



Webinar

بازرسی آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت دارویی (Inspection of pharmaceutical quality control laboratories)



تاریخ برگزاری وبینار: ۱۴۰۲/۰۵/۳۱

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

اصلاحیه تاریخ!!!

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، نه فقط محدود به عملیات خوب ساخت (GMP)، بلکه شامل عملیات خوب کار در آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت (GLP) نیز می‌باشد. در این رابطه پایش میزان انطباق اقلام، روش‌ها و یا سیستم‌ها با الزامات GMP/GLP طی بازرسی‌های رسمی و سازمان یافته توسط ارگان‌های نظارتی در فواصل زمانی مناسب با و یا بدون اعلام قبلی صورت می‌گیرد.

هدف:

هدف از برگزاری این دوره آموزشی آشنایی با نقطه نظرات ارگان‌های نظارتی در ارتباط با عملیات خوب کار در آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت که بهنگام بازرسی‌ها مورد توجه قرار می‌گیرند می‌باشد.

سرفصل‌های آموزشی:

ثبت نام در ای‌تا (Eitaa)
09304012211

شماره WhatsApp جهت ثبت نام
02166755460

* اطلاعات کلی (General information)

* سیستم تضمین کیفیت (Quality Assurance system)

* سیستم اسناد و مستندسازی (Documentation system)

* پرسنل (Personnel)

* فضاها و تجهیزات (Premises and Equipment)

* مواد و تدارکات (Materials and Supplies)

* نمونه‌برداری و نمونه‌ها (Sampling and Samples)

* تست و آزمون (Testing)

* نتایج و آزادسازی نتایج تست (Results and Release of Test Result)

سخنران: **دکتر نوشین ادیب**; معاون فنی آزمایشگاه کنترل غذا و دارو

مخاطبین: مسوولین فنی، مدیران و کارشناسان واحدهای تضمین کیفیت، آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت شیمی / میکروبی و تحقیق و توسعه، سرپرستان و مدیران تولید، مدیران و کارشناسان واحد اعتبارسنجی، دانشجویان و کارشناسان رشته‌های شیمی و داروسازی علاقمند به فعالیت و استخدام در شرکت‌های داروسازی.

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