

Equipment Qualification (IQ/OQ/PQ)

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

नए/संशोधित उपकरण को नियमित उपयोग से पहले आईक्यू/ओक्यू/पीक्यू (IQ/OQ/PQ) के ज़रिए योग्य ठहराना ज़रूरी है।

इस टूल और आउटपुट का उद्देश्य

यह टूल जीएमपी (GMP) अनुसार उपकरण-योग्यता (IQ/OQ/PQ) की संरचना देता है।

आउटपुट का उपयोग कैसे करें

नए या संशोधित उपकरण को नियमित उपयोग से पहले योग्य ठहराने के लिए उपयोग करें।

महत्वपूर्ण सावधानियाँ

यह संरचना है ; योग्यता-रिपोर्ट योग्य क्यूए (QA)/इंजीनियरिंग से अनुमोदित कराएँ।

साथ के दस्तावेज़

- GMP Implementation Guide
- Manufacturing SOP Writer
- Batch Manufacturing Record (BMR)
- Cleaning Validation Protocol
- Process Validation Protocol
- 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।