

Webinar

چگونگی نمونه برداری از مواد اولیه ، مواد بسته بندی و محصول نهایی براساس

استاندارد ایزو، American National Standards Institute (ANSI) و راهنمای WHO & PIC/S

تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۳/۰۲/۰۵

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های دوره :

- چرا نمونه برداری به عنوان یک فرآیند بحرانی طبقه بندی می شود؟
- چه الزامات نظارتی باید در طول نمونه برداری براساس ارزیابی ریسک رعایت شود؟
- چه الزاماتی برای فرد نمونه بردار ، اتاق نمونه برداری و شرایط محیطی باید اعمال شود؟
- از چه تجهیزاتی جهت نمونه برداری صحیح (نماینده از کل یک بچ) باید استفاده شود ؟
- الزامات ظروف نمونه برداری چیست و چه اطلاعاتی روی برچسب این ظروف باید درج شود؟
- چگونه می توان میزان نمونه را تعیین کرد؟
- از چه روشها و متدها یی برای نمونه برداری از مواد اولیه ، مواد بسته بندی ، محصولات بینابینی و محصول نهایی استفاده می شود؟

۱. ISO 2859 Sampling procedures for inspection (based on AQL values acceptance quality limit)

۲. n plan , p plan , r plan

ثبت نام در ایثا (Eitaa)
09304012211

- روش نمونه برداری برای آنالیز شناسایی مواد اولیه چیست؟
- محتوای دستورالعمل نمونه برداری شامل چه مواردی می باشد؟
- در مورد نگهداری و ارسال نمونه ها جهت آنالیز چه الزاماتی باید در نظر گرفته شود؟
- چگونه یک روش نمونه برداری میکروبیولوژیکی با نمونه برداری برای خصوصیات شیمیایی-فیزیکی متفاوت است؟

سخنران: دکتر معصومه کنعانی متخصص و کارشناس برجسته امور دارویی

مخاطبین: مدیران آزمایشگاه های کنترل و تضمین کیفی (QC/QA)، مسوولین فنی، مدیران R&D ، کلیه کارشناسان

آزمایشگاه های کنترل و تضمین کیفی و نیز کارشناسان بخش آنالیز واحدهای R&D

شهریه: (فایل آموزشی+لینک اتصال+صدور گواهینامه) مبلغ دوره+ارزش افزوده: ۱۳/۲۰۰/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)