



Webinar

بازبینی کیفیت فراورده های دارویی (PQR) Product Quality Review



تاریخ برگزاری وبینار: ۱۴۰۴/۱۱/۲۹

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های دوره:

شماره WhatsApp جهت ثبت نام

02166755460

* مفهوم کلی بازبینی کیفیت فراورده دارویی چیست؟

* چه مدارک و اطلاعاتی برای انجام بازبینی کیفیت فراورده دارویی لازم است؟

* آیا آنالیز ریسک در اجرای بازبینی کیفیت فرآورده دارویی کاربردی است،

* پیامدهای حاصل از بازبینی کیفیت فراورده دارویی چیست؟

* چگونه باید بازبینی کیفیت فراورده دارویی را در شرکت سازماندهی کرد؟

* چه کسانی مسئول تهیه، اجرا و تایید مستندات بازبینی کیفیت فراورده دارویی هستند؟

* در ساخت قراردادی، مسئولیت اجرا و تایید بازبینی کیفیت فراورده دارویی به عهده چه کسی است؟ (کارفرما یا مجری)

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

مخاطبین: مسوولین فنی، مدیران و کارشناسان تضمین کیفیت (QA)، مدیران و کارشناسان آزمایشگاه کنترل کیفیت (QC) مدیران و کلیه کارشناسان واحد رگولاتوری، مدیران و کلیه کارشناسان واحد میکروبیولوژی، مدیران و کلیه کارشناسان واحد HSE مدیران و کارشناسان واحد فنی و مهندسی، کلیه مدیران و سرپرستان تولید در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان، دانشجویان و کارشناسان نظارت بر امور دارویی.