

Cleaning Validation Protocol

Pharma, Chemicals & Life Sciences

दस्तावेज़ प्रकार : योजना / एसओपी / रणनीति / गाइड • तैयार किया गया 27 Aug 2026

यह गाइड बताती है कि यह टूल क्या बनाता है, उसका उपयोग कैसे करें, और किन बातों का ध्यान रखें। टूल का वास्तविक आउटपुट (ड्राफ्ट/रिपोर्ट) टूल पेज पर बनता है।

पृष्ठभूमि

सफाई-सत्यापन (cleaning validation) उत्पादों के बीच पार-संदूषण (cross-contamination) रोकने का प्रमाण देता है।

इस टूल और आउटपुट का उद्देश्य

यह टूल सफाई-सत्यापन की योजना और प्रोटोकॉल बनाता है।

आउटपुट का उपयोग कैसे करें

पार-संदूषण रोकने का प्रमाण देने वाली सफाई-सत्यापन योजना बनाने हेतु उपयोग करें।

महत्वपूर्ण सावधानियाँ

यह प्रोटोकॉल है ; स्वीकृति-मानदंड और विधि योग्य क्यूए (QA) से अनुमोदित कराएँ।

साथ के दस्तावेज़

- GMP Implementation Guide
- Manufacturing SOP Writer
- Batch Manufacturing Record (BMR)
- Process Validation Protocol
- Equipment Qualification (IQ/OQ/PQ)
- GMP Self-Audit Checklist

यह एआई-सहायित मार्गदर्शन है। किसी भी बाध्यकारी निर्णय से पहले योग्य पेशेवर से पुष्टि करें। शुल्क, प्राधिकरण और प्रक्रियाएँ राज्य और समय के अनुसार बदलती हैं — अपने राज्य के प्राधिकरण से सत्यापित करें।