



آزمایشگاه های جامع تحقیقاتی  
دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

## تقویم برنامه های آموزشی سال ۱۳۹۶



شماره ثبت: ۲۸۳۴۰

ردیف	نام دوره آموزشی	تاریخ برگزاری	نام مدرس
۱	GMP پیشرفته ویرایش ۲۰۱۷	۳۰ و ۳۱/۱/۹۶	دکتر مهدیزاده - مهندس کاوه
۲	GSP & GDP	۹۶/۲/۴	مهندس کاوه
۳	Self- Inspection	۹۶/۲/۱۳	دکتر شاهمیری
۴	مرور کیفیت محصولات PQR	۹۶/۲/۱۴	مهندس طاعنی
۵	Troubleshooting of HPLC	۹۶/۲/۱۷	دکتر هاشمی
۶	امور مقررات Regulatory Affairs	۹۶/۲/۱۹	دکتر مهدیزاده
۷	کارگاه عملی احراز کیفیت سیستم های HVAC و اتاق تمیز	۹۶/۲/۲۵	مهندس شریفی
۸	فرمولاسیون اشکال دارویی (مایعات)	۹۶/۲/۲۸	مهندس نوایی
۹	عدم قطعیت اندازه گیری ۱۷۰۲۵	۹۶/۳/۱	مهندس برهانی
۱۰	یکپارچه سازی صلاحیت سنجی (AIQ) و اعتبار سنجی (CSV) با رویکرد ریسک محور	۹۶/۳/۴	دکتر شاهمیری
۱۱	آلودگی و کنترل میکروبی اتاق تمیز	۹۶/۳/۱۰	دکتر سرایی
۱۲	عدم قطعیت اندازه گیری	۹۶/۳/۲۳	مهندس برهانی
۱۳	تلفیق GMP و IMS	۹۶/۰۳/۳۰	مهندس ارژم فکر
۱۴	اصول فیلتراسیون در صنعت داروسازی	۹۶/۰۴/۰۱	مهندس فرهودی
۱۵	SMF	۹۶/۰۴/۱۴	دکتر کنعانی
۱۶	تضمین کیفیت در آزمایشگاه کنترل کیفی	۹۶/۰۴/۱۵	دکتر شاهمیری
۱۷	انتقال تکنولوژی	۹۶/۰۴/۱۸	دکتر مجذوب
۱۸	GLP	۹۶/۰۴/۲۰	دکتر سرایی
۱۹	GSP & GDP	۹۶/۰۴/۲۶	دکتر سرایی
۲۰	دیپلوشن و کاربرد آن در مطالعات همارزی زیستی	۹۶/۴/۲۷	دکتر شاهمیری

دکتر کنعانی	۹۶/۵/۵ و ۴	GMP سیستم آبساز و روش نگهداری سیستم آبساز (PM)	۲۱
دکتر سرایی	۹۶/۰۵/۱۱	کنترل کیفیت میکروبی در صنایع داروسازی بر اساس استانداردهای USP	۲۲
مهندس نوایی	۹۶/۰۵/۱۲	CTD	۲۳
دکتر شاهمیری	۹۶/۵/۱۹	ناخالصی در مواد و محصولات دارویی	۲۴
دکتر مهدیزاده/ صفری فرد	۹۶/۵/۲۲ و ۲۳	Cleaning Validation	۲۵
دکتر مهدیزاده	۹۶/۵/۲۶	برنامه جامع معتبرسازی VMP	۲۶
مهندس صفری فرد	۹۶/۵/۳۰	مهندسی معکوس خطاهای رایج GMP در صنعت داروسازی	۲۷
دکتر کنعانی	۹۶/۶/۱	بازرسی داخلی	۲۸
مهندس اخلاقی	۹۶/۶/۹	مدیریت ریسک	۲۹
دکتر شاه میری	۹۶/۶/۱۵	بسته‌بندی مواد و محصولات دارویی	۳۰
مهندس برهانی	۹۶/۶/۱۶	کالیبراسیون تجهیزات آزمایشگاهی و تولیدی	۳۱
مهندس ارژم فکر	۹۶/۶/۲۲	ثبت اطلاعات	۳۲
دکتر شاهمیری	۹۶/۶/۳۰	نمونه‌برداری	۳۳
دکتر کنعانی	۹۶/۷/۰۴	مدارک و نقشه‌های مورد نیاز	۳۴
دکتر فتاحی	۹۶/۷/۱۲	GMP عمومی	۳۵
دکتر مهدی زاده	۹۶/۷/۲۰	GMP محصولات استریل	۳۶
دکتر مهدی زاده، دکتر شاهمیری	۹۶/۷/۲۷ و ۲۶	QRM	۳۷
مهندس حدادی	۹۶/۸/۰۳	Troubleshooting of HPLC	۳۸
مهندس نوایی	۹۶/۸/۰۴	اسکیل آپ جامدات	۳۹

دکتر سرایی	۹۶/۸/۱۰	GMP پیشرفته در کارخانه های داروسازی	۴۰
دکتر مهدی زاده - شرکت تاپاسیا	۹۶/۰۸/۱۶	روش های گرانولاسیون	۴۱
مهندس برهانی	۹۶/۸/۱۷	Mini Tab	۴۲
دکتر مهدی زاده	۹۶/۸/۲۳	احراز کیفیت دستگاه های تولید	۴۳
مهندس اخلاقی	۹۶/۸/۲۵	TPM	۴۴
مهندس صفری فرد	۹۶/۰۹/ ۰۹	تلفیق نظام آراستگی (7S) و الزامات اصول بهینه تولید	۴۵
خانم مهندس رضانی	۹۶/۰۹/۱۳	آموزش نرم افزار همکاران سیستم	۴۶
دکتر سرایی	۹۶/۰۹/۱۴	مستند سازی جامع و مدیریت مستندات در فضای GMP	۴۷
دکتر کنعانی	۹۶/۰۹/ ۲۲	GMP محصولات پرخطر	۴۸
دکتر مهدی زاده	۹۶/۰۹/۲۹	مطالعات پایداری	۴۹
مهندس کاوه، مهندس مسلم	۹۶/۰۹/۳۰	GSP & GDP با رویکرد مهندسی در انبار دارویی	۵۰
خانم حسین زاده	۹۶/۱۰/۰۷	CTD	۵۱
دکتر کنعانی	۹۶/۱۰/۱۴ و ۱۳	معتبر سازی سیستم آب و آب خالص	۵۲
مهندس کاوه	۹۶/۱۰/۲۰	GMP محصولات گیاهی	۵۳
دکتر سرایی	۹۶/۱۰/۲۶	ارزیابی ریسک آلودگی های میکروبی (MCRA)	۵۴
دکتر نجف آبادی	۹۶/۱۰/۲۸	روکش قرص و کپسول	۵۵
دکتر سرایی	۹۶/۱۱/۰۴	طراحی و بررسی الزامات آزمایشگاه های میکروبی و پایش میکروبی اتاق تمیز	۵۵
دکتر شاه میری	۹۶/۱۱/۰۵	صحه گذاری دوره ی اعتبار سنجی و صحه گذاری مداوم فرآیند	۵۶

مهندس کاوه	۹۶/۱۱/۱۷	Best Practices for Organizational Change Management به همراه کارگاه مستندات مربوط به مدیریت تغییرات و ریسک	۵۷
دکتر مهدی زاده	۹۶/۱۱/۱۸	احراز کیفیت و پایش اتاق های تمیز براساس استاندارد ۱۴۶۴۴ ISO و اتحادیه اروپا	۵۸
دکتر شاهمیری	۹۶/۱۲/۱۰	GMP محصولات پرخطر با رویکرد ریسک محور	۵۹
خانم حسینی زاده	۹۶/۱۲/۱۶	نکات اساسی در تهیه CTD	۶۰
دکتر مهدی زاده	۹۶/۱۲/۱۷	تازه ها و تغییرات USP 2018	۶۱