



Webinar

الزامات و چگونگی تهیه برنامه جامع معتبر سازی (VMP) مطابق با آخرین الزامات و استانداردهای بین المللی WHO, CGMP, GMP PICS, GHTF



تاریخ برگزاری دوره: ۱۴۰۱/۰۹/۲۸

از ساعت ۹ الی ۱۴

هدف:

هدف از برگزاری دوره آشنایی با نحوه تهیه و تنظیم برنامه جامع اعتباردهی، مستندات، پایش و اجرا VMP با نگرشی جامع برای صنعت دارو و تجهیزات پزشکی و ملزومات دارویی می باشد.

سرفصل های آموزشی:

* بررسی الزامات اعتباردهی در GMP های مختلف صنعت داروسازی، تجهیزات پزشکی، داروهای گیاهی و محصولات آرایشی و بهداشتی و ملزومات دارویی

* بررسی الزامات تهیه VMP در Global harmonization task force (GHTF) برای تهیه تجهیزات و ملزومات پزشکی

* توصیف مفاهیم اصولی Validation و Qualification

* ساختار و جزئیات VMP مطابق الزامات WHO و EU GMP

* اصول هفتگانه معتبر سازی

* تیم اعتباردهی (شایستگی، تخصص ها و کمیته های مربوطه)

* معتبر سازی مجدد Revalidation

* مسئولیت ها در برنامه معتبر سازی و ساختار سازمانی فعالیت های اعتبار دهی

* کنترل تغییرات Change Control

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

مخاطبین: مسوولین فنی و رگولاتوری، مدیران و کارشناسان واحدهای کنترل و تضمین کیفیت، مدیران فنی، مدیران پروژه های صلاحیت سنجی و اعتبار سنجی و کلیه کارشناسان واحدهای مذکور، دانشجویان رشته های شیمی و داروسازی و علاقمندان به فعالیت و استخدام در صنعت دارو، تجهیزات و ملزومات پزشکی

شهریه: (فایل آموزشی + لینک اتصال + صدور گواهی نامه) 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