

# Работен Процес За Инспектиране По Фармацевтични GMP: Валидирано Съответствие И Управление На Одити



## ▶ Старт

Начало на работния поток/процеса.

## 📦 1. Извличане на списък с оборудване

Получете актуални данни за инвентаризация на оборудването за обхват на проверката.

## 📝 2. Назначаване на инспекционна задача на технически специалист

Създайте и назначете нова инспекционна задача на отговорния полев техник.

## 📋 3. Находки от контролен списък за инспекция на дървесина

Създавайте записи в данните за контролни списъци, наблюдения и незабележими находки по време на инспекцията.

## 📊 4. Изчислете резултата от несъответствие

Изпълнете формулата за изчисляване на общия риск от несъответствие въз основа на провалените проверки.

#### **5. Актуализиране на състоянието на калибриране на оборудването**

Актуализирайте оперативния статус и следващата дата на калибриране за инспектираното оборудване.

#### **6. Създаване на план за корективни действия Задача**

Автоматично създавайте следващи задачи за идентифицирани недостатъци (започване на процеса CAPA).

#### **7. Генериране на финалния одитен отчет**

Компилирайте всички данни от инспекцията, открития и предприети действия в окончателен, одитируем доклад.

#### **8. Уведомете заинтересованите страни за приключването на инспекцията**

Изпратете автоматично имейл известие до Осигуряване на качеството и Управлението при завършване на задачата.

#### **9. Съберете всички наблюдения от проверките**

Обобщете всички регистрирани извадки (например, брой критични срещу основни извадки) за преглед от ръководството.

#### **10. Проверете статуса на необходимата документация**

Изтеглете свързаните СОП и необходимите сертификати, свързани с инспектираното оборудване или зона.

#### **Край**

Край на работния поток/процеса.