		
E-04	Fabricación de Cremas	≤		□ Si □ No		
E-05	Fabricación de Líquidos 2	≤		□ Si □ No		
E-06	Envasado de Líquidos	≤		□ Si □ No		
E-07	Fabricación de Líquidos 1	≤		□ Si □ No		
E-08	Envasado de Ampollas bebibles	≤		□ Si □ No		

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)					Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01			
VALID	VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS					Página 28 de 40		
E-09	Fabricación de Líquidos 3	≤		□ Si				
E-10	Envasado de Líquidos 2	≤		□ Si				
E-10A	Equipo Limpio	≤		□ Si				
E-17	Área de pesado 1	≤		□ Si				
E-18	Área de pesado 2	≤		□ Si				
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	≤		□ Si				

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01 Página 29 de 40

Ensayo № 6: Verificación de la Temperatura y Humedad Relativa (%).

Objetivo: Verificar que las condiciones ambientales generadas por la estación de climatización están de acuerdo con las especificaciones de diseño.

Metodología del ensayo:

Para la realización de las pruebas, se toman diversas medidas de temperatura y humedad relativa en las salas a la altura de trabajo.

Se medirán 5 puntos de temperatura y 5 puntos de humedad relativa

Equipos necesarios: Equipo de determinación de temperatura y humedad relativa (Termohigrómetro). A medida que se realice el ensayo se registraran los valores obtenidos (datos crudos) de cada sala evaluada en hojas de datos identificadas respectivamente por código y nombre de sala. Dichas hojas se adjuntarán al informe final formando parte de los anexos de este protocolo.

Criterio de aceptación: Los resultados de las pruebas contenidas en el informe cumplen para cada sala: con los criterios de temperatura y la Humedad relativa en las salas.

Los resultados de las pruebas contenidos en el informe cumplen para cada sala: que los valores de temperatura y humedad son considerados acordes para los procesos que en ese sector se realiza.

Nº	Ítem a verificar	Especificad	ción		Cumple (SI/NO)	Firma	Fecha
1	Verificación de	Cumple	con	una	□Si		
1	la Temperatura.	Temperatu	ra de 18 a	25ºC	□ No		
2	Verificación de	Cumple co	on la hu	ımedad	□ Si		
۷	humedad	relativa de 30 a 65%			□ No		
Desviacion	nes: 🗆 Si 🗆 No						
Docum. co	mplementaria:						
Instrumen	to de medición:						
Resultado:	CU	MPLE		1	NO CUMPLI		
Verificado	por:						
Firma:				Fecha:			
			l l				

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **30** de **40**

Ejecución de ensayo:	
Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	:

Tabla 4. Verificación de Temperatura y Humedad Relativa (%) de la sala.

Código Sala	Nombre Sala	Temperatura obtenida, ² C	Humedad Relativa obtenida, %HR	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
E-03	Envasado Cremas			□ Si □ No		
E-04	Fabricación de Cremas			□ Si □ No		
E-05	Fabricación de Líquidos 2			□ Si □ No		
E-06	Envasado de Líquidos			□ Si □ No		
E-07	Fabricación de Líquidos 1			□ Si □ No		
E-08	Envasado de Ampollas bebibles			□ Si □ No		
E-09	Fabricación de Líquidos 3			□ Si □ No		

PROTOC	PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)				Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01		
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS				Página 31 de 40			
E-10	Envasado de			□ Si			
E-10	Líquidos 2			□ No			
E-10A	Equipo Limpio			□ Si			
E-IOA	Equipo Limpio			□ No			
E 17	Ámas de masside 1			□ Si			
E-17	Área de pesado 1		□ No				
E-18	Área de pesado 2			□ Si			
E-10	Area de pesado 2			□ No			
E 10 A	Controles en			□ Si			
E-18A	Proceso Líquidos			□ No			

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01 Página 32 de 40 Ensayo Nº 7: Verificación de Luz y Ruido

Objetivo: Verificar que el nivel de iluminación y ruido en las salas cumpla con lo indicado en DS N°594.

Metodología del ensayo:

Se debe utilizar un medidor de luz y un medidor de ruido debidamente calibrado para determinar la iluminación y ruido de cada sala.

A medida que se realice el ensayo se registraran los valores obtenidos (datos crudos) de cada sala evaluada en hojas de datos identificados por código y nombre de sala.

Dichas hojas se adjuntarán al informe final formando parte de los anexos de este protocolo.

La medición del ruido queda registrada dentro del protocolo como informativo.

Criterio de aceptación:

Promedio de las mediciones de luz de acuerdo con lo especificado en la Tabla 2

Promedio de las mediciones de Ruido dB de acuerdo a lo especificado en la Tabla 2

Nº	Ítem a verificar	Especificación	Cumple (SI/NO)	Firma	Fecha
1	Verificación de iluminancia	Cumple con lo especificado en la Tabla 2. Especificaciones de salas.	□ Si □ No		
2	Verificación de Ruido	Cumple con lo especificado en la Tabla 2. Especificaciones de salas.	□ Si □ No		
Desvia	aciones: 🗆 Si l	□ No			
Docun	n. complementa	ria:			
Instru	mentos utilizad	os:			
Resultado: CUMPLE NO CUMPLE					
Verificado por:					
Firma	:		Fecha:		

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **33** de **40**

_	,			
Ηı	iecución	de	ensay	w.

T ' /T '	
Equipo/Instrumento	•
Lquipo/ irioti unicrito	•

Certificado Calibración : ______

Tabla 5. Verificación de Luz en Salas.

Código Sala	Nombre Sala	Valor Especificado, Lux	Valor Obtenido, Lux	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
E-03	Envasado Cremas	≥ 150		□Si		
				□ No		
E-04	Fabricación de	≥ 150		□ Si		
L-04	Cremas			□ No		
F 05	Fabricación de	≥ 150		□Si		
E-05	Líquidos 2			□ No		
E 06	Envasado de	≥ 150		□Si		
E-06	Líquidos			□ No		
F 07	Fabricación de	≥ 150		□Si		
E-07	Líquidos 1			□ No		
F 00	Envasado de	≥ 150		□Si		
E-08	Ampollas bebibles			□ No		

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)						Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01	
VALID	ACIÓN DEL SISTEMA D LÍQUIDOS Y	_	Página 34 de 40				
E-09	Fabricación de Líquidos 3	≥ 150		□ Si □ No			
E-10	Envasado de Líquidos 2	≥ 150		□ Si □ No			
E-10A	Equipo Limpio	≥ 150		□ Si □ No			
E-17	Área de pesado 1	≥ 150		□ Si □ No			
E-18	Área de pesado 2	≥ 150		□ Si □ No			
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	≥ 150		□ Si □ No			

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS

Página **35** de **40**

	E	jecución	de	ensay	/O:
--	---	----------	----	-------	-----

Equipo/Instrumento	:

Certificado Calibración : ______

Tabla 6. Verificación de Ruido en Salas (carácter informativo)

Código Sala	Nombre Sala	Valor Especificad o, dB	Valor Obtenido, dB	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
E-03	Envasado Cremas	≤ 80		□ Si □ No		
E-04	Fabricación de Cremas	≤ 80		□ Si □ No		
E-05	Fabricación de Líquidos 2	≤ 80		□ Si □ No		
E-06	Envasado de Líquidos	≤ 80		□ Si □ No		
E-07	Fabricación de Líquidos 1	≤ 80		□ Si □ No		
E-08	Envasado de Ampollas bebibles	≤ 80		□ Si □ No		

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)						Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01		
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS						Página 36 de 40		
E-09	Fabricación de Líquidos 3	≤ 80		□Si□	No			
E-10	Envasado de Líquidos 2	≤ 80		□ Si □	No			
E-10A	Equipo Limpio	≤ 80		□ Si □	No			
E-17	Área de pesado 1	≤ 80		□Si□	No			
E-18	Área de pesado 2	≤ 80		□ Si □	No			
E-18A	Controles en Proceso Líquidos	≤ 80		□ Si □	No			

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES -Página **37** de **40** LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS Ensayo Nº 8: Verificación Tasa de Renovaciones/hora Objetivo: Determinar las tasas de Renovaciones/hora para cada Sala. Metodología del ensayo: Para la realización de las pruebas se aplica el siguiente procedimiento: En las salas con difusores de suministro se debe obtener el valor del caudal en (m³/h) directamente utilizando un balómetro que mide caudal para su determinación. Los datos obtenidos de caudales quedaran como datos de carácter informativo. Obtener la tasa de renovaciones/hora usando la siguiente ecuación: TASA DE RENOVACIONES/HORA= Caudal suministro total (m³/h) /volumen de la sala (m³) A medida que se realice el ensayo se registraran los valores obtenidos (datos crudos) de cada sala evaluada en hojas de datos referenciadas por el código y nombre de la sala. Dichos registros se adjuntarán al informe final formando parte de los anexos de este protocolo. Para aquellas salas asociadas a colectores de polvo se hará adicionalmente la verificación del estado con el equipo encendido y apagado. Criterio de aceptación: Los resultados de las pruebas contenidas en el informe demuestran que se alcanzan las tasas de renovaciones/hora por cada sala, definidos en las especificaciones de diseño de la instalación, descritas en la Tabla 2: Clasificación de salas. Nº Ítem a verificar Especificación Cumple Firma Fecha (SI/NO) Verificación de Cumple con lo 1 de especificado en la Tabla 2: tasa □ Si □ No Especificaciones de salas. renovación Desviaciones: ☐ Si ☐ No Docum. complementaria: **CUMPLE** NO CUMPLE □ Resultado: Verificado por: Firma: Fecha:

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ

Versión: 01

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS	Página 38 de 40

Ejecución de ensayo:	
Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	:

Tabla 7. Tasa	Tabla 7. Tasa renovaciones						
Código Sala	Nombre Sala	Especificado, Ren/h	Valor Obtenido	Cumple SI/NO	Firma	Fecha	
E-03	Envasado Cremas	≥10		□ Si □ No			
E-04	Fabricación de Cremas	≥10		□ Si □ No			
E-05	Fabricación de Líquidos 2	≥10		□ Si □ No			
E-06	Envasado de Líquidos	≥10		□ Si □ No			
E-07	Fabricación de Líquidos 1	≥10		□ Si □ No			
E-08	Envasado de Ampollas bebibles	≥10		□ Si □ No			
E-09	Fabricación de Líquidos 3	≥10		□ Si □ No			

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)						Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01		
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — LÍQUIDOS Y SEMISÓLIDOS						Pág	rina 39 de 40	
E-10	Envasado Líquidos 2		≥10		□ Si □ No			
E-10A	Equipo Limpio		≥10		□ Si □ No			
E-17	Área pesado 1	de	≥10		□ Si □ No			
E-18	Área pesado 2	de	≥10		□ Si □ No			
E-18A	Controles Proceso Líquidos	en	≥10		□ Si □ No			

PROTOCOLO DE CALIFICA	CION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-LIQ Versión: 01
	E HVAC ÁREA NO ESTÉRILES — SEMISÓLIDOS	Página 40 de 40

8 ANEXOS

- Registro de Desviaciones.
- Registro de Control de Cambios.
- Documentación de Respaldo o Soporte:
- Documentación complementaria Ensayo Nº 2
- Documentación complementaria Ensayo № 3
- Documentación complementaria Ensayo № 4
- Documentación complementaria Ensayo № 5
- Documentación complementaria Ensayo Nº 6
- Documentación complementaria Ensayo № 7
- Documentación complementaria Ensayo Nº 8

Se incluyen certificados de los instrumentos utilizados en la calificación.

Se incluye registro de capacitación del personal de CERCAL GROUP que realizará las mediciones.

Se incluyen los resultados de las pruebas efectuadas por CERCAL GROUP