



Webinar

Good Manufacturing Practice (GMP)

(دوره عمومی و پیشرفته)



تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۴/۰۷/۰۹ , ۱۴۰۴/۰۷/۲۴

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های روز دوم:

* سیستم کیفیت دارویی بر اساس الزامات PIC/S GMP

* پرسنل

* ساختمان ها و تجهیزات

* مستندات

* تولید

* کنترل کیفیت

* فعالیت های برون سپاری

* پیشگیری و کنترل ریسک آلودگی متقابل

* بررسی صلاحیت تامین کنندگان

* روش های مربوط به رسیدگی و بررسی شکایات

* ارزیابی نقص های کیفی در ارتباط با ریکال محصول

* توسط سیستم مدیریت کیفیت

* PICS Audit Checklist

سرفصل های روز اول:

* ده اصل GMP

* مقدمه ای بر آشنایی با Cleanroom

* پرسنل

* بهداشت شخصی پرسنل

* ضد عفونی و نظافت فضاها

* ایمنی

* آلودگی متقابل Cross-contamination

* جلوگیری از آلودگی متقابل

* تجهیزات حفاظت فردی

* مقررات عمومی برای کار در اتاق تمیز

* واحدهای مختلف صنعت دارو

* ورود و خروج در اتاق تمیز

* البسه اتاق تمیز

* نظافت و پاکسازی در اتاق تمیز، فضاها و تولیدی،

* دستگاه ها و انبارها



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 برنامه ریزی و انبارها، داروسازان، مدیران و سرپرستان تولید، بازرسی در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان، کارشناسان نظارت بر امور دارویی.