



Webinar

GMP عمومی و پیشرفته در کارخانه های داروسازی



تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۱/۰۸/۱۸ و ۱۴۰۱/۰۸/۲۳ از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

مهلت ثبت نام در این وینار ۱۴۰۱/۰۸/۱۷ تا ساعت ۱۴:۰۰

سرفصل های دوره روز دوم:

* سیستم کیفیت دارویی بر اساس الزامات PIC/S GMP

* پرسنل

* ساختمان ها و تجهیزات

* مستندات

* تولید

* کنترل کیفیت

* فعالیت های برون سپاری

* پیشگیری و کنترل ریسک آلودگی متقابل

* بررسی صلاحیت تامین کنندگان

* روش های مربوط به رسیدگی و بررسی شکایات

* ارزیابی نقص های کیفی در ارتباط با ریکال محصول

توسط سیستم مدیریت کیفیت

* PICS Audit Checklist

سرفصل های دوره روز اول:

* ده اصل GMP

* مقدمه ای بر آشنایی با Cleanroom

* پرسنل

* بهداشت شخصی پرسنل

* ضد عفونی و نظافت فضاها

* ایمنی

* آلودگی متقابل Cross-contamination

و جلوگیری از آلودگی متقابل

* تجهیزات حفاظت فردی

* مقررات عمومی برای کار در اتاق تمیز

و واحدهای مختلف صنعت دارو

* ورود و خروج در اتاق تمیز

* البسه اتاق تمیز

* نظافت و پاکسازی در اتاق تمیز، فضاها تولیدی،

دستگاهها و انبارها

ثبت نام در ایتا (Eitaa)
09304012211

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

مخاطبین: مدیران عامل، مسوولین فنی، مدیران و کلیه کارشناسان واحدهای: تضمین کیفیت (QA)، آزمایشگاه کنترل کیفیت (QC) رگولاتوری (R&D)، واحد برنامه ریزی و انبارها، داروسازان، مدیران و سرپرستان تولید، بازرسی در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان، دانشجویان و کلیه مخاطبین جهت استخدام در شرکت های داروسازی، کارشناسان نظارت بر امور دارویی.

شهریه: (فایل آموزشی + لینک اتصال + صدور گواهی نامه) مبلغ دوره + ارزش افزوده: ۷/۶۳۰/۰۰۰ ریال (نخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)