

Document Control & Data Integrity

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

दस्तावेज़-नियंत्रण और डेटा-अखंडता (data integrity) रिकॉर्ड को अद्यतन, पता-योग्य और अल्कोआ (ALCOA)-अनुरूप रखते हैं।

इस टूल और आउटपुट का उद्देश्य

यह टूल दस्तावेज़-नियंत्रण और डेटा-अखंडता पद्धतियाँ स्थापित करता है।

आउटपुट का उपयोग कैसे करें

रिकॉर्ड अद्यतन, पता-योग्य और अल्कोआ-अनुरूप हों — इसके लिए इस मार्गदर्शन का उपयोग करें।

महत्वपूर्ण सावधानियाँ

यह मार्गदर्शन है ; डेटा-अखंडता जीएमपी (GMP) में महत्वपूर्ण है — योग्य क्यूए (QA) से लागू कराएँ।

साथ के दस्तावेज़

- QC Laboratory SOP
- Stability Study Protocol
- Analytical Method & Validation
- Certificate of Analysis (COA)
- OOS / OOT Investigation
- Quality Manual Builder

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।