

Deviation & CAPA Report

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

विचलन (deviation) और उसके सुधारात्मक-निवारक कदम (CAPA) का सही दस्तावेज़ीकरण जीएमपी (GMP) की मूल अपेक्षा है।

इस टूल और आउटपुट का उद्देश्य

यह टूल विचलन दर्ज कर मूल-कारण और कापा (CAPA) की संरचना देता है।

आउटपुट का उपयोग कैसे करें

विचलन दर्ज करने, मूल-कारण जाँचने और कापा दर्ज करने के लिए उपयोग करें।

महत्वपूर्ण सावधानियाँ

यह मार्गदर्शन है ; बंद-करना (closure) योग्य क्यूए (QA) से अनुमोदित कराएँ।

साथ के दस्तावेज़

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

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।