

## Seminar

# Reinigungsvalidierung im GMP-Umfeld



Behördliche Anforderungen

Grundlagen der Reinigungsvalidierung



Reinigungsvalidierung in der Wirkstoffproduktion

Neue Grenzwerte: Das PDE-Konzept!

### Rheinfelden

Donnerstag, 05. November 2026

### Das lernen Sie am Seminar...

Die Reinigungsvalidierung ist ein zentrales Element der Qualitätssicherung in der pharmazeutischen Industrie. Sie stellt sicher, dass Rückstände von Wirkstoffen, Hilfsstoffen oder Reinigungsmitteln zuverlässig entfernt werden und Kreuzkontaminationen ausgeschlossen sind. Dieses Seminar vermittelt fundiertes Fachwissen zu allen Aspekten der Reinigungsvalidierung im GMP-regulierten Umfeld – von der Entwicklung geeigneter Reinigungsverfahren über die Festlegung von Akzeptanzkriterien z.B. PDE-Werte bis hin zur behördlichen Bewertung.

Im Workshop-Teil erarbeiten die Teilnehmer anhand praktischer Beispiele die Planung einer Risikoanalyse und die Definition von Milestones im Validierungsprozess. Ziel ist es, die theoretischen Inhalte unmittelbar auf reale betriebliche Fragestellungen zu übertragen.

#### Referenten

#### **Dr. Sabine Paris**



#### **GMP-Verlag Peither AG**

Nach 9-jähriger Tätigkeit in der pharmazeutischen Industrie in den Bereichen Regulatory Affairs und Med-Wiss wechselte sie 2005 zur Zentralstelle der Länder für Gesundheitsschutz bei Arzneimitteln und Medizinprodukten (ZLG) in Bonn. Dort war sie als Abteilungsleiterin verantwortlich für das länderübergreifende Qualitätssystem der deutschen GMP-Inspektorate und vertrat die Bundesländer in internationalen GMP-Gremien. Seit 2014 ist sie in der Redaktion des GMP-Verlags Peither. Schwerpunkte intern. GMP-Publikationen und toxikologische Gutachten.

Jörg Koppenhöfer



#### Senior Consultant, gempex GmbH

Er unterstützt Unternehmen der pharmazeutischen und der chemischen Industrie bei Themen der GMP-Compliance. Mehr als 20 Jahre Erfahrung in Beratung, Leitung und Ausführung von Projekten im GMP-regulierten Bereich machen ihn zu einem Experten auf dem Gebiet der Qualifizierung und Validierung. Er startete seine Laufbahn bei der DIS AG Quality Consult, bevor er 2002 zu gempex wechselte. Besondere Erfahrungen besitzt er auf dem Gebiet der Reinigungsvalidierung für Wirk- und Hilfsstoffe.

Frank Zimmermann



#### Geschäftsführer Swiss Cleanroom Concept GmbH

Er arbeitete mehr als 20 Jahre bei F. Hoffmann-La Roche AG und weitere 10 Jahre bei DSM in verschiedenen Führungspositionen in der aseptischen Produktion. Er besitzt grosse Erfahrungen in der Reinraumtechnik, Qualifizierungen, Prozess- und Computervalidierung und in der Führung von Reinraummitarbeitern. In dieser Zeit leitete er diverse GMP- und Reinraum-Projekte. Zudem hat er eine breite Inspektionserfahrung (FDA, RHI, etc.). 2009 gründete er seine eigene Firma Swiss Cleanroom Concept GmbH.

### **Programm**

#### 08:45 Registration und Begrüssungskaffee

09:00	Reinigungsverfahren Entwicklung und Optimierung von Reinigungsverfahren Manuelle Reinigung im Vergleich zur automatischen Reinigung (CIP/SIP)	Frank Zimmermann
10:00	Grundlagen der Reinigungsvalidierung Gesetzliche Anforderungen/Wann braucht es eine Reinigungsvalidierung? Bracketing und Matrixing Probenahme (Swab, Rinse, Mikrobiologie)	Jörg Koppenhöfer
10:45	Kaffeepause	
11:00	Akzeptanzkriterien bei der Reinigungsvalidierung Übersicht der bisherigen Kriterien für Grenzwerte Das neue PDE-Kriterium "Permitted Daily Exposure"	Sabine Paris
12:10	Mittagessen	
13:10	Workshop Planung einer Risikoanalyse / Milestones	Frank Zimmermann
13:40	Praktische Umsetzung in der Wirkstoffproduktion Kontaminationen bei der Wirkstoffproduktion / Einsatz von Risikoanalysen Umgang mit Bestandsdaten und Datenlücken	Jörg Koppenhöfer
14:30	Analytik bei der Reinigungsvalidierung  Definition der Leitsubstanz/Nachweis- und Bestimmungsgrenzen Wiederfindungsraten/Methodenvalidierung	Frank Zimmermann
15:00	Kaffeepause	
15:20	Reinigungsvalidierung aus Sicht der Behörde Risiko der Kreuzkontamination / GMP-Vorgaben zur Reinigungsvalidierung Inspektion allgemein / Inspektion der Reinigungsvalidierung Globale Anforderungen der Behörden	Frank Zimmermann
16:10	Ende der Veranstaltung	

### **Zielgruppe**

Die Veranstaltung richtet sich an Mitarbeiter, die für die Reinigungsvalidierung im Betrieb verantwortlich sind. Ebenso werden Lieferanten von Reinigungsanlagen angesprochen. Als auch die Mitarbeiter in der Qualitätssicherungsabteilung und Qualitätslabor.

### Seminaranmeldung

### **Buchen!**

#### Kontakt

Frank Zimmermann

Geschäftsführer

+41 76 284 14 11

fz@swisscleanroomconcept.ch

Swiss Cleanroom Concept GmbH

Im Eggacker 11

CH-4312 Magden

www.swisscleanroomconcept.ch

#### **Teilnahmedetails**

Seminarsprache: Deutsch

Verpflegung: inbegriffen

Teilnehmerzahl: max. 15

Schulungsnachweis: Zertifikat

### Kosten (CHF) exkl. MWST

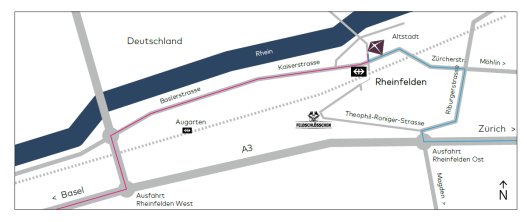
Teilnahmegebühr: 845.-

Online-Prüfung: 95.-

Buch zum Thema: 80.-

Risikomanagement in der Pharmaindustrie

### **Anfahrt**



#### **Anfahrt mit Auto**

A3-Ausfahrt Rheinfelden West

#### Anfahrt mit ÖV

Rheinfelden Bahnhof 5 min Fussweg

### **AGB**

Die aktuell geltenden AGBs entnehmen Sie auf unserer Homepage.

### **GSASA Bewertung**

GSASA bewertet dieses Seminar mit 50 FPH-Punkten, Spitalpharmazie.