



Webinar

مستندات در فضای GMP و نحوه تهیه روش‌های استاندارد کاری (SOP)



تاریخ برگزاری دوره: ۱۴۰۱/۰۹/۱۵

جهت ثبت نام دوره با شماره ۰۲۱-۶۶۷۵۵۴۶۰ تماس حاصل فرمایید

هدف:

آموزش نحوه تهیه، بروز رسانی، بازرسی مستندات و سوابق و همچنین آشنایی با رفرنس‌ها و نحوه مطالعه الزامات و راهنماها جهت تهیه مستندات.

سرفصل‌های آموزشی:

Analytical Worksheet

PRODUCTION RECORD REVIEW

Master List

Check list, Internal Audit Quality Control

Quality manual

Working procedures

SDS

Test request

Specification

Registration and labeling

Log books

Analytical worksheet

BMR

Content of the analytical test report

BPR

(Certificate Of Analysis (COA

BCR

تهیه رویه‌های اجرایی مربوط به پرسنل شامل آموزش، شرح وظایف پرسنل

SOP for SOP

دستورالعمل‌های بسته بندی و تولید

فرمول ساخت

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

مخاطبین: مسوولین فنی، مدیران و کارشناسان تضمین کیفیت (QA)، مدیران و کارشناسان آزمایشگاه کنترل کیفیت (QC)

مدیران و کلیه کارشناسان واحد رگولاتوری، مدیران و کلیه کارشناسان واحد مستندات، داروسازان و پرسنل کلیدی،

بازرسی در کلیه شرکت‌های دارویی و دانش بنیان، دانشجویان و کارشناسان نظارت بر امور دارویی.

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

Email: Ofoghpharmed1@gmail.com

Tel: 021-66755460 / 021-66755456

Web: www.ofoghpharmed.com

Fax: 021-66755458 / 021-66745579

WhatsApp / Telegram / Eitaa : 09304012211