ANEXO 7 DE LA RESOLUCION No. 93-2002 (COMIECO-XXIV)

GUIA DE INSPECCION Y AUTOINSPECCION DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA

OBJETIVO

Evaluar el grado de cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura Vigentes en las empresas Farmacéuticas que poseen plantas de producción con el objeto de reducir errores en procesos tan complejos y delicados como son la elaboración de productos de uso humano.

ALCANCE

Todas las Empresas que posean plantas de producción de productos farmacéuticos y afines.

INTRODUCCION

La guía de inspección de Buenas Práctica de Manufactura Vigentes para la Industria Farmacéutica es fruto de la labor desarrollada por las entidades reguladoras con el apoyo técnico de profesionales farmacéuticos idóneos, la cual será de utilidad a los entes reguladores en el desarrollo de la evaluación del cumplimiento de las mismas en las empresas farmacéuticas con planta de producción. Además podrá ser utilizada para efectuar auto-inspecciones en las plantas de producción. Esto será de mucho beneficio en el caso

que los empresarios deseen autoevaluarse en cuanto al cumplimiento de las buenas practicas de manufactura vigentes en el momento que se requiera, para de esa manera conocer en forma objetiva que aspectos o requerimientos de las buenas practicas de manufactura vigentes necesiten mejorarse, de acuerdo a los resultados obtenidos.

Mediante este instrumento los Gobiernos, a través de los entes reguladores controlan y regulan el funcionamiento de las plantas fabricantes de productos farmacéuticos, como responsables de la vigilancia sanitaria y como defensor de la salud y la vida de los consumidores.

PROPÓSITO

La guía de auto-inspección de Buenas Practicas de Manufactura para la Industria Farmacéutica tiene el propósito de establecer una valoración numérica, para determinar el porcentaje de cumplimiento de la misma, en las empresas inspeccionadas o auditadas, este cumplimiento no deberá ser menor de 70%. El porcentaje mínimo es requisito indispensable para seguir funcionando. El Incremento de éste, es necesario para el cumplimiento de Buenas Practicas de Manufactura Vigentes, facilitando así la certificación de las mismas.

METODOLOGIA DE APLICACIÓN DE LA GUIA.

 La entidad reguladora a través de la sección de Inspectoría, entregará con acuse de recibo, un ejemplar de la Guía de Inspección de Buenas Practicas de Manufactura a los gerentes de cada laboratorio. A partir de la fecha de entrega, el Laboratorio tendrá un plazo de 15 días hábiles, para dar contestada la Guía y devolverla.

- 2. La sección o unidad encargada de las inspecciones procederá a la investigación del historial del Laboratorio e Inspeccionará según programa establecido.
- Presentación de los Inspectores a la empresa, identificándose con los carne respectivos con el Gerente y Director Técnico para realizar la Inspección de las instalaciones de la Planta. El Gerente puede nombrar a otra persona para que lo sustituya.
- Inspección de las instalaciones, acompañados del Equipo de Producción, Control de Calidad y Director Técnico o Regente.
- 5. Reunión con el Gerente de la Planta, Director Técnico o Regente y la entidad reguladora para informarles la situación del Laboratorio y el cumplimiento de las Buenas Practicas de Manufactura.
- Después de efectuar la inspección, se elaborará un Acta de la que se entregará, el mismo día, una copia al laboratorio inspeccionado.
- 7. Dentro de los siguientes 15 a 30 días calendario, se enviará el informe definitivo con las recomendaciones correspondientes al Laboratorio inspeccionado quedando el laboratorio, responsable del cumplimiento de las mismas en un plazo de tres a seis meses o un cronograma concertado de acuerdo a criterios de riesgos entre el Laboratorio Inspeccionado y Autoridad Reguladora.
- 8. A través de la Entidad Reguladora se realizarán auditorías de cumplimiento al plan presentado por el laboratorio responsable, si se encontrara un no-cumplimiento de lo acordado, se procederá a trasladar el informe al organismo correspondiente para que se tomen las medidas administrativas pertinentes.

INSTRUCCIONES PARA USAR LA GUIA DE INSPECCION DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA VIGENTES, PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA.

La Guía de inspección esta organizada en 11 capítulos, para facilitarle al inspector su labor de inspección, siendo estos los siguientes.

- 1. ORGANIZACIÓN Y PERSONAL
- 2. HIGIENE Y SANEAMIENTO
- 3. EDIFICIOS E INSTALACIONES
- 4. PRODUCTOS ESTERILES
- 5. EQUIPO
- 6. EMPAQUE
- 7. OPERACIONES DE CALIDAD
- 8. MANTENIMIENTO
- 9. PROCEDIMIENTOS Y DOCUMENTACION
- 10. SEGURIDAD INDUSTRIAL
- 11. AUTO INSPECCION.

Cada capítulo tiene una puntuación total que esta dada por la suma de los puntos obtenidos por pregunta. La puntuación por pregunta fue asignada de acuerdo a la importancia de la misma, así las preguntas que se hacen sobre puntos o desviaciones criticas tienen asignadas el valor de 20 puntos, las preguntas relacionadas con una desviación mayor tienen 15 puntos, y las siguientes, de acuerdo a su importancia tienen de 1 a 10 puntos.

Aun cuando el laboratorio puede ser autorizado con un promedio total de 70 puntos, se les dará seguimiento hasta que se logre un promedio de 70 puntos en cada capítulo.

El inspector debe anotar la puntuación que le asigne a una pregunta en la columna de CALIFICACION, y si es auto inspección, en la columna correspondiente, o si es Auditoría externa en esa columna.

Para calificar con 20 puntos el inspector deberá analizar si la pregunta se cumple en un 100%, y si no considerará en que situación esta para asignarle una puntuación proporcional a su cumplimiento, así deberá seguir con los demás, asignando solamente números enteros para facilitar la calificación.

Existe una columna de No Aplicables (No Apli.) a ésta el Evaluador, deberá trasladar la calificación que tiene esa pregunta, cuando en ese caso particular esa pregunta no se aplique, por ejemplo: en la pregunta 3.03 dice: ¿"Hay áreas separadas para la fabricación de medicamentos con principios activos que son: penicilínicos, beta lactámicos, hormonas, citostáticos, aerosoles u otras sustancias delicadas"? Si la empresa no produce ninguno de estos productos, la pregunta es "No Apli." por lo tanto los 20 puntos de la calificación se trasladara a la columna "No Apli." y al final de ese capítulo se hará la sumatoria de todos los "No Apli." del mismo.

Puede suceder también que en una empresa sea "No Apli." todo un capítulo, por ejemplo: los que no fabrican productos Estériles, en este caso se trasladará toda la puntuación del capítulo 246 puntos a la columna "No Apli."

El inspector deberá tener cuidado al manejar los "No Apli.", pues estos solo se aceptan para casos especiales, como el ejemplo; y no se aceptan en situaciones en las que no se tiene lo que se pregunta, pero según las buenas Practicas de Manufactura Vigentes deberían efectuarse y/o tenerse.

Al final de cada capítulo deben sacarse los sub-totales del puntaje obtenido, tanto en la inspección como en los "No Apli.", y trasladarlos a la hoja de evaluación en la columna B y columna "No Apli.".

Puede anotar cualquier observación en la columna de "COMENTARIOS", que le servirá para el análisis y recomendaciones finales.

INSTRUCCIONES PARA LLENAR LA FICHA DE EVALUACION

- 1. En la columna A se indica la puntuación máxima alcanzable en cada capítulo.
- 2. La Columna B es la suma de todos los puntos obtenidos en el capítulo de la inspección.
- 3. La columna suma de "No aplicables", es igual a la suma de todos los puntos "No aplicables" de cada capítulo.
- 4. La columna C* es la calificación por capítulo, y se obtiene utilizando la formula siguiente:

$$C = \frac{B}{A - \Sigma \text{ no aplie.}} \times 100$$

El valor de la columna B se divide entre el valor de la columna A menos la sumatoria de los "No Apli" de ese capítulo, y se multiplica por 100. Este resultado se puede colocar de forma gráfica en las columnas de porcentaje, en donde se visualizará en que porcentaje está. 5.La calificación Total CT, se obtiene de la sumatoria de todos los puntos obtenidos por capítulo, dividido entre 1763 menos la suma de todos los "No Apli." Multiplicado por 100. Lo que le dará el resultado final de la evaluación.

CT=
$$\frac{\Sigma B}{1763 - \Sigma \text{ no aplic.}}$$
 x 100

DEFINICIONES

- 1.1. AUTORIDAD COMPETENTE: Es la autoridad sanitaria reguladora de cada uno de los miembros de la Unión Aduanera.
- 1.2. AIRE, CLASES: Criterio número de partículas individuales por volumen de aire.
 Clase 100 = Conteo de partículas, no es mayor de 100/pie cúbico de aire de un tamaño mayor o igual a 0.5 micras.

Clase 10,000 = Conteo de partículas no es mayor de 10,000/ pie cúbico de aire, de un tamaño mayor o igual a 0.5 micras y no más de 70 mayores o iguales a 5.0 micras.

Clase 100,000 – Conteo de partículas, no es mayor de 100,000/ pie cúbico de aire de un tamaño mayor o igual a 0.5 micras y no más de 700 partículas mayores o iguales de 5.0 micras.

- 1.3. AREA ASEPTICA: Área limpia que cumple con los requisitos de aire clase 100.
- 1.4. AREA LIMPIA: Área en la que puede ser debidamente controlado el número de partículas, gérmenes, Humedad y temperatura. Los controles son ajustados para cada situación particular.
- 1.5. ASEGURAMIENTO O GARANTIA DE CALIDAD: Vigilancia continua destinada a garantizar en todo momento la manufactura uniforme de lotes de medicamentos que cumplan con las especificaciones de calidad asignadas.
- 1.6. AUDITORIA TECNICA O INSPECCION: Revisión efectuada por personal externo al fabricante, para asegurar el fiel cumplimiento de las Buenas Practicas de Manufactura Vigentes.
- 1.7. AUTOINSPECCION: Inspección efectuada por personal técnico calificado propio de la empresa, para asegurar el fiel cumplimiento de las Buenas Practicas de Manufactura Vigentes.
- 1.8. AUTORIDAD COMPETENTE: Es la autoridad sanitaria reguladora de cada uno de los miembros de la Unión Aduanera.
- 1.9. CERTIFICADO DE ANALISIS: Documento relativo a las especificaciones del producto o de las materias primas, donde se anotan los resultados de los análisis realizados a las materias primas y materiales empleados en la elaboración del producto, así como los resultados de los análisis practicados al producto en proceso, a granel o terminado para asegurar el ajuste del mismo a las especificaciones.

- 1.10. CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA VIGENTES: Documento extendido por la autoridad competente del país en donde esta localizado el fabricante, en el cual se indica que las instalaciones donde se fabrican los productos, son sometidos a inspecciones regulares, y que cumplen con Buenas Practicas de Manufactura Vigentes.
- 1.11. CONCENTRACIÓN: Es la cantidad de principio activo presente en el medicamento, como: peso / peso (masa / masa), peso / volumen (masa / volumen), o unidad de dosis / volumen ó peso (masa).
- 1.12. CONTAMINACION: Presencia de entidades indeseables en el producto, sea estas físicas, químicas o biológicas.
- 1.13. CONTAMINACION CRUZADA: Es la contaminación de un material (material prima) de un producto, con el material de otro producto.
- 1.14. CONTROL DE CALIDAD: Es la parte de las buenas practicas de manufactura que se refiere al muestreo, especificaciones, metodología, procedimientos de organización, documentación y aprobación de tal forma que los materiales sean autorizados para su uso y los productos aprobados para su distribución y venta hasta que su calidad haya sido considerada satisfactoria.
- 1.15. CONTROLES EN PROCESO: Medios por los cuales los procesos de manufactura son limitados, monitoreados o ajustados, de tal forma que exista una alta probabilidad de obtener un producto de calidad reproducible y homogénea.
- 1.16. CUARENTENA: Situación de aislamiento de materiales tales como materias prima, material de acondicionamiento, productos semi elaborados, a granel o terminados. La cuarentena es una situación en la que dichos materiales se encuentran separados del resto, mientras se espera la decisión del departamento de control de calidad para su aprobación, rechazo o reprocesamiento.
- 1.17. **DESVIACION CRITICA:** Es aquella que causa que el sistema de BPMV falle en su funcionamiento.
- 1.18. **DESVIACION MAYOR:** Es aquella que reduce la efectividad o puede ocasionar fallas en el funcionamiento de las BPMV.
- 1.19. **DESVIACION MENOR:** Es aquella que no reduce la efectividad de las BPMV, pero produce un pequeño efecto reductor sobre el funcionamiento de las mismas.

- 1.20. **ENVASE PRIMARIO:** Es todo recipiente que tiene contacto directo con el producto, con la misión específica de protegerlo de su deterioro, contaminación o adulteración y facilitar su manipuleo. También se designa simplemente como "envase".
- 1.21. ENVASE SECUNDARIO: Es todo recipiente que tiene contacto con uno o más envase primario, con el objeto de protegerlos y facilitar su comercialización hasta llegar al consumidor final. El envase secundario es usado habitualmente para agrupar una sola unidad de expendio uno o varios envases primarios. También se designa como empaque.
- 1.22. ESPECIFICACION: Descripción de cada material o sustancia que incluye la definición de sus principales propiedades y características, así como la descripción de todas las pruebas y análisis utilizados para determinar dichas propiedades.
- 1.23. EXCIPIENTE, VEHICULO O INGREDIENTE INACTIVO: Toda sustancia que se incluye en la formulación de los medicamentos y actué como conservados o modificador de algunas de sus características, para favorecer su eficacia, seguridad, administración, estabilidad, apariencia o aceptación.
- 1.24. **FECHA DE EXPIRACIÓN:** Fecha que señala el final del período de eficacia del o los principio activos del medicamento y a partir de la cual no deben administrase; esta fecha podrá extenderse basados en el análisis de 1 producto y estudios de estabilidad.
- 1.25. FORMULA MAESTRA: Documento los principios activos del medicamento y a partir de la cual no deben administrarse; esta fecha podrá extenderse basados en el análisis del producto y estudios de estabilidad
- 1.26. FORMA FARMACEUTICA: Combinación de uno o más fármacos con otras sustancias químicas para administrar al organismo con el fin de alcanzar su acción terapéutica que facilite una adecuada dosificación, conservación y administración.
- 1.27. FORMULA MAESTRA: Documento integrado por la formula completa del producto (debe ser igual a las presentadas en la documentación de Registro), que comprende todos los aspectos relacionados con las instrucciones de fabricación, controles, acondicionamiento del producto y su almacenamiento; todos aprobados y validados.
- 1.28. GUIA DE AUDITORIA TECNICA O GUIA DE INSPECCION DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA VIGENTES: Documento utilizado por la Sección de Inspectoría de la entidad reguladora, para la verificación del cumplimiento de Buenas Practicas de Manufactura Vigentes y su Certificación de

- cumplimiento, si procediera, o por la misma Industria Farmacéutica para hacer sus Auto-inspecciones.
- 1.29. **IDENTIDAD:** Identificación Positiva de la naturaleza química, física y número de lote de las materias primas y de las características de los materiales de empaque.
- 1.30. **IDENTIFICACIÓN**: Número de lote de producto en proceso, a granel y terminado.
- 1.31. **LOTE:** Cantidad especifica de cualquier material que haya sido manufacturado bajo las mismas condiciones de operación durante un periodo determinado.
- 1.32. MANUFACTURA (FABRICACIÓN, PRODUCCIÓN): Conjunto de operaciones o condiciones adecuadas necesarias para la producción y empaque de un determinado producto hasta llegar a su presentación final.
- 1.33. MAQUILA: Elaboración parcial o total de productos farmacéuticos para terceros.
- 1.34. **MATERIA PRIMA:** Sustancia activa o inactiva que se utiliza directamente para la producción de medicamentos.
- 1.35. MATERIAL DE EMPAQUE O DE ACONDICIONAMIENTO: Cualquier material empleado en el acondicionamiento de medicamentos, a excepción de los embalajes utilizados para el transporte o envió. El material de acondicionamiento se clasifica en primario o secundario, según que esté o no en contacto directo con el producto.
- 1.36. **MEDICAMENTO O PRODUCTO FARMACEUTICO**: Sustancia simple o compuesta, natural o sintética, destinado al diagnóstico, tratamiento prevención de las enfermedades de los seres humanos.
- 1.37. **METODO ANALITICO:** Descripción detallada de los procedimientos que se han de seguir cuando se realizan pruebas sobre los componentes de la formula y material de empaque, y se verifican la conformidad de estos con sus especificaciones.
- 1.38. MUESTRA DE RETENCION: Muestra destinada a ser conservada por el tiempo especificado para cualquier futura referencia o ensayo eventual que sobre ella quiera efectuarse.
- 1.39. MUESTRA REPRESENTATIVA: Cantidad o número de unidades o porciones tomadas al azar de un lote, debiendo asegurar que la muestra representa el lote completo.

- 1.40. **NUMERO DE LOTE:** Es cualquier combinación de letras, número o símbolos que sirven para la identificación de un lote, y bajo el cual se amparan todos los documentos referentes a su manufactura y control.
- 1.41. ORDEN MAESTRA DE PRODUCCION: Fórmula maestra que se transforma en orden maestra de producción cuando se le asigna un número de lote; es una copia auténtica de la fórmula maestra y debe constituir una guia para cada lote de fabricación, de manera que se asegure que cada orden de producción se elabore de acuerdo con los procedimientos aprobados y validados.
- 1.42. **PERIODO DE VALIDEZ:** (Vida Útil) Intervalo de tiempo en que se espera que un medicamento, después de su fabricación, permanezca dentro de las especificaciones aprobadas. Este período es utilizado para establecer la fecha de expiración individual de cada lote.
- 1.43. **POTENCIA:** es la actividad terapéutica real de un princípio activo y que se mide por pruebas adecuadas de laboratorio, comparada en iguales condiciones con estándares apropiados. La potencia es directamente proporcional a la concentración.
- 1.44. PRINCIPIO O INGREDIENTE ACTIVO: Toda sustancia natural o sintética que tenga alguna actividad farmacológica y que se identifica por sus propiedades físicas, químicas o acciones biológicas, que no se presente en forma farmacéutica y que reúna condiciones para ser empleada como medicamentos o ingrediente de un medicamento.
- 1.45. **PROCEDIMIENTOS:** Descripción de las operaciones que deben realizarse, las precauciones que deben tomarse y las medidas que deben aplicarse relacionadas directa ó indirectamente, con la fabricación de un medicamento.
- 1.46. **PRODUCTO A GRANEL:** es el que se encuentra en su forma farmacéutica definitiva sin haberse empacado ni rotulado en los envases finales de distribución y comercialización.
- 1.47. **PRODUCTO EN PROCESO:** Es el que se encuentra en algunas de las fases intermedias de su proceso de manufactura, y que antecede a la forma farmacéutica definitiva.
- 1.48. **PRODUCTO TERMINADO:** Medicamento en la forma dosificada que se encuentra listo para su distribución y/o venta, conservación y administración al paciente.
- 1.49. PUNTOS CRITICOS: Se les denomina así a los requerimientes de Buenas Practicas de Manufactura señalados en esta Guía de Inspección que son básicos en

- un laboratorio de fabricación, que DEBEN CUMPLIRSE y sin los cuales no se autoriza su funcionamiento.
- 1.50. **PUREZA:** Grado en el cual las materias primas, los gráneles y los productos terminados se encuentran respecto a un nivel de calidad farmacéutico, que podrá ser dado por farmacopeas o por estándares internos.
- 1.51. **RENDIMIENTO INTERMEDIO:** Cantidad producida en una fase cualquiera del proceso de manufactura de un producto en particular referido al rendimiento teórico.
- 1.52. **RENDIMIENTO NORMAL Ó ESTÁNDAR:** Rendimiento esperado al tomar en cuenta las mermas inherentes al proceso.
- 1.53. **RENDIMIENTO REAL O FINAL:** Cantidad comprobada de un producto terminado, obtenida al final del proceso de manufactura.
- 1.54. **RENDIMIENTO TEORICO:** Cantidad de Producto que deberá obtenerse a través de un proceso de manufactura basado en la cantidad de materias primas empleadas, y contemplando pérdida del proceso en sí.
- 1.55. **REPROCESO:** Operaciones realizadas sobre un lote de material defectuoso, para adecuarlo a los estándares de calidad establecidos.
- 1.56. **SUB LOTE:** División de un lote, a cuyas partes se les aplica por separado una fase determinada de producción.
- 1.57. TOLERANCIA O CRITERIO DE ACEPTACION: Variación dentro de ciertos limite de los parametros de calidad de materias primas, productos y materiales.
- 1.58. VALIDACION: comprobación y verificación de la efectividad, reproducibilidad de una técnica, una operación o un proceso.

INDUSTRIA FARMACEUTICA

Tipo de Inspección:	Área de líquidos
	Soluciones ()
Completa()	Emulsiones ()
Por cambio de Local ()	Suspenciones()
Por Ampliación de Areas ()	Elixires()
Rutinaria ()	Jarabes ()
Parcial()	, Januares, ,
Por Producto ()	
Por Quejas y Reclamos ()	Área de Semi-Solidos
Por Procesos Nuevos ()	Cremas()
	Geles ()
	Ovulos()
La materia Prima se obtiene:	Supositorios ()
Localmente%	Ungüentos ()
Por Importación%	Otros ()
For miportación	01105
	fi de constitución
La empresa importa: . (Si) (No)	Productos Estériles
	Geles()
Producto terminado	Implantes ()
Producto Semi-elaborado	Liofilizados()
Producto a Granel	Soluciones Orales ()
	Soluc. Parenterales ()
	Solue./Ung. Oftalm. ()
El Laboratorio es Fabricante de:	Sotati, Org. Orlanii ()
Medicamentos de uso Humano . ()	t and Branch Live
Medicamentos de uso Veterinario ()	Areas Especiales
Cosméticos ()	Antibióticos ()
Productos de Asco Personal ()	Aerosoles ()
Productos Fitotempeuticos ()	Biológicos ()
Productos de Limpieza y Aseo	Citostaticos ()
del Hogar ()	Inmunosupresores()
Tiene capacitada para las signientes áreas de Producción:	Hormonas()
Productos No Estériles	Gases Medicinales, ()
Area de Sólidos	Otros ()
Cápsulas DyS()	Outos()
Grageas ()	
. =	
Polvos ()	
Granulados ()	. ,
Tabletas ()	·
Tabletas con cubierta. ()	
La empresa, fabrica, envasa, empaca, Controla o codi	fica para terceros (Si) (No)
Si la respuesta es positiva indicar:	•
Producto Reg. Sanitario	Nombre Empresa Contrato de Maquila
- <u>-</u>	
<u></u>	·
	·
OBSERVACIONES:	·
ODOBRY ACIONES.	
	

GUIA DE INSPECCION DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA VIGENTES PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA

INDICE

No.	Nombre	Pantos	Pä	Items	- I otal Lems	2
	ORGANIZACIÓN Y PERSONAL (Critico)	115	4	•	•	
7	HIGIENEY SANEAMIENTO 2.01 a. 2.22 (140 ptos.)	140	47 7	22		
3	EDJFICIOS E INSTALACIONES (Critico)	25	•	4	226	
	3.01 a 3.14 (48 ptos.)					
	Vestidores y Servidos Sanitarios		···	un.	· 	
	Sodera de Materia Prima		-	,	-	
	3.10 a 3.19 (41 ptos.)		·			
	Muestreo		•	ur)	·	
	3.19 a 3.20 (6 ptes.)					
			•			
	3.21 a 3.23 (6 ptos.)					
	Area de Aprobado			-		
	Bodega de Materia Prima		2	.		
	3.24 a 3.29 (28 ptos.)					
	Area de Rechazos		2	7		
	3.36 a 3.31 (5 ptos.)					
	Area de Metrología		=	37		
	3 32 a 3.42 (41 ptos.)					
	Bodega de Material de Acondicionamiento.					
	3.43 a 3.47 (15 ptos.)			- 13		
	3.48 a 3.55 (34 ptos.)		5	900		
			_			
	3.56 a 3.56 (4 ptos.)		4	4		
	35		4	en —		
,	-			;		
	3.50 2.50 (63 ntos.)		un:			

GUIA DE INSPECCION DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA VIGENTES PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA

INDICE

No.	Nombre	Puntos	Pag.	Items	su	Total Items
	Area de Producción Farmacénticas Liquidas					
	Y Settifolidas 3. 60 a 3. 60 (59 ptos.)		92	21	_	
	Sistems de Agua (Critico)		91	75	10	
	3. of a 3. // (115 ptos.) Sistema de Aire (Critico)		81	- <u>'</u>	. 14	
•	3.78 a 3.84 (66 ptos.)					
4	PRODUCTOS FARMACEUTICOS ESTERILES	246	61	77		ç
	4. 01 a 4. 44 (246 ptos.)					1
ι'n	EQUIPO	84	23	**************************************		ç
	5.01 a 5.12 (84 ptos.)					<u>*</u>
•	EMPAQUE	62	*			. 1
	6.01 a 6.01 (62 ptos.)			<u>-</u>		<u>.</u>
	OPERACIONES DE CALIDAD	13.7	7.5			
	7.01 a 7.12 (137 ptos.)	ì	}	7c		32
80	MANTENIMIENTO	30	76			`
	8. 01 2 8. 06 (30 ptos.)		ì			o
6	PROCEDIMIENTOS, DOCUMENTOS E		27			-
	INFORMACION	329			•	7 1 .
	Producción		27	75		-
	9.01 2 9.13 (130 ptos.)					
	Control de Calidad		30	1.1	_	
	9.14 a 9.22 (100 ptos.)			-		
	Muestras de Referencia		31	9		•
	9.23 a 9.28 (35 ptos.)			•		
	Pruebas de Estabilidad		31	•		
	9. 29 a 9. 33 (34 ptos.)					

GUIA DE INSPECCION DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA VIGENTES PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA.

INDICE

Nombre	Puntos	Pag.	frems	Total Items
Bodega de Producto Terminado 9. 34 a 9. 35 (10 ptos.)		32		
Quejas y Reclamos, Productos Devueltos y Recuperables 9, 36 a 9, 39 (20 ptos.)		33	4	
SEGURIDAD INDUSTRIAL 10. 01 a 10. 04 (20 ptos.)	20	32	o .	. • `
AUTOINSPECCION 11.01 a 11.07 (55 ptos.)	16	33		P-
	TOTAL 1761			4532

* Estos totales Variatan de acuerdo si los ítems son o no aplicables (Columna No. Apli.)

BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA VIGENTES PARA LA INDUSTRIA FARMACEUTICA.

			CAL	CALIFICACION		
No.	Título	PUNTOS Max. Item	Ne. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
. – 	ORGANIZACIÓN Y PERSONAL PUNTAJE TOTAL 115		-			
1.01	¿Tiene la empresa Organigramis generales y específicos expuestos de cada departamento y descripción de fesponsabilidades y Funciones de los cargos?	15				
1.02	¿Esta el Gerente de planta o quien ejerza esta funciorras, apoyado técnicamente por un Responsable de Producción y un Responsable de Control de Calidad, los cuales deben ser profesionales del ramo y estar contratados a tiempo completo?	<u>~</u>				
1.03	¿Existe un registro de finnas de las personas que intervienen en los procesos?	0.1				
<u>ਬ</u>	¿Vela el Director Técnico por el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manifaciura, participando activamente en todas las inspecciones de la Planta?	01			: . _	
\$87.	¿Está el personal calificado en relación a las funciones para las cuales fue contratado?	01		·		
90:1	¿Es el personal de auevo ingraso sometido a un programa de inducción y formación, durante su periodo de ingreso?	01				
1.67	¿Existen programas escritos de Capacitación Continua para el personal sobre BPPMV, y sobre labores específicas según las funciones y responsabilidades para las que fueron contratados? (Crítico)	20			-	
1.08	"Existen registros personales de las evaluaciones efectuadas en la capacitación?	25			<u> </u>	
1.0%	¿Existe un departamento/sección/ o encargado de compras dentro del organigrana de la empresa?	91			· -	•
·						

			CAL	CALIFICACION	-		
So	Titulo	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	COMENTARIOS	
2.01	HIGIENE Y SANEAMIENTO PUNTAJE TOTAL 140 ¿Está el personal que labora en la planta, libre de enfermedades infectocontagiosas y lesiones abiertas, tienen su control medico por lo menos dos veces al año?	2					
2.03	¿Hay controles médicos adecuados para prevenir los efectos de principios activos de productos a base de hormonas, antibióticos penicilinicos, etc.?	٧٦					
2.03	¿Existe un local destinado a primeros auxilios suficientemente dotado para un adecuaco funcionamiento?	٠					
70.2	¿Existe un expediente médico actualizado para cada persons involucrada en las opeaciones dela pianta?	٠ <u>.</u>		-			
2.05	¿Es el uniforme del personal completo y adecuado para las funciones que desempeña en cada área de producción?	01					 :
2.06	¿Se le proporciona al personal, los implementos adecuados de protección como zapatos especiales, máscaras, antecjos, guantes, protección auditiva y otros elementos protectores para el manejo de sustancias altamente activas o tóxicas.?	10					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
2.07	¿Está controlado el acceso a las áreas de producción al personal ajeno a la planta?	٧n					
2.08	. Las personas ajeras a la planta, llevan uniforme al ingresar aella?	W					
2.09	¿Está el uniforme del personal limpio y presentable? ¿Se cambía uniforme diariamente el personal?	v v		. , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
2.11	Existen procedimientos escritos e instalaciones para el lavado y secado de las manos?	ν.					
2.12	¿Existen en todas las áreas de vestidores y sanitarios rótulos que Indiquen la obligación de "Lavarse las manos antes de salir de este lugar?	.	. •				
2.13	Realiza control de calidad, control microbiologico de las manos del personal para verificar el cumplimiento de buenos hábitos higiénicos y está todo ésto documentado.?	15		-			
2.14	Existe la prohibición de No comer, beber, furrar, portar joyas y no usar maquillaje en todas las áreas de producción?	۵.					

! 			CAL	CALIFICACION		
Z	Título	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
<u>**</u> :	¿Usa el personal nasculino en caso de tener bigote y/o barba álgún disposit vo para mantener/o culierto?	5				
2.16	¿Están las áreas de producción inbres de desochos y protegidas contra insectos pájaros, roedores u otros animales?	w.				
2.17	¿Existe programa de firmigación en los abrodedores de la planta y registros de la ejecución del mismo?	9				
2.18	Existe un registro de los rodenticidas e irsecticidas utilizados?	9			- 	
2.19	¿Está el uso de los uniformos restringido a las áreas do producción de la planta?	٧.				
2.20	gixisten procedimentos escritos para el lavado y cambio de uniformes del personal en la plante?	9				
2.21	¿lixiste un sistema adecuado de recolección clasificación y manejo de los desechos?	9				
2.22	¿La basura dentro de la planta se remueve a internalos apropiados y existe procedimiento escrito?	9				
~ 3	NSTALACIONES PUNTAJE					
3.07	¿Está la planta armaceutica ubicada en un área alejada de fuentes Contaminantes?	ιū				
3.02	¿Exister espacios adecuados y defimitados para la manufactura, empaque, control yalmacenamiento de los medicamentos fabricados? (Crítico)	20				
3.03	¿Hay áreas separadas para la fábricación de medicamentos con principios activos que son leta lacámicos, hormonas, citostaticos, aemsoles u otras sustancias delicadas? (Crítico)	20				
3.04	¿Existe un programa de mantonimiento general de edificios e instalaciones y hay registro del manteniento de los mismos?	ς.				

_	1					-	· .			
	COMENTARIOS									
	PUNTAJE Auditoría									
CALIFICACION	PUNTAJE Autoinspec						-			
CAL	No.									
	PUNTOS Max. Irem		_	_	_		7			
	Título	VESTIDORES Y SERVICIOS SANTIARIOS (§ PUNTOS)	¿Existen vestidores y servicios sunitarios para damas en condiviones sanitarias higiónitas, en orden y numero suficientepara la cantidad de personal?	¿Existen vestidores y servicios sanitanos para caballeros en condiciones sanitarias higiónicas, en orden y número suficiente para la cantidad del persona?	Existen un número adeciado para la cantidad det personal, duchas, lavamanos en cerdiciones sanitarias higiénicas, así como suficiente agua, jabón desinfectante, espejos y secadores de mano?	¿Tienen los vestidores lockers y zapateras individuales?	¿Existe un prograna de mantenimiento, limpieza y sanitización de servicios sanitarios, duchas, vesidones y lavamanos y están éstos documentados?	PUNTAJE TOTAL, 38 PUNTOS BODEGAS DEMATERIAS PRIMAS		 a) Debidamente identificado. b) Tumano adecuado a las necesidades de la empresa. c) Limpio y ordenado. d) El material de la construcción y su estado no afectan la calidad de lus productos que se almacenan. e) El material de productos que productos que
	o Z	1	3.05	3.06	3.07	3.08	3.09		m	

Título Titulo PUNTOS No. PUNTAJE Man. Item Apli Attoinspec Activitation PONTOS No. PUNTAJE Man. Item Apli Attoinspec Materias de materia prima cumplen con las siguientes Indicane de lose. Indicanes de materia primas, combre compen Indicane de manes o de lose. Indicanes de materia primas deutro de la bodega on las siguientes Indicanes de manes de lose. Indicanes de materia primas deutro de la bodega on las siguientes Indicanes de manes o de lose. Indicanes de materia primas deutro de la probeción de control de la dericanciane. Materias Primas deutro convescadecuados Materias Primas deutro convescadecuados Materias primas de la capera de la aprobeción de control de la cripara. Apli Attentados escribes de la probeción de control de la cripara. Materias Primas deutro convescadecuados Materias primas de la capera de la aprobeción de control de la cripara. Aprimado cor probecoles escribes on Control de Calidad, autes de ser introducidos en el ciclo de produccibo e escritas para las siguientes adentes primas de escribicadas. Aprimado de la materia prima ha especificaciones escritas para las siguientes de inferior. Materias Primas que ingresan y liene la siguiente información? Materias Primas que ingresan y liene la siguiente información? Materias Primas que ingresan y liene la siguiente información? Minero de ingresa. Particade de la primación y voncimiento. Icoha de labrización y voncimiento. Indicado de labrización y voncimiento.		SOIGATNIMOS				<u></u>			
Título Titulo Tritulo Tritulo Puyros Man. tenn And. tenn Trice el númeo de lote. Tiere el númeo de lote. Contentidos htermancono Contentidos htermancono Contentidos htermancono Contentidos on cuarentema a la capera de la aprobación de control de la dernitudad. Anorbado cor protocolos escritos en Control de Calidad, antes de ser introducidos en el ciclo de producción o experidos finca de la empresa. Anorbado cor protocolos escritos en Control de Calidad, antes de ser introducidos en el ciclo de producción excritas para las siguentas de materia prima ha especificaciones escritas para las siguentas de materia prima ha especificaciones escritas para las siguentas de materia prima en especificaciones escritas para las siguentas firacias. Anorbado cor protocolos escritos en Control de Recepción) para botas firacias Anorbado de ingreso. Número de ingreso. Número de ingreso y giuneate. Canidad y númeo de recipicates. Número de lote del provecdor Canidad y númeo de provecdor Fecha de fabricante y fabricante Recopción y vanciniento			PUNTAJE Auditoría			· ·			
Título Titulo Tritulo Tritulo Puyros Man. tenn And. tenn Trice el númeo de lote. Tiere el númeo de lote. Contentidos htermancono Contentidos htermancono Contentidos htermancono Contentidos on cuarentema a la capera de la aprobación de control de la dernitudad. Anorbado cor protocolos escritos en Control de Calidad, antes de ser introducidos en el ciclo de producción o experidos finca de la empresa. Anorbado cor protocolos escritos en Control de Calidad, antes de ser introducidos en el ciclo de producción excritas para las siguentas de materia prima ha especificaciones escritas para las siguentas de materia prima ha especificaciones escritas para las siguentas de materia prima en especificaciones escritas para las siguentas firacias. Anorbado cor protocolos escritos en Control de Recepción) para botas firacias Anorbado de ingreso. Número de ingreso. Número de ingreso y giuneate. Canidad y númeo de recipicates. Número de lote del provecdor Canidad y númeo de provecdor Fecha de fabricante y fabricante Recopción y vanciniento	JFICACION	AFICACION	PUNTAJE Autoinspec						
Título so contenedores o récipientes de matera prima cumplen con las siguientes diverties? No presentar dalos que afecten la calidad de su contenido fest indiutificados correctamente. En casos de materias primas, nombre iompleo, concentración y conficience de alemacenaniemo. Tipen el número de lote. Tipen el número de lote. Tipen el número de lote. Contenidos con currencia o proveedor. Tipen el número de lote. Contenidos currecipientes o curvasces decuados Materias Primas dentro de la perobación de control de Calidad, antes de ser introducidos en el ciclo de producción o experidirios fuera de la empresa. The cada materiu prima has especificaciones escritas pura las siguientes acteristicas: Recadencia y novecedor Contenidos con protocolos escritos en Control de Calidad, antes de ser introducidos en el ciclo de producción o expecidirios fuera de la empresa. Tiste cada materia prima has especificaciones escritas pura las siguientes acteristicas: Rombre de ingresan y tiene la siguienci información? Nombre de la materia Prima Número de lor del provecedor Canidad y número de recipientes. Número de lor del provecedor evige en la orden de compra lo siguiente: Certificados analiticos del fabricante Nombre del fabricante y provecedor: Fecha de fabricante y provecedor:	CAL	(A)	A Pli						
Título Los contenedores o récipientes de materia prima cumpten con las siguientes condictenes? No presentar da los que afecten la calidad de su contenido l'anciente de l'anciente l'anciente de l'anciente l'anciente de l'anciente de l'anciente l'anciente de l'anciente l'anciente de l'anciente de l'anciente de l'anciente l'anciente de l'anciente l			PUNTOS Max. Item						
I lack to see to be became and a set of a		- F-72E	Litulo	 ¿Los contenedores o recipientes de matera prima cumplen con las siguientes condiciences? a) No presentar datos que afecten la calidad de su contenido. b) Estar identificados correctamente. (En casos de materias prima, nombre completo, concentración y condiciones de almacenamiento.) c) Indican el nombre del fábricante o proveedor. d) Tiene el número de lote. 	Están las Materias Primas dentro de la bodega en las siguientes condiciones? a) Identificados Internamente b) Contenidos en recipientes o envasesadecuados c) Mantenidos en cuarentena a la espera de la aprobación de control de Calidad. c) Aprobado cor protocolos escritos en Control de Calidad, antes de ser introducidos en el ciclo de producción o expecidos fuera de la empresa.	Tiene cada materii prima las especificaciones escritas para las siguientos características: a) Qu'inicas b) Fisicas c) Bréógicas y/o Microbilógicas	LExister registros (Orden de compra/Factura/nota de Recepción) para todas las Materias Primas que ingresan y tienen la siguiente información? Nonbre de la materia Prima Número de ingreso C) Procedencia yproveeder d) Cantidad y número de recipientes. e) Número de lote del proyecdor	Se exige en la orden de compra lo signiente: a) Certificados analíticos del fabricante b) Nombre del fabricante y proveedor. c) Fecha de fabricación y vencimiento	

			CAL	CALIFICACION			
No.	Título	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	COMENTARIOS	
3.16	¿Existen áreas especiales para el almacenamiento de materia prima Termolabil. Existe un registro de la temperatura y está al día?	E					· · ·
3.17	¿Existe un número adecuado de extinguidores debidamente revisados y cargados de acuerdo al tipo de materiales que se almacenan?	m					
3.18	Existe clarma contra incendios y procedimientos escritos que indiquen las rutas de evacuación en caso de siniestros, se hacen simulacros encontrándose todo documentado?	&					
3.19	¿Está completamente cerrada, tanto que evita el ingreso de insectos, roedcres, pájaros, etc.? ¿Existe un programa y procedimientos escritos para evitar la entrada de insectos y roedores y están adecuadamente documenados y al día?	E.	•				
	MUESTREO (6PUNTOS)	-				· *.	
3.20	¿El muestreo de las Materias Primas se efectúa bajo las siguientes condiciones? a) Realizado por el departamento de Control de Calidad b) Después de la recepción de los mismos una vez cumplido los requisitos						
	de recepción. c) Bajo la responsabilidad de una persona calificada. d) Las muestras debidamente identificadas	. .					
3.21	¿Existen procedimientos escritos de nuestreo de Materia Prina y componentes?	<i>r</i> 2	•				
	AREA DE CUARENTENA (6PUNTOS)			,			
3.22	¿Existe un área de cuarentena debidamente identificada, delimitada, limpia y ordenada?	72			·		
3.23	¿Se encuentra afmacenada la Materia Prima sobre tarimas o estanterias, estando os recipientes limpios y ordenados?	69		·			
3.24	¿Están identificados todos los recipientes del Área de Cuarentena con eríquetas de color anarillo que indique la situación de CUARENTENA?	7			·		
				•			
							_

			CAL	CALIFICACION			Γ-
ź	Título	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS	
	PUNTAJE TOTAL 28 PUNTOS			1	 		Ţ
3,25	AREA DE APROBADO BODEGA DE MATERIA PRIMA ¿Están todos los recipientes de esta arca identificados con una ctiqueta de color verde que indique APROBADO, sobre tarimas y estanterías limpias y ordenadas y el área separada delimitada?	<u> </u>					
3.26	es Sur						
	g) Fecha de Expiración [1] Firma de Analista	- -		_			
3.27	¿Existe un área fucra de la planta destinada al afnacenamiento de productos inflamáblos con área separadas y definitadas de Aprobado, Rechazado y cuarentena, identificadas adecuadamente?	9					
3.28	¿Éxiste un área separada y bajo llave para. Sicetrópicos y estupefacientes identificada adocuadamente?	9					
3.29	Para fautilización de la materia prima almacettada se sigue el sistema PEPS y la fecht de reanálisis más corta?		-				
3.3	/,Se Hera un registro de la techa de caducidad de la materia Prima?	m	•				
	AREA DE RECHAZOS PUNTAJE TOTAL 5 PUNTOS						
3.31	¿Están todos los recipientes de esta área identificados cen una etiqueta de color rojo que indique RECHAZADO, sobre tarimas y estanterias limpias y ordenadas y el área separada y delimitada?	m				•	
3.32	¿Se indica el motivo del rechazo de la matería prima?	7					
			"				

			CAL	CALIFICACION		
°Ž	Título	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
	PESABO MATERIAS PRIMAS					
3.33	Tiene ol área de posada de materia prima las siguientes condiciones? a) Está identificada y separada lisicamente. b) Está limpia y ordenada. c), Tiene tamaño adecuado. d) Tiene parodes, pisos y techo lisos, impermeables y de fácii limpieza? e) Tiene iluminación adecuada. f) Tiene control de humedad. g) Tiene sistema de inyección y extracción de aire at 85% de eficiencia.					
3.34	Los recipientes de la Materias Primas al ingresar a esta área están: a) ¿Limplos en su exterior antes de abrirse? b) ¿Curados perfectamente antes y después de dispensar la materia prima?		- ·			
3.35	¿Se llens a la vista la orden de fabricación que se dispensará?	<u>ኖሳ</u>				
3.36	Lus materias primas necessarias para la producción de un lote una vez pesadas y medidas en sus recipientes: a) ¿Sou réagrupados? b) ¿Están debidamente identificados? c) ¿Son transportados al área de producción sin que exista riesgo de confusión?				· · · · · ·	
3.37	Los utensifios utilizados en el área de pesado: a) ¿Se mantícnen limpios y se lavan adecuadamente después de su uso? b) ¿Existe un lugar específico para los mismos?					
3.38				. •		
3.35	El personal responsable de pesado: a) ¿Usa ropa adecuada como uniforn (cerados, lisos y de fácil limpieza), g					
	b) 4, tene capacidetones en relacion a su trabajo y esta documentada?	_		,	,	

	,,,,,,		CAL	CALIFICACION			<u></u>
Š Ž	Lituto	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENIARIOS	
3.40	información? a) Nombre de la rateria prima b) Número de Lote c) Fecha de Expiración d) Nombre del producto a fabricar e) Número de lote del producto a fabricar e) Número de lote del producto a fabricar g) Pesa Neto (Sistema métinco Decimal) g) Fecha de Pesado h) Nombre y Firma de la persona que pesó h) Nombre y Firma de la persona que revisó i) Nombre y firma de la persona que revisó i) Nombre y firma de la persona que revisó i) Nombre y firma de la persona que revisó i)						
3.41	Los recipientes que contienen las Materias Primas resadas para una ordeu de Fabricación tienen la siguiente información? a) Nombre del producto a fabricar b) Número de lote c) Fecha						
3.42	¿Se pesa la materia prima siguiendo los procedimientos que garantizan que no se produce contaminación enzada?	7					
3,43	Existe en el área y son del conocimiento del personal los siguientes documentos? a) Procedimientos para medir pesos y volúmenes de las Materias Primas b) Procedimientos para el manejo de materia prima c) Procedimientos de limpieza y sanitización del equipo, utensilios auxiliares y átea. d) Registro de la limpieza y sanitización del área, equipo y utensilios auxiliares, despues de la dispensación de una orden de profucción.						
	PUNTAJE TOTAL 15 PUNTOS BODEGA O ALMACEN DÉ MATERIAL DE ACONDICIONAMIENTO (ENVASES Y EMPAQUES)						
4.	 ¿Tiene la bodega de maternal de Acondicionamiento has siguientes condiciones? a) Está debidamente identificado b) Tamaño adecuado c) Está lumpto y ordenado c) Está lumpto y ordenado d) El material de la construcción y su estado ne afecta la calidad de los productos que se almacernan. c) Las condiciones de piso, rentanas, paredes, y techos son adecuados. c) Las condiciones de piso, rentanas, paredes, y techos son adecuados. f) El área debe ser exclusiva y no está invadida por otros materiales. g) Tiene iluminación y ventilación adecuada. 						

			CAL	CALIFICACION			
Š	Titulo	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENIARIOS	
3.45	Está el material de Acondicionamiento afmacenado en las siguientes condiciones? a) En tarimas y/o estanterias adecuadas y separadas de la pared. b) Correctamente identificadas las etiquetas o envases. c) Cor etiquetas de Aprobado por Control de Calidad.						
3.46	Existen especificaciones escritas para cada Material de Acondicionamiento?	2					
3.48	Existe un registro de manejo de todo el material de Acondicionamiento? Es de acceso restringido el área destinada al almacenamiento de etiquetas?	7 -	•				
	PUNTAJE TOTAJ. 34 PUNTOS BODECA O ALMACEN DE PRODUCTO TERMINADO						
3.49	Tiene la bodega de Producto Terminado las siguientes condiciones? a) Esta debidantante identificado. b) Tamaño adecuado. c) Esta límpio y ordenado. d) El maternal de la construcción y su estado no afectan la calidad de los			·			
·	productos que se almacenan. e) Las condiciones de piso, ventanas, paredes y techos son adecuadas. f) El érea debe ser exclusiva y no ínvacida por otros materiales. g) Tieze iluminación y ventilación adecuada. h) Control de Temperatura y Humedad con sus reportes respectivos. i) Ternómetros e higrómetros con sensibilidad adecuada y debidamente catibrados.						
3.50	¿Está todo el produzio Terminado almacenado en? a) Tanmas y/o Estanterías adecuadas y separadas de la pared b) Debidamente itentificado con su nombre y número de lote c) Existe evidencia de aprobación por Control de Calidad	ଟେ ଟା ଟା					
3.51	¿Exister precauciones para evitar la entrada de insectos y roedores?	. ~	, ,				
3.52	¿Existen registros (Nota de Recepción) de todo el Producto Terminado que ingresa?	. 7		· ·			'

L			CAL	CALIFICACION		
Ž	Título	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspæ	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
3.53	¿Existen áreas especiales para el almacenamiento de Productos Termolabiles? ¿Se registrará la temperature?	m				
<u>.</u>	Existen áreas restringidas para el almacenamiento de Productos Tóxicos, estupefacientes //o Sicotrópicos?	, m				
3.55	¿Existe un número adecuado de extinguidores debidamente revisados. y cargados de acuerdo al tipo de materiales que se almacenan?	e.				
3.56	¿Existe alarma contra incendios y procedimientos escritos que indiquen las rutas de evacuación en caso de siniestros, se hacen simulacros encentrándose todo documentado? PUNTAJE TOTAL 4 PUNTOS AREA DE DEVOLUCIONES	m				
3.57	Tiencel área de Devoluciones las siguientes condiciones? a) Fstá debidamente identificada. b) Tienc tamaño adecuado. c) Está limpio y ordenado d) Es exclusiva y no está invadida por otros materiales PUNTAJE TOTAL 9 PUNTOS AREA DE GRANELES					
3.58	¿Existe un área de almacenamiento de Chaneles con las siguientes condiciones? a) Debidamente identificada b) Tamaño adecuado c) Debe estar limpia y ordenada d) El material de la construcción y su estado no afectan la calidad de			·		
	los productos que se almacenan. c) ¿Las condiciones de pisos, ventanas, paredes y techos son adecuados? f) El area es exclusiva y no está irvadida por otros materiales g) Tiene iluminación y ventilación adecuada	n				
3.59	, Están los materiales a Granel debidamente identificades por: a) Nombre b) Número de lote	- -				

	ARIOS									
	COMENTARIOS									
-	PUNTAJE Auditoria									
CALIFICACION	PUNTAJE Autoinspec								· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
CAI	OS No.				<u> </u>				···	
	PUNTOS Max. Item	ļ 		_	15 2 2 2		N 10 01 01 01	~~~ ~		<u> </u>
		NTO	isitos? spongan se de se	<u> </u>			<u>.</u>	- 		
	ulo	PUNTAJE TOTAL 63 PUNTOS	Solidos con los signientes requisitos? la ralificación per áreas que se dispongan, os máximos por úten, el total no dete de ser	iran Secado Mobide Compre Grag Encap		- ,,				
	Título	AREAS DE PRODUCCION DE FORMAS FARMACEUTICAS SOLIDAS	¿Cumple las Areas de Fabricación de Sálidos con los siguientes requisitos? (El puntaje por ítem será el promedo de la calificación por áreas que se dispongan calificandose cada una de acuerdo a los puntos maximos por ítem, el total no dete de se mayor a 63 puntos)	Molide Compr	Con national lists, impermeable con Curva santaria y de facilibilipieza. c) Ventanas adecuades d) Lámpana y diffusores adecuados e) Ordery limpésza. e) Ordery limpésza.	(g) Stierra efficiente de injección/ (g) Stierra efficiente de injección/ (a exferencia. h) Injección extracción (reillus) Contamiente observato de	Control de Temperatura y IRI. § Control de Temperatura y IRI. § Posce evisientus balanceado de presión negativa. § Posce colectores adicionales de polvo. § Espacio adecuado para especesos m) Inexistencia de tuberias expresas m) Toma do reseas y fluidos identificadas	(b) Sumidered de tipo santiano (c) Area de bavedes y suministres. (p) Procedimientos de limpieza y Sanit. (d) Contiene univamente equipo necesario (f) Nos e invodence ne al airea productos (f) Nos en invodence ne airea productos (f) Nos en invodence ne airea productos (f) Nos en invode	de pocara expremento. de nadera carón. esto. s.j. Inexistacie de viesgo de contaminación. Cruzada 1) Inexistencia de áreas de paso.	

			CAL	CALIFICACION	-	
ż	Título	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
	PUNTAJE TOTAL 59 PUNTOS AREAS DE PRODUCCION DE FORMAS FARMACEUTICAS LÍQUIDAS Y SEMI-SOLÍDAS	C/Q				
9.	¿Cumple las áreas anteriores con los siguientes requisitos? (El punaje por úen será el promedio de la calificación por áras que se dispongan, calificandose cada usa de acuerdo a los purtos máximos por úem, el total no cebe de ser mayor a 59 puntos)					
	Liquidos Lienado Lavado Semisoi Litnado Lavado					
	b) Paredes, techos, piem, recubiortos	-				
		51				
	c) Ventanas adecuadas d) Lámparas y difusores adecuados	(3 V)				
		. r> c				
	,	7				
	y extracción de Arre de RNSA de oficiencia.	Ś	_		·	
	h) Jayecdón estracción (rejillas)	· ·				
_		2				
		7.	-			
	K. Ligharov adecuado para kos procesos () Incidistricia de tuberas expuestas	- ~				
	_	. 7				
	n) Sumuecro de tipo sanitano n) Area de lavados y suministros.					
		- -				
	p) Lonuthe uncament equipo necesario a) Sumistro de auta notable, descorbada.	_		-		
		4	<u>-</u>			
	r) No se introducen en el área productos one median de sovender fibras (tarchas	-	•			
_	•	_				
	s) Înexistência de nesgo de contamințión critzala	_				
	t) Inexistencia de arcas de paso	- 150			·	
·				·		
3.62	SISTEMA DE AGUA (CRITICO) PUNTAJE TOTAL. 115 PUNTOS (Existen tanque de almacenamiento de agua potableo natural?	w	-			
3.63	¿Hay programa y procedimientos escritos de lavado, y desinfección de los tanques para almacenamiento de agua y existe un registro al día de los mismos? Especifique sustancias utilizadas	20]	
İ						

		j	CAL	CALIFICACION			<u> </u>
Ż l	Titulo	PUNTOS Mat. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS	
1364	¿Cuál de los procesos siguientes es aplicado? a) Desionización b) Destilación c) Osmosis irversa d) Otros	9999					
3.65	¿Se cuenta con procedirirentos escritos para el mantenimiento de los equipos en donde se efecuían los procesos anieriores, se lleva registro, de los mismos y están al día?	λ					
3.66	Existe un procedimiento para la regeneración de la resina de intercambio y están al día?	S	· · ·				•
367	¿Se dispone de tanques de almacenamiento para? a) Agua purificada b) Agua destilada	8.8					
3.68	¿Los tanques de almacenamiento para el agua purificada y destilada? Tienen las Características: Capacidad Material de construcción Ubicación Tiempo de Almacenamiento.	ν,					
3.69	¿El tipo de agua que se miliza en los procesos de producción es? a)Purificada b)Destilada	ن					
3.70	¿Conque frecuencia se realizan los siguientes análisis del agua? a) Control Fisicoquímico b) Control Microbiológico	ሌን የ ህ					
371	¿Existe un programa o procedimientos escritos para los mismos, se tienen los registros y estan al día? ¿Cumplen con las especificaciones de los libros oficiales vigentes?	01					
3.72	¿Para la fabricación de parenterales de gran volumen se somete el agua al ensayo de LAL están registrados y al día les resultados y conque frecuencia se realizan?	'n		,			
3.73	¿Hay procedimientos escritos para el manejo, mantenimiento y control de los sistemas de agua y vapor, se tienen registros de los mismos y están al día?	6		•			j

			CAL	CALIFICACION		
No.	Titulo	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	COMEN LAKIOS
3.74	Es de acero inoxidable u otro material resistente a sanitización las					
	Liberias de agua para. a) Productos estériles	,				
		7 72				
	c) Semiscildos d) Oiros	77				
3.75	¿Existen procedimientos escritos para la limpieza y desinfección de					
	las tuberías, así como también procedimientos validados a fin de garantizar que el agente de desinfección se ha eliminado en forma efectiva, hay registros y están al día.?	رى				
3.76	¿Existe un procedimiento escrito y puntos adecuados para el nuestreo del agua, hay registros y están al día?	2				
3.77	¿Utilizan vapor de agua en sus procesos y se controla la calidad del mismo?	۶.				
3.78	¿Las aguas de desechos son removidas en forma higiênica, se les da tratamiento de desactivación?	7			-	
3.79	SISTEMAS DE AIRE (Critico) PUNTAJE TOTAL 63 PUNTOS Existe un sistema de suministro y extraoción de aire en las áreas de?					
	a) Pesado de materia prima. (85% de eficiencia) b) Producción de Estériles. (99.99% de eficiencia)	22				٠
	Producción de no estériles (85% de	. 71				
		6.0				
	r) Bodegas. g) Laboratorio de Canirol de Calidad.	2 23				
	 b) Corredores de circulación. i) Con filtros HBPA terminales para penicifínicos. (85% do cficiencia) 	10				
3.80	¿El sistema de airc garantiza la calidad del mismo en las áreas de trabajo?	2				
3.81	¿Se manejan diferenciales de presión interna para cada área?	'n				
3.82	¿So llevan registros de tomperatura, humodad rolativa cuando sea nécesario para la elahoración, empaque, o tenencia de un producto farmacéutico y están al día?	v,				
3.83	¿Existen manuales de procedimientos para el mantenimiento de los sistemas de aire, hay registros del mismo y están al día?	٠				
3.84	¿Cómo se garantiza la aplicación de manuales de procedimiento para mantener la calidad del aire que circula en las áreas?	5				

			CAL	CALIFICACION	-	
No.	Título	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
3.85	Existe un procedimionto y registro para la destrucción de los residuos de bs filtros de los extractores? PUNTAJE TOTAL 246 PUNTOS PRODUCTOS FARMACEUTICOS ESTERILES	2				
4.01	¿Existe un área definida e identificada adecuadamente con rotulo que indique la entrada restringida a personal no autorizado?	ار.				
4.02	¿Es la entrada del personal adecuada para evitar la posibilidad de contaminación del exterior?	. 73				
4.03	¿Está el árca visiblemente lítupia y ordenada?	7				
40.4	 ¿Cumplen las aicas en las siguientes condiciones? a) ¿Parctes, pisos, techos y/o cielos falsos tiene superficie lisa. uniforme, impeniteable, no permite el desprendimieno de partículas, son facitineme lavades y resistentes a la acción de desinfectantos? b) ¿Tienen las uniones pared-pisos, pared-techo y pared-pared curas sanitarias? c) No tay posibilidad de acumulación de polvo en paredes y marcos de ventana y puertas d) Lámparas y ventanas de diseño adecuado que no acumulen polvo y fácil de limpiar e) Cierra adecuado de puertas f) Presión positiva g) Iluminación adecuada h) finexistencia de drenajes y lavaderos en el áreza asáptica y de llenado i) El personal en el área debe ser mínimo para el proceso que se efectúa j) Faciltar la inspección y control desdeel lado externo. k) ¿Están identificadas adecuadamente las torrass de fluidos y electricidad? f) Filtres de aire HEPA (99.999%) fabricación y llenado. 	2 % % % % % % % % % % % % % % % % % % %				
4.05	Son carac					
4.06	d) Repisa para ropu y uniformes estériles. ¿Cumplen los uniformes con la siguiente ciracterística? a) Cubrir toda la superficie del cuerpo (inclusive pies y cabeza) b) Son confortables c) Esterilizables por autoclave (no deben desprendar particulas)					

			Z	CALIFICACION		
Ž	Título	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
4,07	¿Se utiliza cada vez que se ingresa al área aséptica un uniforme previamente esterilizado?	61				
4.08	¿Cumple todo el personal que ingresa al área aséptica con los siguientes requisitos? a) Lavarse las manos con solución antiseptica b) Posee entrenamiento especial sobre procesos en el área.	74				
4.09	¿Hay separación fisica para evitar posibles contaminaciones en los procesos de? a) Preparación de soluciones inyectables b) Lavado de envases y material auxiliar c) Llenado de polvos en viales d) Llenado de polvos no penicilínicos f) Llenado de soluciones masivas	עק עק ענט עק ענט ען				
4.10	¿Existe un programa de procedimientos escritos para la limpieza desinfección del equipo y área en general se indica la rotación de los desinfectantes y están estos documentados al cia?	vn				
4.11	¿Cuenta con un programa y procedimientos escritos para el control microbiológico del área y estáu estos documentados y al día?	¥7)				
4.12	¿Tienen área de Productos Extériles el suministro de aire de seucrdo al tipo de proceso que se efectua en cada una de allas?	W)		· -		
4.13	¿Existe uo programa y procedimientos escritos para la realización de pruebas periódicas de la eficiencia de los filmos instalados y están documentadas y al día?					
4.14	¿Existe un gradiente de presión positiva del área mas límpia al área menos límpia y es fácilmente detectable?	**1				
4.15	Existe un procediruiento escrito para el conteo microbiológico que garanitoe la calidad y limpieza del aire, esta documentado y al día?	w.,				
4.16	Existe un sistema que impida abri: las puertas de acceso al área simultáneamente?			·		
7.1.	¿Se elaboran y llenan las vacunas bajo las intismas condiciones que los productos asépticos y en áreas separadas?	- ,				

. . . .

			CAI	CALIFICACION		
ġ	Titulo	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditería	COMENTARIOS
4.18	¿Son todos los materiales o instrumental llevados al área asépica esterilizados y/o desinfectados previamente?	ĸ				
4.19	¿Son todos los recipientes que contienen o no productos a fraccionar dentro del área esterilizados y desinfectados antes de ser l'evados a ella?	٧٦				
420	¿Existe un tiempo validado fuera del cual los envases primarios ya esterilizados no deban utilizarse?	٧,				
4.21	6.Es el agua destilada utilizada diariamente en la manufactura de inyectables sometidas a los siguientos controles? a) FH b) Conductividad c) Materia orgánica (sustancias oxidables) d) Cloruros e) Sólidos totales			V .		
4.22	¿Se comprueban los procedimientos de esterilización de los productos farmacéuticos por métodos adecuados (Validación)?	ν.				
4.23	¿Existe un registro de temperatura y tiempo de esterilización para cada carga del auto-clave y forma partede la documentación eel producto?	٧.				
424	Existe un programa de provedimientos escritos para la verificación periódica de los equipos de esterilización (autoclave, horno, etc.) y existen registros de ello?	٧n				
425	¿Existe para cada carga de productos exterilizados o por operación de llenado de condiciones asépticas, registros del sometimiento de muestras para ensayo de? a) Esterilidad b) Firogenos	77				
426	¿Es la temperatura dentro del homo uniforme y se guardan los registros correspondientes para cada carga?					
427	¿Son los materiales esterilizados introducidos aí área aséptica por un sistema que garantice su esterilidad?					1
				-		

			CAL	CALIFICACION		
No.	Título	PUNTOS Max Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENIAKIOS
4.28	¿Corresponde la temperatura y tiempo de esterilización a las características físicoquímicas de les componentes de la formulación del producto?	8				
4.29	¿Son los recipientes y equipo a utilizar construidos con materiales resistentes a los procesos de lavado y desinfección?	S				
4.30	¿Existen procedimientos escritos para el lavado y desinfección de los recipientes y utensilios usados en la manufactura de productos estériles?	'n			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
4.31	¿Existe un área especifica para la revisión de producto estéril?	2				
4.32	¿Es la inspección de los productos inyectables al 100%?	٧n				
4.33	Sc realizan y registran pruebas periódicas del agua destilada destinada a la manufactura de productos estériles, relacionados con: a) Control microbiológico b) Apirogenicidad.	νν				
4.34	¿Cuánto tiempo y bajo que condiciones se alríacena el agua destilada destinada a la preparación de inyectables?	ۍ				
4.35	Existe in procedimicato para evitar la mezela o confusión de productos ya esterilizados con los productos que se van a esterilizar; además de su comecta identificación?	\$		١		
4.36	¿Están las áreas dispuestas en forma tal que permita un flujo adecuado de materiales y personas?	73		;		•
4.37	¿Tienen las áreas de producción el espacio adecuado para la disposición ordenada de equipcs, materiales y personas?	7				
4.38	¿Están todas las áreas identificadas adecuadamente con el nombre del producto que se esta procesando?	_	,			
4.39	¿Están las lineas de servicio de agua, vapor, electricidad, aire comprimido y otros, acecuadamente identificadas?	. 4				
4.40	¿Están las terminales de los servicios anteriores empotradas en la parcol?	4				
			/			

			CAL	CALIFICACION			
ż.	Título	PUNTOS Mar. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	COMENIACIOS	KIOS
ন ব	61 as tuberías y manguera son de material resistente a la sanitización y esterilización y hay procedimentos escritos para estos procesos?	2					
4.42	¿Se realiza prueba de integridad de los filtros bacteriológicos antes y al final de su utilización dejando evidencia del mismo adjuntando el filtro a la orden de la fabricación?	2			,		
4.43	Existen procedimientos escritos para la limpieza correcta del envase primario previo 1 su esterilización?	2					
4.44 44.	¿Se le esteriliza o se le da algún tratamiento especial a los uniformes que han sido usados en procesos con penicilínicos o vacunas con organismos, al sacarlos del área?	. 71					
	EQUIPO PUNTAJE TOTAL 84 PUNTOS						
5.01	¿Es el equipo adecuado para todos los procesos que se efectúan en la planta y esta adecuadamente identificado?	ĸ					
5.02	Están los equipos diseñados e instalados de mancra que: a) Sefacilite su adecuado crantenimiento, limpieza y sanitización. b) Pormite el flujo de personal y material. c) Seevite la posibilidad de contaminación cruzada. d) Esta construido de acero inoxidable u otro material sanitario.	4444					
5.03	¿Se identifica adecuadamente el equipo durante su 180?	73				-	
5.04	¿Se calibran y ajustan periódicamente las balanzas e instrumental de medición?	0.					
5.05	¿Existe un programa de mantenimiento preventivo y calibración externa y se lleva un registro dal mismo?	01			· .		
5.05	i Tiener los equipos de Fabricación dispositivos de seguridad adecuados?	'n		: -	·	-	
5.07	Ultene el equipo colocada una etiqueta o tarjeta indicando si esta limpio y en condiciones de seu utilizado? Indica esta etiqueta. a) La fecha cuando fue realizada la limpieza. b) Nombre del ultimo producto manufacturado y número de lote. c) Nombre del operario que realizo la limpieza y quien lo verificó. d) Se adiuma la Historia Técnica del siguiemte producto a manufactura:			•			-
					-		

	T			CAL	CALIFICACION		
-							COMENTABIOS
<u>.</u>	<u>.</u>	OIBATT	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	
5.08		¿Existen manueles de Procedimientos para mantenimiento, limpieza y sanitización de Equipo?	₹				
\$ 00.5		¿Se lleva un registro cronológico del uso, mantenimiente, limpieza y Sanitización del equipo? ¿Esta este registro firmado por las personas responsables de estos y se encuentra al día?	\$				-
. 5		¿Se verifica la limpieza del equipo inmediatamente antes de su uso?	~4	·			
5.11		¿Existe un procedimiento escrito del uso correcto de sada equipo?	٠,				-
5.12		¿Se mantienen extinguidores de incendio, en las áreas donde existe esa posibilidad, y se verifica o se decumenta el mantenímiento del mismo?	***				
	- -	PUNTAJE TOTAL 62 PUNTOS				<u> </u>	
		 Cumpler las áreas ce empaque con los siguientes requisitos? a) Identificación correcta b) Paredes, techos, pisos, recubientos con material liso, impermeable con curva sanitaria y de fácil limpieza. c) Ventanas adecuadas. f amparas y difusores adecuados. f) Iummación adecuada de acuerdo al tipo de trabajo. g) Sistema eficiente de imyección y extracción de sire de 85% de eficiencia (áreas de empaque primarios). h) Invección y extracción (regillas) convenientemente ubicadas (óntro) de temperatura y HR (áreas de empaque primarios). j) Poses presión positiva o negativa (donde aplique). k) Espacio adecuado para los procesos. j) Poses presión positiva o negativa (donde aplique). k) Espacio adecuado para los procesos. j) Procedimientos de tipo sanitario. m) Toma de gases y fluidos identificadas. s) Sumderos de tipo sanitario. n) Area de lavado y suminístics de limpieza. o) Procedimientos de limpieza y Sanit. p) Procedimientos de limpieza y Sanit. p) Inexistencia de mesgo de contaminación (fruzada. r) Inexistencias de áreas de paso. r) Inexistencias de áreas de paso. 	- 2 0000 0000000000000000000000000000000				

. 2			Z	CALIFICACION		COMENTARIOS	
	Lituio	PUNTOS Mat. fiem	No.	PUNTAJE Artojnspec	PUNTAJE Auditoría	COMENTANIOS	
	OPERACIONES DE CALIDAD PUNTAJE TOTAL 137 PUNTOS						, ·
	¿Posee la empresa una organización propia que tenga Control de Calidad y garantía de Calidad?	9					
	, Es control de calidad un departamento autónomo? ¿A quien reporta?	۷۰		<u>-</u>			
	¿Dispone operaciones de calidad, de locales adecuados y separados de las áreas de producción?	ν.			·		
~	¿Reúne las áreas de control de calidad los siguientes requisitos? a) Identificación adecuada b) Paredes, techos, pisos, tecubiertos con material fiso, impermeable y de					×	
	c) Ventanas adecuadas. d) Lámparas y dítisores adecuados. e) Orden y limpieza. f) Ituminación adecuada. g) Ventilación adecuada.	0 0 0 0 0 0					<u> </u>
	h) Aire acondicionado; si el instrumental lo requiere (control de Temperatura y HR) i) Procedimientos para el manejo y eliminación de desectos químicos y biológicos j) Posee presión positiva o negativa (donde aplíque). k) Espacio adecrado para los procesos. j) Inexistencia de tuberias expuestas. m) Toma de gases y fluidos identificadas. n) Sumideros o reposaderas de tipo sanitario. f) Área de lavado y suministros o) Procedimientos de limpieza y Sanitzación del área. p) Dispositivos de primeros auxilios (Regaderas, lava ojos, mantas, etc.)	N W0406		. ,			
	¿Dispone de las siguientes árras de trabajo? a) Análisis fisioaquímicos b) Análisis microbiológicos. c) Instrumental d) Investigacióny Desarrollo e) Retención dematerias primas y producto terminado.	«ν. Αν. Αν. Αν.					

			CAĬ	CALIFICACIÓN	-		
Š	Titulo	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditería	COMENTARIOS	SOR
7.06	¿Retiene control de calidad Muestras de materia prima y productos terminados en cantidad suficiente y en condiciones adecuadas de almacenamiento por un periodo no menor de su fecha de vencimiento?	02					
7.07	¿Se stroc la empresa de una organización externa de Control de Calidad para aquellos ensayos que no se puedan realizar por falta de instrumental propio?	٠.			·		
7.08	¿Existe un procedimiento de selección de proveedores?	v,					
7.09	¿Existe un lístado de proveedores clasificados y aprobados?	, .					
7.10	¿Se suministra a los proveedores las especificaciones de las materias primas y empaques que se quíeren comprar?	N					
7.11	¿Son proporcionadas las especificaciones por control de calidad?	κ					
7.12	¿Se reciben los certificados de análisis de los productos que ingresan a las bodegas de materias primas?	٧,					
00	MANTENIMIENTO						
8.01	¿Dispone la empresa de una area fisicamente delimitada y reservada al taller de mantenimiento?	٠.					-
8.02	¿Es el área de mantenimiento suficiente para las operaciones que se ejecutan?	ĸ					
8.03	¿Son adecuadas las condiciones de limpieza, orden, ruido, temperatura, y humedad?						
8. 40.3	¿Cuenta la empresa con personal de planta idôneo y/o externo para el mantenímiento de cquipo, maquinaria, instrumentación y servicios?	٠,				•	
8.05	¿Existen para cada equipo, de todas las áreas procedimientos escritos a fin de realizar, controlar y registrar el mantenimiento preventivo y correctivo de los mismos?	λ.					
8.06	¿Lleva mantenimiento hojas de control mecánico para cada equipo donde figure la fecha de la ultima revisión, tipo de trabajo efectuado y nombre del responsable?	'n					

			CAI	CALIFICACIÓN		THERE	2014	
	Типо	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS	KIOS	
PROC	PROCEDIMIENTOS, DOCUMENTOS E INFORMACIÓN (PRODUCCION 131 PUNTOS)							
Posee	Posee la empresa la tibliografía necesaria de acuerdo a sus necesidados?	2			-		-	
"Existe emisió⊓	¿Existe un procedimiento escrito para la redacción, revisión, aprobación y emisión de las fórmulas maestras de producción?	'n						
Tienen to	Tienen todos los productos una fórmula maestra que contenga la información siguiente?			-				
<u>a</u> 20 0	Normbie complete, codigo y numero del producto Fecha de emisión. Forma Parmacónina y Vida únil del producto							
	Formula milaria:							
_	Descripción cualitativa y cuantitativa de los componentes. Códico o referencia de la meteria acima.							
යියිදි මෙක	Excess de principios activos (si promo.) Nombres y firmes y firme confidence introduced and to confidence							
	revisión y aprobación de la mismà (por lo menos dos)	- -				-		
Z Z	Número de registro sanitario. Indicaciones de los procesos (validados) pana la fabricación del	~					-	
± 32 €	producto. Hojas (formas) para el registro de especificaciones del producto	1						
S & S	durante el proceso de tabricación (peso, dureza, frabilidad, cerrado de cápsulas, desintegración, viscosidad, etc.) hechas por producción y control de calidad	٧,						
Coinc)	¿Coinciden las fórmulas maestras de todos los productos, con las fórmulas presentadas en la documentación para la obtención del registro sanitario?	•		-	,			
Están certifica	Están disponibles los expedientes completos de los registros sanitarios y las carificaciones de los mismos y están al dia?	ιν				٠.		
¿Existe que cor	¿Existe un procedimiento escrito para que la combinación de números y letras que conforman la idenificación del lote sea segura y correcta?	'n	-					
Se trences	Se tiene una orden de tabricación con la siguiente información mínima? a) Nombre completo y código del producto? b) Número de lore.							
c) Form	c) Forma farnacéutica y concentración por unidad. d) Tamaño del lote standard de acuerdo a la capacidad del equipo.							
e) Norm	Nombre y cantidad de la Matcha Prima que se va a usar.	_	-					
	the free contract of the contr							

			CAL	CALIFICACIÓN			
N ₀ .	Título	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	COMENIARIOS	
	 f) Potencia de cada uno de los principios activos. g) Cálculos de excesos en función del proceso y de la pureza del 	-					
					_		
	 recha de crission. Lugar para escribir la fecha de inicio y finalización del proceso. k) Focha de vencimiente del producto. 	· 					
	 Número de la fórmula maestra a la cual corresponde. Fórmula cualitativa y cuantitativa. (expresada en el sistema de contra cualitativa.) 	,-					
	n) Witnero de lote de cada materia prima a utilizar.		-				_
-	Numero de courgo de cada materia printa. Pirmas de las personas calificadas que autorizan la manufactura. Firmas de la persona que la demochada los materias primes y de						
	by filling up to be some que, na despachado las materias primas y de la que los ha verificado.	-					
	 q) Firma de la persona que ha recibido las materias primas. r) Procedimiento detallado de fabricación y equipo a utilizar. 						
	s) Precauciones y/o medidas especiales durante el proceso de fabricación y compo a utilizar						_
	t) Lugar para las firmas del operario, supervisor e inspector de	-					•
	control de Candado durante el trascurso de todos los procesos. u) Espacio para Resultados de Análisis del Producto en proceso.						_
	v) Espacio para escribir el Rendimiento real del lote a granel.				•		
	w)rspacio auccuado para anotaciones que ueba nacel control de calidad.						
	x) Observaciones: (espacio para anotar cualquier información o desviación)						
	y) Hojas (formas) para el registro de especificaciones dei producto						
	lad etc.)	v					
9.08	¿Posee la empresa etiquetas para identificar las materias primas dispensadas por la bodega, y éstas contiene la siguiente información mínima?						
	 a) Nombre completo y código de la materia prima. b) Numero de lote. 						
	 c) Nombre del producto en el que será usado. d) Numero de lote del producto. 			· -			_
	e) Cantidad expresada en unidades del sistema métrico decimal. (i) Firma de la persona que ha pesado o medido la materia prima			· · · · · · · ·			
	b) Fecha de pesado.						

							Γ
			CAL	CALIFICACION	-	SOM A THURSA	
No.	Título	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	COMENIANCOS	
60.6	¿Se archivan las etíquetas de identificación anteriores como parte de la documentación del producto?	ry					
9,10	¿Tiene la empresa una orden de empaque con la siguiente información minima:?						
	 a) Nombre completo y código del producto. b) Número de lote. 						
		- -		٠			
							
	 g) Fecha de vencimiento para cada lote, asignado por Control de Calidad. 			-			
	 h) Numero de la fórmula maestra a la cual corresponde. i) Código y descripción de cada material de empaque. 	<u>-</u> -		. <u>.</u>			
					_		
	de quien la ha verificado.						
	 n) Firma de la persona que ha recibido el material de empaque. o) Procedimiento detallado de dicha operación. 						
		r					
	Observaciones. (Espacio adecuado para anotar cualquier información o desviación.)	1 T-1					
	s) Hojas (formas) para el registro de especificaciones del producto de mante el proceso de empane (verificaciones del prico de	۰,		•			
	proceso, pruebas de sellado, cerrado de frascos, volúmenes de						
	illenado, no, de tote, techas de exp. Euc.) frechas poi personal de empaque y control de calidad.						
9.11	¿Se verifica el despejo de línea antes de la iniciación de un proceso de empaque y queda este registrado y forma parte de la documentación del producto?	<u>ب</u>	•				
9.12	¿Se guarda una muestra de los materiales de empaque autorizados debidamente firmados por el operador y quien lo supervisa, como parte de la documentación del lote procesado?	٠,		-	,		

			CAL	CALIFICACIÓN			
Ž	o. Título	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS	
<u> </u>	9.13 (Hay procedimientos donde se clasifiquen los defectos de etiquetado y empaque?)	w .	_				
2.6 41.6	CONTROL DE CALIDAD ¿Cuenta control de calidad con especifica y productos terminados?	50				<i>></i>	
9.15	од (в д	yn yn i			- <u>.</u>	, ·•	,
	b) Manejo de instrumental. c) Análisis cuali cuantitative. d) Aprobación y rechazo de materias primas y producto terminado. e) Análisis cuali cuantitative microbiológico. f) Seguridad e higiene en manejo de instrumental y uso de reactivos. g) Marejo de desechos solventes. h) Condiciones de almacenamiento de reactivos. i) De garantía de reactivos químicos y estándares.	ላ ለ ለ ለ ለ ለ ለ ለ					<u> </u>
91.6	6 Emite control de celidad (interno o externo) certificados de control de calidad de todas las materias primas y preductos terminado para su aprobación y rechazo?	<i>ا</i> د			. •		·
si.	9.17 ¿Se incluyen grafisas, cálculos y otros documentos complementarios, así como la norma que se aplica en los ensayos de éstos, y los certificados están firmados por la persona que los efectúa y la persona que los venifica y prueba?	'n			-		
9.18	g. Existe un programa de procodimientos escritos para el control de materia prima que necesia re-análisis, así como para la verificación de los componentes, envases y cierces, aprobados a fin de detectar cualquier signo de deteriore?	'n			,		
9.19	6. Existé un procedimiento de cumplimiento para la recopilación de toda la documertación de un lote de producto que se ha finalizado?	نا ري				•	-
9.20	6.Se mantienen todos los documentos y registros correspondientes a un lote por lo manos 1 año después de su fecha de vencimiento?	,					
9.21	¿Existen procedimientos escritos relacionados con el destino de las materias primas, productos, envases, o cierres rechazados?	ν'n					·
			·				

			CAL	CALIFICACION		
ė	Titulo	PUNTOS Max. Item	No. Apli	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoría	COMENTARIOS
9.22	¿Existe procedimiento escrito que establece los pasos a seguir para re- procesar un lote que πο cumple con especificaciones? PUNTA IE TOTA I. 35 PUNTOS	'n				
9.23	MUESTRAS DE REFERENCIA ¿Se almacenan en forma adectada las muestras de principios activos y de los productos finales?	10				
9.24	La cantidad que se tiene de ellas es técnicamente suficiente para hacer los ensayos de un programa de control de calidad en el futuro?	'n				
9.25	¿Se examinan visualmente y en forma periódica las muestras de referencia de productos terminado para determinar cualquier signo de deterioro y se documenta?	۲,				
9.26	¿Cuándo se detecta algún signo de deterioro en una muestra se investiga exhaustivamente para determinar la causa, y tomar las medidas del caso?	٠.			•	
9.27	¿Se mantienen muestras de referencia de los productos terminados el tiempo necesario para cubrir el periodo de uso de los lotes que representan?	νı				
9.28	¿Se mantienen registros de todos los componentes incluyendo envases, cierres, materiales de etiquetado y empaque el tiempo necesario para cubrir el periodo de uso de los lotes que los incluyen?	٠,				
9.29	PRUEBAS DE ESTABILIDAD ¿Existe un procedimiento para definir las características de estabilidad de todos los productos y se cuenta con el protocolo respectivo?	٧٠				
9.3	Se consideran los siguientes factores en las pruebas de estabilidad? a) Temperatura b) Lur. c) Contacto con tapones d) Otros	<u> </u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
9.31	¿Se realizan todas las pruebas físicas, químicas y microbiológicas a todos los productos durante el estudio de estabilidad?	01				

				S	CALIFICACION		
	Š.	Título	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
	9.32	¿Existen registros escritos y gráficas a largo plazo de las pruebas de estabilidad?	 ! : : :				
*.	9.33	Es la vida útil del producto determinada por las pruebas de					
		PUNTAJE TOTAL 10 PUNTOS BODEGA O ALMACEN DE PRODUCTO TERMÍNADO					
	.9.34	¿Existen procedimientos escritos que regulan la distribución de los productos?	S				
	9.35	¿Permiten estos procedimientos localizar de inmediato el destino de los productos distribuidos? PUNTAJE TOTAL 20 PUNTOS QUEJAS, RECLAMOS. PRODUCTOS DEVUELTOS Y RECUPERABLES	v,				٠,
	9:36	¿Tiene la empresa procedimientos en los cuales se indica el manejo de las quejas y reclamos?	۸.				
	9.37	¿Control de calidad investiga exhausiivamente cada queja o reclamo y se informa a la administración sobre los resultados de la misma?	۶.			-	
*.	938	Tiene la empresa un archivo ordenado de toda la documentación relacionada con cada queja o reclamo?	'n				
	9.39	Existen procedimientos escritos para el manejo de productos devueltos por dudas o quejas acerca de su identidad, seguridad, calidad o pureza?	s.				
	01	PUNTAJE TOTAL 20 PUNTOS SEGURIDAD INDUSTRIAL					
	10.01	¿Existe un plan de respuesta a una Erretgencia?	ĸ				
	10.02	ian (N)				
		c) Erromoto. d) Inundación. e) Escape o derrame de materiales peligrosos para las personas o el ambiente f) Carto personal.					

	1		CAL	CALIFICACION		
So.	Título	PUNTOS Max. Item	No.	PUNTAJE Autoinspec	PUNTAJE Auditoria	COMENTARIOS
10.03	¿Existen los procedimientos escritos y las medidas o acción a seguir en cada caso?	vn				
10.04	¿Existe un plan de evacuación de edificios y señalamiento adecuado de los mismos, en caso de una emergencia? PUNTAJE TOTAL, 55 PUNTOS AUTOINSPECCION	ن		·		
11.01	Existe un programa periódico de AUTOINSPECCION para verificar BPMV?	9				. •
11.02	¿Participa activamente el Director Técnico, y está capacitado el resto del personal para este proceso?	01		· 		
11.03	¿Existe Documentación de Auto-inspecciones ejecutadas según Programa, que refejen el estado de la planta en cuanto a la situación de BPMV?	0:			- ,	
11.04	¿Muestran los registros de auto inspecciones condiciones satisfactorias de higiene, orden y seguridad y de cumplimiento de las buenas prácticas de Manufactura?	4 0				
11.05	En el caso de las Auto-inspecciones muestre desviaciones en el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura existe un programa cronológico indicando las fechas límites para hacer las correcciones y los responsables de las mismas?	v n				
11.06	¿So hacen estudios comparativos entre los resultados de una AUTOINSPECCION y la auterior?	Ю		,		
11.07	¿Se orientan y actualizan los programas de Buenas Prácticas de Manufadura para el personal a diferentes niveles de acuerdo a las conclusiones y recomendaciones derivadas de las Auto-inspecciones efectuadas?	01			-	•

HOJA DE EVALUACIÓN DE AUDITORIA DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURAVIGENTES EN LA INDUSTRIA FARMACEUTICA

No.	TITULO	A	В	Suma de	C* Calif x				DE		LIFI		OL	1	
	l i	Ptos. Totales	Ptos.Audit	No. Aplic	Numeral	10	20	30	40	50	60	70	80	90	100
1	ORGANIZACIÓN Y PÉRSONAL	115				Ĺ									
															
2	HIGIENE Y SANEAMIENTO	140					j : 	<u> </u>							
3	EDIFICIOS E	546	<u> </u>		T	I	 .		ļ		Τ.				
	INSTALACIONES				!		<u>. </u>								
4	PRODUCTOS	246		!	T			:	1	l					
	ESTERILES		L				<u> </u>								
5	EQUIPO	84		:	1	1	·				,	·			
.	EQUIFO	04				<u></u> .									
6	E MPAQUE	62							Į		Γ		. <u> </u>		
	<u> </u>			<u> </u>	l	<u> </u>						L			
	OPERACIONES DE CALIDAD	136					·		j						
8	MANTENIMIENTO	30							<u> </u>						
					<u>. </u>	L			l		!	!			
9	PROCEDIMIENTOS Y DOCUMENTOS	329													
· <u>-</u> .		•									•			,	
10	SEGURIDAD / INDUSTRIAL	20				·						·			
11	AUTO- INSPECCION	55												· · ·	
11	AUTO-THSPECCION	. 33					i				i		j		
CAI	AFICACION TOTAL	1763								:					

FIRMAS DE INSPECTORES DE LA PLANT.	A:	•
FIRMAS DE INSPECTORES EXTERNOS		
Hama DE MOI ECTORES EXTERNOS	• -	