



Webinar

اصول بهینه ساخت GMP برای محصولات دارویی مشتق شده از خون یا پلاسمای انسان و مراکز اهداء خون و پلاسما



تاریخ برگزاری وبینار: ۱۴۰۲/۰۸/۰۹

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های آموزشی:

- مدیریت کیفیت
- ساختمان و تجهیزات
- ساخت محصول
- کنترل کیفیت
- عرضه محصولات میانی و نهایی
- نگهداری نمونه های پلاسما
- جمع آوری مدارک اهدا کننده
- ذخیره سازی، آزمایش، پردازش و توزیع خون و پلاسما
- مدیریت تغییرات
- عدم انطباق، شکایت و فراخوان محصول
- لیبلینگ و نمونه برداری
- قرارداد
- بازرسی و ممیزی داخلی
- سیستم ارزیابی داده ها
- ترخیص محصول
- جمع آوری و فرآوری خون
- تهیه SMF برای انبارها و سازمانهای مربوط به اهداء پلاسما
- سیستم کیفیت
- QRM
- بررسی الزامات مکان اهداء خون
- بررسی الزامات مکان نگهداری و تست خون و پلاسما
- Qualification and validation
- مستندات
- مدیریت فرآیندهای برون سپاری شده
- بازخوانی و شکایت محصول
- اقدامات ردیابی و جمع آوری ضایعات



شماره WhatsApp جهت ثبت نام
02166755460



ثبت نام در ایتا (Eitaa)
09304012211

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

مخاطبین: مدیران عامل، مسوولین فنی، مدیران و کلیه کارشناسان واحدهای: تضمین کیفیت (QA)، آزمایشگاه کنترل کیفیت (QC)

رگولاتوری (R&D)، واحد فنی و برنامه ریزی، داروسازان، مدیران و سرپرستان تولید، بازرسی در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان

شرکت های تولید کننده محصولات دارویی مشتق از خون و پلاسما

شهریه: (فایل آموزشی + لینک اتصال + صدور گواهینامه) مبلغ دوره + ارزش افزوده: ۸/۳۹۳/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)