



Webinar



الزامات و چگونگی ثبت فرآورده‌های دارویی در اتحادیه اروپا

تاریخ برگزاری دوره: ۱۴۰۱/۰۹/۲۳

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

سرفصل های وبینار:

- * چه شرکت‌هایی می‌توانند گواهی EUGMP دریافت کنند؟
- * مزایای دریافت این گواهی چیست؟
- * چه کمیته‌هایی در اتحادیه اروپا به این امر رسیدگی می‌کنند؟
- * چه سازمان‌هایی در اروپا می‌توانند گواهی EUGMP صادر کنند؟
- * چه روش‌هایی برای ثبت و اخذ مجوز در اروپا وجود دارد؟
- * مدت زمان انجام هر یک از این روش‌ها چقدر است؟
- * در صورت عدم تایید در بازرسی چه اتفاقی می‌افتد؟
- * در طی مراحل ثبت محصول و یا دریافت گواهی GMP شرکت‌های داروسازی باید چه اقداماتی انجام دهند؟

مدرس دوره: دکتر معصومه کنعانی: متخصص و کارشناس برجسته امور دارویی

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 میکروبیولوژی، مدیران و کلیه کارشناسان واحد HSE مدیران و کارشناسان واحد فنی و مهندسی، کلیه مدیران و سرپرستان تولید محصولات استریل و آسپتیک در کلیه شرکت‌های دارویی و دانش بنیان، دانشجویان و کارشناسان نظارت بر امور دارویی.

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