

Da compilare a cura del cliente

Data	Offerta/ordine di acquisto	Contatto LabAnalysis	Sede LabAnalysis		<input type="checkbox"/> PV <input type="checkbox"/> LI
Azienda e indirizzo					
Indirizzo intestazione CoA (se differente dalla riga sopra)					
Nome del contatto Cliente				e-mail	
Condizioni di conservazione (A)		<input type="checkbox"/> temperatura ambiente non controllata <input type="checkbox"/> temperatura ambiente controllata 15-30°C <input type="checkbox"/> Refrigerato 5±3°C		<input type="checkbox"/> Congelato -20±5°C <input type="checkbox"/> Congelato --80±5°C <input type="checkbox"/> Altro	
Frase di rischio/ altre precauzioni o commenti (allegare scheda di sicurezza)		<input type="checkbox"/> Non pericolosa <input type="checkbox"/> Stupefacente/Psicotropa (B)		<input type="checkbox"/> Cancerogena/Mutagena/Teratogena <input type="checkbox"/> Altro	
Le analisi verranno condotte in conformità alle cGMP? <input type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No					
Note					
Nome campione (come dovrà comparire sul CoA)	Lotto (se campione di acqua, indicare anche la data di campionamento)	Test richiesto	Metodo analitico (esempio USP, EP, metodo cliente ...) (C)	Limiti di specifica d'analisi	Quantità (D)
Documenti allegati/Note			Nome / Firma / Data del compilatore		

(A) Se le condizioni di conservazione non sono indicate, verranno assegnate le stesse condizioni del trasporto.

 (B) Contattare LabAnalysis per permessi di importazione e buoni d'acquisto **prima** di inviare il campione.

(C) I metodi analitici non compendiali utilizzati per analisi cGMP devono essere soggetti a validazione/transfer prima dell'uso.

(D) Inviare contenitori separati per analisi micro e chimiche. Le quantità inviate devono permettere il re-test in caso di OOS.

Controllo campioni all'arrivo (Rif.SOP-P-OP-029) da compilare a cura di Lab Analysis – area RCFA

Check list di accettazione dei campioni all'arrivo	
Data di arrivo dei campioni:	
Etichetta accettazione	
Temperatura (°C) <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> N <input type="checkbox"/> N.A.	Conformità della documentazione inviata dal cliente <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> N
Integrità e conformità contenitore <input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> N	Datalogger <input type="checkbox"/> codice _____ <input type="checkbox"/> NA
I campioni sono <input type="checkbox"/> Approvati <input type="checkbox"/> Rifiutati (vedi note) <input type="checkbox"/> Segregati (vedi note)	
Note:	
Registrato da (nome / firma / data)	

P = positivo; N= negativo; N.A.=non applicabile

Check list di Registrazione dei campioni	
Se GMP indicare: <input type="checkbox"/> 1 -GMP Release <input type="checkbox"/> 2 - GMP <input type="checkbox"/> 3 - GMP RL	
I prodotti sono presenti in accordo tecnico? Per campioni GMP RL, solo se previsto un QTA	<input type="checkbox"/> sì <input type="checkbox"/> no, avvisato UAQ
Allegati:	
PH-PROJECT	
Riconciliazione etichette di accettazione:	<input type="checkbox"/> P <input type="checkbox"/> N
Registrato da (nome / firma / data)	Controllato da (nome / firma / data)