

Dirección Nacional de Medicamentos

Validación de limpieza microbiológica de equipos de fabricación de productos farmacéuticos

Institución:	Dirección Nacional de Medicamentos
Nombre:	Validación de limpieza microbiológica de equipos de fabricación de productos farmacéuticos
Descripción:	Se dio a conocer los parámetros en los que la Unidad de Registro de Establecimientos y Poderes realiza cambios posteriores a inscripciones, sus aranceles y la forma en que estos deben ser entregados para garantizar una respuesta pronta y favorable por parte de la administración.
Requisitos de participación:	Abierto al público
Objetivo:	Identificar los tipos de trámites referentes a modificaciones posteriores a la inscripción de poderes y contratos, y bajo que modalidades las debe realizar el regulado.
Resultado:	Se solventaron dudas e inquietudes por parte de los participantes del Webinar.