PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01	
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 1 de 30	



PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) SISTEMA HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA

GRUPO PAILL SA DE CV

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)

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

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA

Página **2** de **30**

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.		

PROTOCOLODE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01	
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 3 de 30	

HISTORICO DE MODIFICACIONES

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

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)

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

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA

Página **4** de **30**

INDICE

GEN	NERALIDADES	5
1.1	Objetivos:	5
1.2	Alcance:	5
1.3	Responsabilidades:	6
2	DESCRIPCIÓN DEL SISTEMA:	7
3.	CARACTERÍSTICAS DE LAS SALAS	8
4	PROCEDIMIENTO DE ENSAYOS	9
5	DOCUMENTACIÓN DE REFERENCIA	10
6	PRE-REQUISITOS	12
7	ENSAYOS DE CALIFICACIÓN	13
8	ANEXOS	30

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 5 de 30

GENERALIDADES

1.1 OBJETIVOS:

Asegurar que el sistema HVAC, identificado como Sistema HVAC Área de Microbiología 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 desempeño aplica a:

Sistema HVAC identificado como Área Microbiología, el cual interviene en las áreas que se presentan en el siguiente listado, las cuales son salas limpias no clasificada:

- BM-01 Jefatura Microbiología.
- BM-02 Área de Trabajo.
- BM-06 Potencia Microbiana.
- BM-07 Preparación de medios de cultivos.
- BM-09 Llenado de medios de cultivo.
- BM-10 Área de Lavado de Cristalería.
- BM-11 Autoclave.
- BM-13 Pasillo.

Además de intervenir en las áreas que se presentan en el siguiente listado, las cuales son salas limpias de clasificación ISO 5 Grado B:

- BM-03 Límite Microbiano 1
- BM-04 Límite Microbiano 2
- BM-05 Esterilidad

- BM-08 Esclusa
- BM-10 Pasillo interno

El l sistema de aire se encuentra ubicado en Área de Microbiología de GRUPO PAILL SA de CV ubicado en 10 Calle Ote San Salvador, El Salvador, en las instalaciones de PAILL.

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01	
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 6 de 30	

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.
- 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.

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 7 de 30

2 DESCRIPCIÓN DEL SISTEMA:

El Sistema HVAC Área Microbiología está compuesta por tres Unidades manejadoras de aire que se disponen de la siguiente manera:

Una unidad de aire, código 05-8-001, marca TEMPSTAR, modelo NACO60AKC3, 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 BM-03, BM-04, BM-05, BM-08 y BM-12, las cuales se encuentran bajo la clasificación ISO 5 Grado B y una manejadora código 05-8-002 código 05-8-002, marca TEMPSTAR, modelo EBP3600, 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 BM-01, BM-06, BM-07, BM-09, BM-10, BM-11 y BM-3 las cuales no se encuentran clasificadas y la unidad manejadora código 04-8-008, marca TEMPSTAR, modelo EBP3600 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 la sala BM-02 la cual no se encuentra clasificada.

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

Filtros en etapa de impulsión				
Categoría Cantidad Medidas (mm) Marca Modelo				
M-Pak	1	609.6x609.6x101.6	Varicel	Aerostar

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01	
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 8 de 30	

3. CARACTERÍSTICAS DE LAS SALAS

Se definen las especificaciones de cada sala que compone el Sistema del Área de Microbiología.

Tabla 1. Detalle de Salas.

		Dimens	siones	Clasificación Partículas	
Código	Nombre de Sala	Área (m²)	Volumen (m³)	Clase ISO	Grado OMS
BM-03	Límite Microbiano 1	4,49	11,2	5	В
BM-04	Límite Microbiano 2	4,77	11,37	5	В
BM-05	Esterilidad	5,04	11,91	5	В

Tabla 2. Especificaciones técnicas

Código	Nombre de Sala	Renovaciones	Temperatura (ºC)	Humedad Relativa, %	Luz, Lux	Ruido dB
BM-03	Límite Microbiano 1	≥20	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
BM-04	Límite Microbiano 2	≥20	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80
BM-05	Esterilidad	≥20	18 a 25°C	30 a 65 %	≥150	≤80

Código Sala	Nombre Sala	Código Sala	Tipo de Presión	Valor Especificado
Coulgo Sala	Nombre Sala	Adyacente		Pa

				Protocolo: E Versión: 0	SA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA				Página 9 de 30	
BM-03	1-03 Límite Microbiano 1 BM-12 Positi		tiva (+)	15 Pa mínimo	
BM-04	Límite Microbiano 2	BM-12	Posit	tiva (+)	15 Pa mínimo
BM-05	Esterilidad	ad BM-12 Positiv		tiva (+)	15 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.

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-MIC.

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-MIC.

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

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 10 de 30

- 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
- 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.

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 11 de 30

- ISPE Guías para diseño de sistemas de ventilación y aire acondicionado para Industria Farmacéutica
- ASHRAE: Guías diseño de áreas limpias.

PROTOCOLOTE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 12 de 30

6 PRE-REQUISITOS

Antes de ejecutar el presente protocolo de instalación, 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-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 13 de 30

7 ENSAYOS DE CALIFICACIÓN

Ensayo № 1: Estatus OQ							
Objetiv	70: Verificar que	e el protocolo OQ se haya ejecuta	ido correctar	nente, y que s	e encuentra		
debida	mente aprobado	antes de iniciar la calificación de ope	ración.				
Metod	ología del ensayo	: Verificar visualmente el protocolo I	Q del equipo.				
Criteri	o de aceptación: 1	os datos a verificar deben ser los esp	ecificados er	ı la tabla			
Nº	Datos de identificación	Especificación	Cumple (SI/NO)	Firma	Fecha		
1	Pruebas OQ	Todas las pruebas indicadas el protocolo OQ han sido ejecutadas correctamente, y se encuentran revisadas. En caso de existir desvíos correspondientes a la etapa de calificación de la operación (OQ) abiertos, estos han sido evaluados no críticos y se define continuar con los ensayos de la calificación de operación.	□ Si □ No				
2	Aprobación OQ	El informe OQ se encuentra con las firmas de aprobación final.	□ Si □ No				
Desvia	ciones: 🗆 Si 🗆	No					
Docum	n. complementaria	a:					
Result	ado:	CUMPLE N	O CUMPLE				
Verific	eado por:						
Firma:		Fecha:					

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)

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

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA

Página **14** de **30**

Ensayo № 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 146	644-1	
Grado	0,5 μm	5,0 μm	Clase ISO	0,5 μm	5,0 μm
В	3.520	29	5	3.520	29

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ)

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

Versión: 01

VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA

Página **15** de **30**

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. complementaria:						
Resultado: CUMPLE NO CUMPLE						
Verificado por:						
Firma:			Fecha:			

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENOTPOL					Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01		
VALIDA	VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA Página 16 de 30						
Ejecuc	ión de ensayo:			,			
Equipo	o/Instrumento :						
Certifi	Certificado Calibración :						
Tabla 1. Pr	ueba de Conteo de Part	ículas en "In	Operation"				
		OM	S 45				
Código Sala	Nombre Sala	0,5 μm	5 μm	Cumple SI/NO	Firma	Fecha	
BM-03	Límite Microbiano 1			□ Si □ No			
BM-04	Límite Microbiano 2			□ Si □ No			
BM-05	Esterilidad			□ Si			

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01 VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA Página 17 de 30

Ensayo № 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

Office to de deeptacion. Da i resisti Bir efericial entire salas						
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 1			
Desviaciones: ☐ Si ☐ No						
Docum. complementaria:						
Instrumer	nto de medición:					
Resultado	: CU	MPLE □ NO	CUMPLE □			
Verificado por:						
Firma:		Fech	a:			

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 18 de 30
Ejecución de ensayo:	

Certificado Calibración	:

Tabla 2. Verificación de Diferencial de Presión

Equipo/Instrumento

Código Sala	Nombre Sala	Código Sala Adyacente	Valor Especificado Pa	Tipo de presión	Valor Obtenido , Pa	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
BM-03	Límite Microbiano 1	BM-12	15 Pa mínimo			□Si □ No		
BM-04	Límite Microbiano 2	BM-12	10 Pa mínimo			□Si □ No		
BM-05	Esterilidad	BM-12	10 Pa mínimo			□Si □ No		

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01 VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA Página 19 de 30

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

oritorio de desputación riempo de recuperación 20 minutes							
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	Desviaciones: ☐ Si ☐ No						
Docun	n. complementaria:						
Instru	mento utilizado:						
Resultado: CUMPLE NO CUMPLE							
Verificado por:							
Firma	;	Fecha:					

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 20 de 30
Ejecución de ensayo:	
Fauino/Instrumento :	

Certificado Calibración

Código Sala	Nombre Sala	Valor Especificado, minutos	Valor Obtenido, minutos	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
BM-03	Límite Microbiano 1	≤20		□Si □ No		
BM-04	Límite Microbiano 2	≤20		□Si □ No		
BM-05	Esterilidad	≤20		□Si □ No		

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMI				ACIÓN DE DESEMP	EÑO (PQ)	Protocolo: ESA-PC-PA Versión: 01	AIL-2021-PQ-MI	С
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MIC				DE HVAC ÁREA MICR	OBIOLOG	βÍΑ	Página 21 de 30		
Ensa	Ensayo № 5: Verificación partículas 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.								
Metodología del ensayo: Si se realiza la medición a través del equipo volumétrico, se debe utilizar un equipo de muestreo Por Sedimentación debidamente calibrado para determinar la cantidad de partículas viables. Si se realiza la medición a través de placas por sedimentación, estas deben estar ubicadas en el punto de muestreo al menos por un tiempo de 4 horas. 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: Los resultados de las pruebas contenidas en el informe, demuestran que se									
cum	ple la : Grad			orevista para cada sa a de aire (CFU/m³)	la descri		tabla 1. Clasificació estra de aire (CFU/n		
	В	<u> </u>		métrico)			Por sedimentación))	
Nº		Ítem a vei	rificar	Especificación	Cumple (SI/NO)		Firma	Fecha	
Verificación cada sala, Partículas Viales especificado en Tabla N°1			□Si □ No						
Desviaciones: ☐ Si ☐ No									
		_		mes de Microbiologi		_			
Resu	ultado:		CUMPLI	E 🗆 NO C	UMPLE				
	ficado	por:							
Firm	na:				Fecha:				

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 22 de 30

Ejecución de ensayo:	
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
BM-03	Límite	<		□ Si		
	Microbiano 1			□ No		
BM-04	Límite	≤		□ Si		
DIVI-04	Microbiano 2	<u> </u>		□ No		
BM-05	Esterilidad	-		□Si		
DIVI-00	Estermudu	≤		□ No		

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) Versión: 01 VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA Página **23** de **30** 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 Especificación Firma Fecha Cumple (SI/NO) Verificación de Cumple □ Si con una 1 Temperatura de 18 a 25ºC la Temperatura. \square No ☐ Si Cumple con la humedad Verificación de 2 humedad relativa de 30 a 65% □ No Desviaciones: ☐ Si ☐ No Docum. complementaria: Instrumento de medición: Resultado: **CUMPLE** NO CUMPLE Verificado por:

Fecha:

Firma:

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)					ESA-PC-PAIL-20 01	21-PQ-MIC
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA				Página 24	de 30	
<u>Ejecución</u>	de ensayo:					
, -						
Tabla 4. Ver	ificación de Tempera	ntura y Humeda	d Relativa (%)	de la sala.		
Código Sala	Nombre Sala	Temperatura obtenida, ² C	Humedad Relativa obtenida, %HR	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
BM-03	Límite Microbiano 1			□ Si □ No		
BM-04	Límite Microbiano 2			□ Si □ No		
BM-05	Esterilidad			□Si		

 \square No

Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) Versión: 01 VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA Página **25** de **30** 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 Ítem Cumple Nº Especificación **Firma Fecha** verificar (SI/NO) Verificación Cumple con lo especificado en □ Si la Tabla 2. Especificaciones de de 1 □ No iluminancia salas. Cumple con lo especificado en □ Si Verificación 2 la Tabla 2. Especificaciones de de Ruido □ No ☐ Si ☐ No Desviaciones: Docum. complementaria: Instrumentos utilizados: Resultado: **CUMPLE** NO CUMPLE Verificado por: Firma: Fecha:

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 26 de 30

Ejecución de ensayo:	
<u> </u>	

Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	:

Código Sala	Nombre Sala	Valor Especificado, Lux	Valor Obtenido, Lux	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
BM-03	Límite Microbiano 1	≥ 150		□ Si		
DIVI-00	Limite Microbiano 1			□ No		
BM-04	Límite Microbiano 2	≥ 150		□Si		
DIVI-04	Limite Microbiano 2			□ No		
PM 05	Estarilidad	≥ 150		□Si		
BM-05 Esterilidad				□ No		

PROTOCOLO DE CALIFICACIÓN DE DESEMPEÑO (PQ) Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01 VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA Página 27 de 30

Ejecución de ensayo:	
Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	÷

Tabla 6.	Verificación de R	uido en Salas (cará	ácter informa	tivo)		
Código Sala	Nombre Sala	Valor Especificado, dB	Valor Obtenido, dB	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
BM-03	Límite Microbiano 1	≤ 80		□ Si □ No		
BM-04	Límite Microbiano 2	≤ 80		□ Si □ No		
BM-05	Esterilidad	≤ 80		□ Si		

					Protocolo Versión:		2021-PQ-MIC	
VA	VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA Página 28 de 30							
Ensa	ayo № 8: Verificació	on Tasa de Renovacior	nes/hor	·a				
Obje	tivo: Determinar las	tasas de Renovacione	s/hora	para cada s	Sala.			
	odología del ensayo:							
		pruebas se aplica el s	_	_			- >	
		es de suministro se de			or del ca	udal en (m³/	h) directamente	
		que mide caudal para audales quedaran con			er inforr	mativo		
		aciones/hora usando l				nativo.		
		IES/HORA= Caudal su	_			umen de la sa	ala (m³)	
	•	el ensayo se registra						
	·	atos referenciadas po		~ •			nos registros se	
_		nal formando parte de			_		oción del catado	
	el equipo encendido	adas a colectores de p y apagado	JOIVO SI	e nara adic	lonaline	ille la verific	acion del estado	
		Los resultados de las	nrueha	s contenid:	as en el	informe den	nuestran due se	
	-	ovaciones/hora por c	_				•	
		en la Tabla 2: Clasifica				1		
Nº	Ítem a verificar	Especificación		Cumple (SI/NO)		Firma	Fecha	
	Verificación de	Cumple con	lo					
1	tasa de	especificado en la Ta		□ Si □ N	Ю			
	renovación Especificaciones de salas.							
Desviaciones:								
Docum. complementaria:								
	ıltado:	CUMPLE		NO	CUMPL	Е 🗆		
-	ficado por:							
Firma: Fecha:								

PROTOCOLO DE CALIEICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 29 de 30

Ejecución de ensayo:	
Equipo/Instrumento	:
Certificado Calibración	:

Tabla 7. Tasa renovaciones						
Código Sala	Nombre Sala	Especificado, Ren/h	Valor Obtenido	Cumple SI/NO	Firma	Fecha
BM-03	Límite Microbiano 1	≥20		□ Si □ No		
BM-04	Límite Microbiano 2	≥20		□ Si □ No		
BM-05	Esterilidad	≥20		□ Si □ No		

PROTOCOLO DE CALIFICACION DE DESEMPENO (PO)	Protocolo: ESA-PC-PAIL-2021-PQ-MIC Versión: 01
VALIDACIÓN DEL SISTEMA DE HVAC ÁREA MICROBIOLOGÍA	Página 30 de 30

8 ANEXOS

- Registro de Desviaciones.
- Registro de Control de Cambios.
- Documentación de Respaldo o Soporte:
- Documentación complementaria Ensayo Nº 2
- Documentación complementaria Ensayo Nº 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