



Webinar

اصول GMP در شرکت های تولیدکننده ملزومات دارویی (ضد عفونی کننده ها , فیلرها و)



تاریخ برگزاری وبینار: متعاقبا اعلام می گردد

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های وبینار:

۱. اصول طراحی فضاها ، Zoning، مسیرهای انتقال و ایرلاک ها
- ۲ الزامات تجهیزات و چیدمان خطوط تولید در اتاق تمیز
- ۳ الزامات پرسنل، گایننگ، عملکرد و رفتار در اتاق تمیز
- ۴ مدیریت مواد ، ملزومات بسته بندی و محصول در اتاق های تمیز (نگهداری، توزین، انتقال و توزیع)
۵. اصول ضد عفونی و نظافت در فضاها
- ۶ پایش های ضروری سیستمهای پشتیبان و فضاها (هواساز ، آبساز و هوای فشرده و محیط)
- ۷ مستندات ضروری در فضای GMP

سخنران: **دکتر فروغ سرائی**; دکتری تخصصی میکروبیولوژی، مشاور و مدرس در صنعت دارو و تجهیزات پزشکی

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

مدیران و کلیه کارشناسان واحد رگولاتوری، مدیران و کلیه کارشناسان واحد میکروبیولوژی، مدیران و کلیه کارشناسان واحد HSE در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان و تولید کننده مواد ضد عفونی کننده، دانشجویان و کارشناسان نظارت بر امور دارویی.

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

Email: Ofoghpharmed1@gmail.com

Web: www.ofoghpharmed.com

Tel: 021-66755460 / 021-66755456

Fax: 021-66755458 / 021-66745579

WhatsApp: 021-66755460