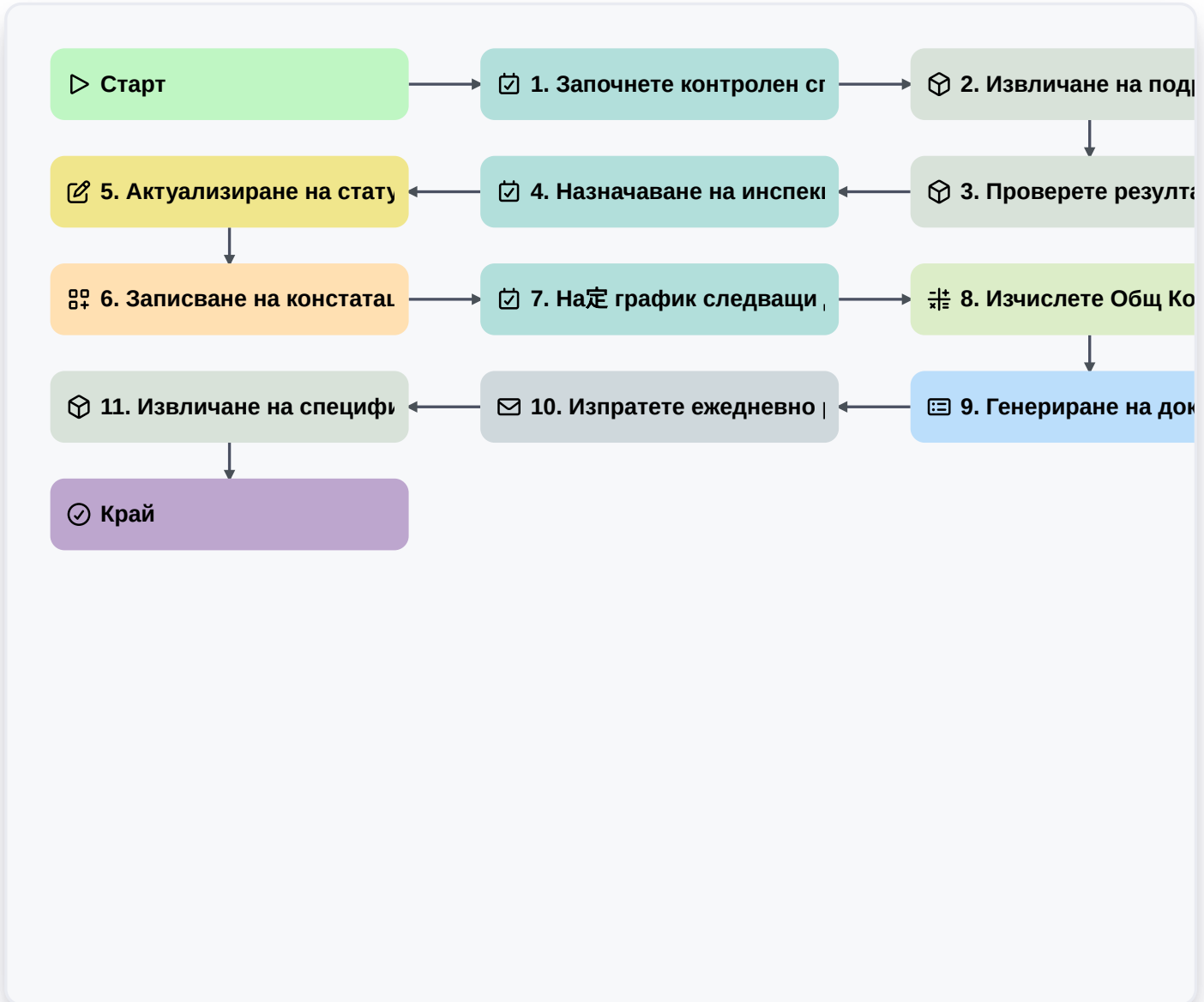


Работен Процес За Инспектиране На Фармацевтични Предприятия: Съответствие С FDA И Управление На Качеството



▶ Старт

Начало на работния поток/процеса.

☑ 1. Започнете контролен списък за проверка

Създава нов запис за инспекция за конкретна система или зона.

📦 2. Извличане на подробности за съоръжението

Извличете необходимите подробности за съоръжения и оборудване от модела на основното данно множество.

📦 3. Проверете резултатите от предишна проверка

Изтеглете исторически данни, за да идентифицирате области, изискващи по-голямо внимание.

☑ 4. Назначаване на инспекционни задачи на членове на екипа

Автоматично назначаване на специфични контролни списъци за проверка към отговорния персонал.

5. Актуализиране на статуса на проверката

Отбележете текущата стъпка от инспекцията като завършена, като запишете заключенията.

6. Записване на констатации за несъответствия

Създайте нова вноска с детайли за всяка открита отклонение по време на проверката.

7. На~~д~~ график следващи действия

Създайте и назначете задачи за корекция за идентифицираните несъответствия.

8. Изчислете Общ Коефициент на Съответствие

Автоматично оценява инспекцията въз основа на критериите за успешно/неуспешно преминаване.

9. Генериране на доклад за крайна проверка

Събира всички данни, из тиждения и корективни действия в един всеобхватен доклад.

10. Изпратете ежедневно резюме на проверката

Разпределя ежедневни обобщаващи доклади за Управление на качеството и Мениджмънта.

11. Извличане на спецификации на оборудването

Получете задължителни оперативни параметри за прегледаното оборудване.

Край

Край на работния поток/процеса.