



Webinar

دوره آموزشی خودبازرسی / ممیزی داخلی (Self Inspection / Internal Audit)



تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۲/۰۵/۱۸

از ساعت ۹:۰۰ الی 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، عبارتی عملیات خوب ساخت GMP، ضامن صحت محتوی (Identification)، قدرت (Strength)، کیفیت (Quality) و خلوص (Purity) محصولات دارویی میباشد.

در این رابطه پایش میزان انطباق اقلام، روشها و یا سیستمها با الزامات GMP میبایستی توسط خودبازرسی های رسمی و سازمان یافته توسط تولیدکنندگان محصولات دارویی در فواصل زمانی مناسب صورت گیرد.

هدف:

هدف از برگزاری این دوره آموزشی آشنایی با نحوه برنامه ریزی، هماهنگی و انجام خودبازرسی به منظور کشف هرگونه نقیصه (Deficiency) و یا کمبود (Shortcomings) در پیاده سازی الزامات GMP در صنعت داروسازی و نهایتاً نحوه رفع اشکال / اصلاح (Correction)، جلوگیری از وقوع (Occurrence) و یا وقوع مجدد (Recurrence) آنها میباشد...

سرفصل های آموزشی:

طی این دوره آموزشی ضمن آشنایی با فرآیند ارزیابی رسمی اقلام، روشها و یا سیستمها سرفصلهای زیر نیز به تفصیل مورد بحث و بررسی قرار میگیرند:

سرفصلهای مطرح عبارتند از:

* الزامات قانونی،

* انواع بازرسی ها و اهداف آنها،

* ویژگی های فنی، حرفه ای و اجتماعی بازرسان،

* نحوه تهیه چک لیستها،

* نحوه اداره جلسات خودبازرسی و وظایف طرفین،

* طبقه بندی و گزارش عدم انطباقها و انحرافات و برنامه ریزی اقدامات اصلاحی / پیشگیرانه

(Corrective Action / Preventive Actions, CAPA)

سخنران: **دکتر شاه میری**; "داروساز صنعتی بایش از ۲۰ سال سابقه در سمتهای مختلف اجرایی، کارشناسی، آموزشی و مشاوره ای"

مخاطبین: مسئولین فنی، مدیران تضمین کیفی، مدیران کنترل کیفی، مدیران تولید، مدیران فنی مهندسی و

کارشناسان شاغل در واحدهای مذکور

شهریه: (فایل آموزشی+لینک اتصال+صدور گواهینامه) مبلغ دوره+ارزش افزوده: ۲/۶۳۰/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)