



Webinar

ساختار فارماکوپه BP/EP/USP و نحوه کار با آن



تاریخ برگزاری وبینار: ۱۴۰۴/۱۰/۲۵

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

مقدمه:

استانداردهای فارماکوپه آمریکا (USP) که از سوی کنوانسیون داروسازی آمریکا (USP Convention) رسمی تلقی می شوند توسط سازمان غذا و داروی ایالات متحده (FDA) برای داروهایی که در آمریکا تولید و به بازار عرضه می شوند قابل اجرا می باشند. این استانداردها همچنین در بیش از ۱۳۰ کشور جهان نیز بعنوان معیار ارزیابی کیفیت محصولات دارویی مورد استناد قرار می گیرند. استانداردهای فارماکوپه اروپا (Eur. Ph.) نیز در ۳۸ کشور اروپایی و همچنین بیش از ۱۰۰ کشور از نظر قانونی الزام آورند. از اینرو آشنایی با ساختار فارماکوپه ها و نحوه کار با آنها برای ارزیابی کیفیت مواد اولیه موثره، اکسیپیانها، محصولات دارویی و مکمل های غذایی در صنعت داروسازی حایز اهمیت می باشد.

هدف:

هدف از برگزاری این دوره آموزشی آشنایی با ساختار فارماکوپه، چگونگی طبقه بندی اطلاعات در فارماکوپه ها و نحوه بکارگیری آن می باشد.

سرفصل های دوره:

- طی این دوره آموزشی علاوه بر:

* تعریف فارماکوپه و خلاصه ای از تاریخچه آن

* کاربرد فارماکوپه و انواع آن

* ساختار BP/EP/USP شامل General notices, General chapters, General monograph

* مکانیابی اطلاعات و نحوه استفاده از BP/EP/USP

* ساختار و چگونگی پیروی از یک منوگراف BP/EP/USP

* مرور کامل یادداشت های توضیحی در مورد یک منوگراف BP/EP/USP

از سری سئوالات انطباق با فارماکوپه به موارد زیر نیز اشاره خواهد شد:

* چرا انطباق با فارماکوپه ضروری است؟

* چرا انطباق با فارماکوپه دشوار است؟

* چرا یکسان سازی فارماکوپه در سطح جهانی مورد نیاز است؟

"آشنایی با محتوای این دوره به علاقه مندان به کار"

در صنعت اکیدا توصیه می شود."

ثبت نام در اینا (Eitaa)
09304012211

سخنران: **دکتر علی اصغر شاه میری**، داروساز صنعتی بایش از ۲۵ سال سابقه در سمت های مختلف اجرایی، کارشناسی، آموزشی و مشاوره ای

مخاطبین: مسئولین فنی و رگولاتوری، مدیران کنترل و تضمین کیفیت، کارشناسان آزمایشگاه های کنترل کیفیت، دانشجویان

رشته های داروسازی، شیمی، بیولوژی و میکروبیولوژی و علاقه مندان به استانداردهای صنایع دارویی