

موسسه آموزشی افق فارمد با همکاری آزمایشگاه جامع دانشگاه شهید بهشتی تهران برگزار می نماید



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 وینار: ۱۴۰۲/۰۶/۲۱

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

**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 ربیحانه 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 اعتبارسنجی 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: ۷/۶۳۰/۰۰۰ 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: 021-66755460