



Webinar



الزامات و چگونگی ثبت فرآورده های دارویی در اتحادیه اروپا

تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۴/۰۹/۰۶

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

شماره WhatsApp جهت ثبت نام

02166755460

سرفصل های دوره:

* چه شرکت هایی می توانند گواهی EUGMP دریافت کنند؟

* مزایای دریافت این گواهی چیست؟

* چه کمیته هایی در اتحادیه اروپا به این امر رسیدگی می کنند؟

* چه سازمان هایی در اروپا می توانند گواهی EUGMP صادر کنند؟

* چه روش هایی برای ثبت و اخذ مجوز در اروپا وجود دارد؟

* مدت زمان انجام هر یک از این روش ها چقدر است؟

* در صورت عدم تایید در بازرسی چه اتفاقی می افتد؟

* در طی مراحل ثبت محصول و یا دریافت گواهی GMP شرکت های داروسازی باید چه اقداماتی انجام دهند؟

سخنران: دکتر معصومه کنعانی، متخصص و کارشناس برجسته امور دارویی

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

رگولاتوری، (R&D)، داروسازان، مدیران و سرپرستان تولید، بازرسین در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان

کارشناسان نظارت بر امور دارویی.