



## Webinar

# بازرسی آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت دارویی

(Inspection of pharmaceutical quality control laboratories)



تاریخ برگزاری وبینار: ۱۴۰۱/۰۵/۰۵ از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

مهلت ثبت نام در این وبینار ۱۴۰۱/۰۵/۰۴ تا ساعت ۱۴:۰۰

### مقدمه:

تولیدکنندگان محصولات دارویی بهنگام تولید و کنترل محصولات دارویی موظف و متعهد به پیروی از مجموعه قوانین و مقررات وضع شده از طرف ارگان‌های قانونی نظارتی می‌باشند.

پیروی از مجموعه این قوانین و مقررات، نه فقط محدود به عملیات خوب ساخت (GMP)، بلکه شامل عملیات خوب کار در آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت (GLP) نیز می‌باشد.

در این رابطه پایش میزان انطباق ارقام، روش‌ها و یا سیستم‌ها با الزامات GMP/GLP طی بازرسی‌های رسمی و سازمان یافته توسط ارگان‌های نظارتی در فواصل زمانی مناسب با و یا بدون اعلام قبلی صورت می‌گیرد.

### هدف:

هدف از برگزاری این دوره آموزشی آشنایی با نقطه نظرات ارگان‌های نظارتی در ارتباط با عملیات خوب کار در آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت که بهنگام بازرسی‌ها مورد توجه قرار می‌گیرند می‌باشد.

### سرفصل‌های آموزشی:

\* اطلاعات کلی (General information)

\* سیستم تضمین کیفیت (Quality Assurance system)

\* سیستم اسناد و مستندسازی (Documentation system)

\* پرسنل (Personnel)

\* فضاها و تجهیزات (Premises and Equipment)

\* مواد و تدارکات (Materials and Supplies)

\* نمونه‌برداری و نمونه‌ها (Sampling and Samples)

\* تست و آزمون (Testing)

\* نتایج و آزادسازی نتایج تست (Results and Release of Test Result)

شماره WhatsApp جهت ثبت نام

02166755460

سخنران: **دکتر نوشین ادیب**; رییس مرکز تحقیقات آزمایشگاهی غذا و دارو

**مخاطبین:** مسوولین فنی، مدیران و کارشناسان واحدهای تضمین کیفیت، آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت شیمی / میکروبی و تحقیق و توسعه، سرپرستان و مدیران تولید، مدیران و کارشناسان واحد اعتبارسنجی، دانشجویان و کارشناسان رشته‌های شیمی و داروسازی علاقمند به فعالیت و استخدام در شرکت‌های داروسازی.

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