



Webinar

روش های ساخت مواد موثره دارویی براساس ویرایش جدید GMP for API



تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۱/۰۳/۲۳ از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

مهلت ثبت نام در این وینار ۱۴۰۱/۰۳/۲۲ تا ساعت ۱۴:۰۰

هدف:

هدف دوره آشنایی فراگیران با اصول GMP مواد اولیه مطابق الزامات GMP PICS 2022

سرفصل های آموزشی:

- * مدیریت کیفیت
- * کارکنان کلیدی و شرح وظایف آنها
- * ساختمان ها و تسهیلات
- * تجهیزات و ماشین آلات فرآیند
- * مستندات و سوابق
- * مدیریت مواد
- * تولید و کنترل های حین فرآیند
- * انبارش و توزیع
- * کنترل های آزمایشگاهی
- * معتبرسازی
- * بسته بندی و الصاق برچسب شناسایی مواد موثره دارویی و مواد بینابینی
- * کنترل تغییرات
- * rejection و استفاده مجدد از مواد
- * شکایت و ریکال
- * سازندگان قراردادی
- * توزیع کنندگان و عوامل بسته بندی کننده و برچسب گذاری مجدد
- * روش های بهینه ساخت مواد موثره دارویی استریل
- * چک لیست بازرسی از مواد موثره دارویی
- * چک لیست بازرسی روش های بهینه بسته بندی فرآورده های دارویی.

سخنران: **مهندس ریحانه زمانی کاوه**; مشاور مورد تایید وزارت بهداشت، مدرس در صنعت دارو و تجهیزات پزشکی

مخاطبین: سوولین فنی، مدیران و کارشناسان تضمین کیفیت (QA)، مدیران و کارشناسان واحد کنترل کیفیت (QC)، مدیران تحقیق و توسعه (R&D)، رگولاتوری، مدیران و سرپرستان تولید و انبارها، مدیران و سرپرستان فنی مهندسی دانشجویان و کارشناسان علاقمند به فعالیت و استخدام در شرکت های دارویی.

شهریه: (فایل آموزشی+لینک اتصال+صدورگواهینامه) مبلغ دوره+ارزش افزوده: ۴/۳۶۰/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)