



Raumlufttechnische Anlagen

GMP-gerechtes Planen, Bauen und Betreiben

1.-3. April 2025

REFERIERENDE



Dr. Hans-Joachim Anders Novartis Pharma



Ulrich Bieber ehem. Boehringer Ingelheim



Dr.-Ing. Jürgen Blattner BSR Ingenieurbüro



Nikolaus FerstlFacility Engineering Services



Dr. Michael HiobMinisterium für Justiz und Gesundheit des Landes Schleswig-Holstein



LIVE ONLINE

ZERTIFIKAT











ZIELSETZUNG

Dieses technisch ausgelegte Seminar befasst sich mit der "GMP-gerechten" Planung, Ausführung und dem Betrieb von raumlufttechnischen Anlagen (RLT) für Reinräume zur sterilen und nicht-sterilen Herstellung von Arzneimitteln.

Die Erfahrung zeigt, dass dem Lüftungsdesign trotz des großen Einflusses oft zu wenig Bedeutung beigemessen wird. Aufgrund ungenügender Absprachen und Kenntnis der Regularien treten "unnötige" Fehler auf, oder es werden die notwendigen Anforderungen der Betreiber nicht dokumentiert und erfüllt.

Die Besonderheit bei RLT-Anlagen ist die, wie in kaum einem anderen Bereich auftretende, Vermischung der Anforderungen aus den GMP-Regelwerken (wie dem FDA Aseptic Guide und dem EU Annex 1) und technischen Normen (wie der DIN ISO 14644 Reihe).

Innerhalb der drei Themenblöcke erhalten Sie Informatio nen über die verschiedenen Richtlinien und Regelwerke und deren Umsetzung während der Planung, der Qualifizierung und dem GMP-gerechten Betrieb der Anlage.

ZIELGRUPPE

Angesprochen sind Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter aus der Pharma- und Wirkstoffproduktion aus den Bereichen Technik, Herstellung und Qualitätssicherung sowie von Anlagenbauern und Fachplanern, die mit dem Thema Raumlufttechnik betraut sind.

MODERATION

Ulrich Bieber



PROGRAMM

THEMENBLOCK 1 GRUNDLAGENERMITTLUNG - VORPLANUNG ENTWURF

Regularische Vorgaben

GMP für den Bereich raumlufttechnische Anlagen

- Regulatorische Anforderungen
- Raumlufttechnische Schutzkonzepte
- Nachweis und Aufrechterhaltung der Geeignetheit
- Anforderungen an den Betrieb von RLT-Anlagen
- Erfahrungen aus der Inspektionspraxis

Auslegungskriterien und Konzepte

GMP- Kriterien und Konzepte raumlufttechnischer Anlagen

- Anforderungen an eine RLT-Anlage
- Planungsprozess einer Raumlufttechnischen Anlage aus GMP–Sicht
- Die Planungsphasen, das Planungsteam
- Konzept der kritischen Parameter
- Auslegungskriterien

Reinraumklassen und Reinraumzonen

- Regelwerke und Normen
- ISO 14644, Annex 1, FDA Aseptik-Guide im Vergleich
- Partikelzahlen und Filter
- Beispiele

Anlagenkonzepte und Hauptkomponenten einer RLT-Anlage

- Planungsgrundlagen, -umsetzung
- Anlagenkonzepte, Konzeptvarianten
- Komponenten einer RLT-Anlage
- Auslegung der Hauptkomponenten einer RLT-Anlage
- Regelstrategien
- Schwierigkeiten und ihre Vermeidung
- Ausführungsbeispiele

PRAXIS 1



Planung einer raumlufttechnischen Anlage

- Erstellung von Nutzeranforderungen
- Erstellung eines Druckstufenkonzepts
- Bestimmung der Luftmengen
- Entwicklung eines Konzepts einer RLT-Anlage

THEMENBLOCK 2 AUSFÜHRUNGSPLANUNG – QUALIFIZIERUNG

GMP-gerechter Bau von RLT-Anlagen

- "GMP gerechte Auswahl" der Komponenten
- Schutzmaßnamen auf der Baustelle
- Schnittstellenproblematik
- Inbetriebnahme, Abnahme
- Betrieb und Instandhaltung
- Häufige Fehler und Abweichungen auf dem Bau

Qualifizierung

Qualifizierung von raumlufttechnischen Anlagen

- · Aktuelle Richtlinien
- Vorgehen und Organisation
- Qualifizierungsmodell
- Risikoanalyse
- Inhalte der Qualifizierung

Praxis der Risikoanalyse von RLT-Anlagen

- Grundsätzliches
- Vorgehen und Organisation
- FMEA , HACCP, FTA
- · Qualifizierungsinhalte und Qualifizierungstiefe
- Umfang des Monitoring
- Umfang der Instandhaltung
- GMP-gerechte Kostenreduzierung

PRAXIS 2



Qualifizierung einer raumlufttechnischen Anlage

- Festlegung der qualitätsrelevanten Anlagenteile
- Erstellung von IQ, OQ und PQ Dokumenten

THEMENBLOCK 3 INBETRIEBNAHME – ABNAHME – BETREIBEN

Abnahme

Abnahmemessungen bei RLT-Anlagen

- Messung des Über- / Unterdrucks im Reinraum
- Bestimmung der Luftwechselzahl
- Lecktest der eingebauten endständigen Filter
- Messung der Erholzeit in Räumen mit TMS
- Bestimmung der Reinraumklasse

Mikrobiologie

Mikrobiologische Aspekte

- Richtlinien, Regelwerke, Vorgaben aus US & EU
- Keime im Reinraum Risikofaktor Mensch
- Zusammenhang zwischen Partikeln und Keimen
- Mikrobiologie im Rahmen der Qualifizierung
- Routinemonitoring: Frequenzen, Zeitpunkte, Positionen
- Aussagefähigkeit mikrobiologischer Prüfungen
- Trending
- Ursachenforschung & Maßnahmen bei Abweichungen
- · Reinigung & Desinfektion



LERNEN VON EXPERT*INNEN AUS DER PRAXIS FÜR DIE PRAXIS

Bei unseren Seminaren Iernen Sie von Referierenden aus der Industrie und den GMP-Überwachungsbehörden, worauf es wirklich ankommt.



ZERTIFIKATE, DIE SIE WEITERBRINGEN

Eine international anerkannte Zertifizierung macht Sie zu einer/einem kompetenten GMP-Experten/in



EINFÜHRUNG

In die Thematik und die Grundlagen 2

PRÄSENTATIONEN

Umsetzung der GMP-Vorgaben in die Praxis



DOKUMENTATION

Die Teilnehmer/innen erhalten die Tagungsdokumentation als PDF-Files



ZERTIFIKAT

International anerkannt

Monitoring

GMP-gerechte Monitoringsysteme

- · Was ist Monitoring?
- Mindestanforderungen
- Mobil oder Festeinbau
- 21 CFR Part 11 Anforderungen

PRAXIS 3



Filtermessung und Partikelmessung

- Planung von Partikelmessungen
- Erstellen eines Ablaufplans
- Anwendungen der gültigen Normen
- Festlegung von Messstellen, Zeiten und Kriterien

ZERTIFIZIERUNG



Der Kurs PT10 ist Bestandteil des Lehrgangs "Pharma-Ingenieur/in für Reinraumtechnik".

Durch den Besuch beider Reinraumtechnik-Module

- PT 19 GMP-gerechte Reinräume
- PT 10 GMP-gerechte Raumlufttechnische Anlagen

können Sie den Reinraumtechnik-Lehrgang abschließen.

Bei Nachweis eines Ingenieur-Studiums oder einer Techniker-Ausbildung erhalten Sie das Lehrgangs-Zertifikat "Pharma-Ingenieur/in in der Reinraumtechnik" bzw. "Pharmatechniker/in in der Reinraumtechnik". Alle anderen Abschlüsse erhalten das Zertifikat "Pharmatechnik-Experte/in für Reinraumtechnik".

Alternativ lässt sich der Kurs PT 10 auch mit zwei weiteren Kursen der Pharmatechnik(PT)-Reihe kombinieren, um den Pharmatechnik-Lehrgang "Pharma-Ingenieur/in, Pharmatechnik-Experte/in" abzuschließen.

REFERIERENDE

Dr. Hans- Joachim Anders

Novartis Pharma Mikro- und Molekularbiologe und seit mehr als 25 Jahren bei Novartis im Bereich Mikrobiologie tätig.



Ulrich Bieber

ehem. Boehringer Ingelheim Physiker und viele Jahre Leiter des GMP Engineerings bei Boehringer Ingelheim. Heute freiberuflich im GMP-Bereich tätig.



Dr.-Ing. Jürgen Blattner

BSR Ingenieurbüro Seit 2003 mit dem BSR Ingenieur-Büro selbständig im Bereich Monitoring und Partikelmessung.



Nikolaus Ferstl

Facility Engineering Services GmbH
Studierte Maschinenbau und war in den
Bereichen Anlagenbau, Engineering und
GMP-Betrieb tätig. Heute ist er Geschäftsführer bei Facility Engineering Services.



Dr. Michael Hiob

Ministerium für Justiz und Gesundheit des Landes Schleswig-Holstein Apotheker und als Referent im Ministerium u. a. für die Aufsicht über die GMP-Überwachung zuständig.



STIMMEN VON TEILNEHMERN*INNEN



Wie immer gut organisiert und sehr gute Referenten. Vorhandene Fragen konnten geklärt werden. Ralf Schönenborn, R-Pharm Germany GmbH

Tolles Referenten Team! Erfahrene Praktiker, die durch die Stolpersteine des "Generate More Paper" führen und für Praktiker verständliche und nachvollziehbare Lösungen aufzeigen. Helge Görtz, Oncotec Pharma Produktion GmbH

JETZT BUCHEN

Termin 1.-3. April 2025

Dienstag, 1. April 2025, von 09.00 bis ca. 17.15 Uhr Mittwoch, 2. April 2025, von 09.00 bis ca. 17.15 Uhr Donnerstag, 3. April 2025, von 09.00 bis ca. 16.15 Uhr

Technische Voraussetzungen

Wir nutzen für unsere Live Online Seminare und Webinare Webex. Unter www.gmp-navigator.com/gmp-live-online-training/sofunktioniert-es finden Sie alle Informationen darüber, was für die Teilnahme an unseren Veranstaltungen erforderlich ist und können überprüfen, ob Ihr System die nötigen Anforderungen zur Teilnahme erfüllt. Falls die Installation von Browsererweiterungen aufgrund Ihrer Rechte im EDV-System nicht möglich ist, kontaktieren Sie bitte Ihre IT-Abteilung. Webex ist heute ein Standard, und die notwendigen Einrichtungen sind schnell und einfach zu machen.

Teilnahmegebühr

€ 1.790,-

Preis zzgl. MwSt. Zahlung nach Erhalt der Rechnung.

Organisation

CONCEPT HEIDELBERG
P.O. Box 10 17 64
69007 Heidelberg
Fon +49 6221 8444-0
Fax +49 6221 8444-34
info@concept-heidelberg.de
www.gmp-navigator.com

Haben Sie noch Fragen?

Zum Inhalt: Herr Dr. Robert Eicher (Fachbereichsleiter) Telefon +49 (0) 6221 8444-12 eicher@concept-heidelberg.de

Zur Organisation, etc.: Frau Sonja Nemec (Organisationsleitung) Telefon +49 (0) 6221 8444-24 nemec@concept-heidelberg.de



Präsentation / Zertifikat

Die Präsentationen werden Ihnen kurz vor dem Online Seminar als PDFs zur Verfügung gestelt.



Alle Teilnehmer/innen erhalten im Anschluss an das Seminar ein Teilnahmezertifikat zugesandt.



Immer auf dem Laufenden

Concept Heidelberg bietet verschiedene kostenfreie GMP-Newsletter an, die Sie ganz nach persönlichem Bedarf abonnieren können

Zum Abonnieren besuchen Sie www.gmp-navigator.com/gmp-newsletter

ZUR ANMELDUNG



Anmeldung Seminar Nummer 21595

Per E-Mail oder online im Internet unter www.gmp-navigator.com direkt unter der Nummer 21595 suchen und buchen. Um Falschangaben zu vermeiden, geben Sie uns bitte die genaue Adresse und den vollständigen Namen der Teilnehmerin/des Teilnehmers an.

