~残留許容基準値設定、高生理活性物質(βラクタム系化合物、ステロイド)及ニトロソアミン類等も含めた設備封じ込め~

1名分料金で 2人目無料

医薬品等製造設備の 洗浄バリデーションと交叉汚染防止「アーカイブ配信」

◆日 時:2025年8月25日(月)10:30~16:30

【アーカイブ配信:8/27~9/5(何度でも受講可能)】

◆会 場: 【WEB限定セミナー】※ご自宅や職場でご受講下さい。

◆受講料: 1名につき55,000円(税込、資料付)

※会員登録(無料)をしていただいた方には下記の割引・特典を適用します。

- 1名でお申込みされた場合、1名につき49,500円
- ・2名同時にお申し込みされた場合、2人目は無料(2名で55,000円)
- ・ライブ配信視聴、アーカイブ配信視聴いずれも受講料は同じです。

セミナーHP https://www.rdsc.co.jp/seminar/250855

セミナーお申込みFAX

○ 3-5857-4812 ※お申込み確認後は弊社よりご連絡いたします。

【講師】※講師のご略歴等の詳細は弊社HPでご確認下さい

NPO-QAセンター理事兼事務局長、エイドファーマ代表 薬学博士 高平 正行 氏 【元塩野義製薬(株)品質保証部】

cGMPに「医薬品の製造装置は、製品の安全性、本質、力価、品質または純度を劣化させるような汚染を防止するため、適切に洗浄されたければならない。」とある。またICH Q7 12章には、「共用設備の品目切り替え時には完全に洗浄すること、専用設備であっても望ましくない物質や微生物汚染を防ぐため、適切なインターバルで洗浄するべきこと。」とあり、洗浄バリデーションの最も基本的な考え方が示されている。本セミナーでは初めに洗浄バリデーションの基本を説明した上で、交叉汚染防止のための洗浄バリデーションと毒性学的評価に基づく残留許容基準値設定の考え方、そして高生理活性製造施設の封じ込め技術や漏洩防止対策について事例を交え考察する。更に、毒性不明の新規化合物に対するアプローチや、試験室、実験室での封じ込め対策、封じ込めのための設備面での対応についてもGMPのハード要件と事例により解説する。また近年のニトロソアミン類問題も踏まえた洗浄バリデーションも考察する。洗浄バリデーションと封込め相互の適切な実施により、医薬品及びGMP管理を必要とする食品等への交叉汚染防止がより確固たるものになることを期待する。

- 1. 洗浄バリデーションによる交叉汚染の防止について
- 2. 洗浄バリデーションと残留許容基準値設定の考え方
- 2.1 洗浄工程のリスク管理と交叉汚染のリスクアセスメント
- 2.2 毒性学的評価に基づく残留許容値の設定方法
- ・0.1%基準、10ppm基準、目視限度基準(Eli Lilly社残留基準値の設定根拠)
- ・PDE(一日暴露許容量)の算出
- ・EMA暴露限界値設定に関するガイドラインとリスクアセスメント
- ・NOAEL(無毒性量)、NOEL(無作用量)、PDE(一日暴露許容値)からの閾値設定
- ・TTC (毒性学的閾値)及びOEL(職業暴露限界)
- ・原薬製造工程、製剤包装工程における残留許容限度の算出方法(事例)
- 洗浄剤の残留許容基準回収率の設定方法
- 2.3 手洗浄のバリデーション、洗浄バリデーションで基準外だった場合の対応
- 2.4 情報量の少ない治験薬や毒性不明の新規化合物に対するアプローチ
- 2.5 閾値設定が出来ない場合の留意点
- 2.6 改正GMP省令案に提示された「設備共用の禁止」への考察
- 2.7 ニトロソアミン類問題を踏まえた封じ込めと洗浄バリデーション 3. ダーティーホールドタイム(DHT)・クリーンホールドタイム(CHT) の
- 設定とワーストケースロケーション(WCL)の評価方法

3.1 DHT, CHT, WCLの設定と評価 3.2 バイオフィルムや非接薬部分の洗浄対応

- 4. 洗浄バリデーションにおけるサンプリング及び分析法の実施ノウハウ
- 4.1 スワブ法、リンス法と他の方法(PHなど)の併用

4.2 サンプリング法の妥当性とバリデーション

- 4.3 分析法バリデーション及び回収率の評価方法
- 5. 3極によるGMP 洗浄バリデーションの査察指摘事例と押さえるべきポイント
- ・PMDA、cGMP(FDA Warning Letter)、PIC/S(EU)GMP、ICH Q7指摘事例と対策
- 6. 洗浄バリデーション関わる手順書(SOP)及び報告書作成上の留意点
- 7. 医薬品ライフサイクルにおける洗浄手順の構築
- ・ワーストケースアプローチとグルーピング
- 8. β ラクタム系抗生物質など高生理活性物質やステロイド等 製造施設の暴露対策・封じ込め技術及びGMPハード要件
- 8.1 原薬GMPガイドライン、PIC/S GMPにおける交叉汚染の防止
- 8.2 改正GMP省令における交叉汚染防止の新規制
- 8.3 高生理活性物質製造施設の暴露対策、そして封じ込めとGMPハード要件
- 8.4 封じ込め設備の設計検討、及び封じ込め性能の検証
- 8.5 交叉汚染防止と封じ込め設備(2022年版GMP事例集)について
- 8.6 試験室、実験室、新設ラボ設備での封じ込め対策とその対応
- 9. 高度な封じ込め設備を必要とする高生理活性医薬品(β ラクタム系抗生物質などを 含む)の洗浄バリデーションと設備共用・専用化に関する判断基準
 - 9.1 固形製剤設備の洗浄バリデーション(事例1)
- 9.2 マルチパーパス製造設備における高生理活性化合物製造時の洗浄バリデーション 及び設備共用/専用設備化の可否について(事例2:FDAへの質問と回答)
- 0. まとめ (一部、内容に変更がある場合がある)

本セミナーは「Zoom」を使ったWEB配信セミナーとなります。Zoomを使ったWEB配信セミナー受講の手順

- 1) Zoomを使用されたことがない方は、こちら(https://zoom.us/download#client_4meeting)からミーティング用Zoomクライアントをダウンロードしてください。ブラウザ版でも受講可能です。
- 2) セミナー前日までに必ず動作確認をお願いします。はじめかたについてはこちら(https://www.rdsc.co.jp/files/instruction/zoom.pdf)をご覧ください。
- 3)開催日直前にWEBセミナーへの招待メールをお送りいたします。セミナー開始10分前までにメールに記載されている視聴用URLよりご参加ください。
- ・セミナー資料は開催前日までにお送りいたします。無断転載、二次利用や講義の録音、録画などの行為を固く禁じます。

『洗浄バリデーション【WEBセミナー】』 セミナー申込書 <■LIVE ■アーカイブ> ※いずれかにチェックしてください

会社·大学					●Webセミナーの受講申込みについて 必要事項をご明記の上、FAXでお申込み
住 所	T				さい。上記のLIVEかアーカイブにチェックを 入れて下さい。弊社から受付完了のご連絡を
電話番号			FAX		いたしまして請求書をお送りいたします。 セミナーお申込み後、ご都合により出席で
お名前		所属		E-Mail	なくなった場合は代理の方がご出席下さい。 代理の方も見つからない場合、営業日(土目
1					祝日を除く)で8日前まででしたらキャンセル をお受けします。
2					受講料の支払いに関してはHPをご覧下さい。 ⇒ https://www.rdsc.co.jp/pages/entry
会員登録(無料) ※案内方法を選択してください。複数選択可。 □Eメール □ 郵送					個人情報保護方針の詳細はHPをご覧下さい。 ⇒ https://www.rdsc.co.jp/pages/privacy



株式会社R&D支援センター

〒135-0016 東京都江東区東陽3-23-24 VORT東陽町ビル 7F TEL)03-5857-4811 FAX)03-5857-4812 URL)http://www.rdsc.co.jp/