



Servizio di Qualifica e Certificazione di Processi e Sistemi Informatici

[Studio](#)

[Servizi](#)

[Convalida](#)

[Prodotti](#)

[Risorse](#)

[Contatti](#)

Procedura di Backup e Restore di Software e Dati

in conformità ai regolamenti GxP (FDA 21 CFR), secondo linee guida GAMP 5 :

1. Scopo
2. Destinazione
3. Area di applicazione
4. Responsabilità
5. Identificazione dei Sistemi Computerizzati
6. Configurazione dei Sistemi Computerizzati
7. Identificazione dei Dati Elettronici
8. Sistema di Backup
9. Processo di Backup
10. Modalità di Backup
11. Frequenza di Backup
12. Modulo di Registrazione di Backup
13. Gestione dei Supporti di Memoria
14. Identificazione ed Etichettatura
15. Processo di Restore
16. Modulo di Richiesta di Restore
17. Modalità di Restore
18. Monitoraggio dell'efficacia del Backup
19. Restore - Verifica Periodica
20. Archiviazione
21. Riferimenti
22. Definizioni e Acronimi

[CONTATTACI](#) senza impegno per avere una valutazione sullo stato di conformità della azienda (Gap Analysis)

 [Versione Stampabile](#)

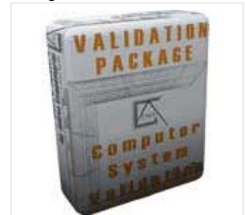
[Share](#) |

Procedura di VALUTAZIONE DEL RISCHIO - RISK ASSESSMENT :
la procedura di valutazione del rischio garantisce un'attività Cost-Effective



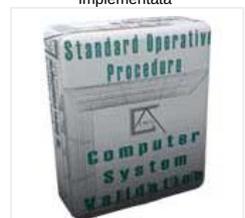
[Maggiori informazioni](#)

Sistema Documentale di Convalida dei sistemi computerizzati :
Sistema documentale necessario per la conformità alla regolamentazione richiesta



[Maggiori informazioni](#)

Procedura di Convalida dei sistemi computerizzati :
la procedura di convalida dei sistemi computerizzati definisce la metodologia di processo implementata



[Maggiori informazioni](#)

[\[Privacy / Note Legali \]](#)



[\[Studio / servizi / convalida / prodotti / risorse / contatti \]](#)