



## Webinar

### نحوه استقرار سیستم مدیریت کیفی

Pharmaceutical Quality Systems (PQS)

### و تضمین کیفیت در شرکت های دارویی

تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۵/۰۵/۰۶ , ۱۴۰۵/۰۵/۱۱

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰



### سرفصل های دوره :

- \* معرفی و آشنایی با ساختار سیستم مدیریت کیفیت دارویی
- \* نقش مدیرعامل در رابطه با مدیران کلیدی جهت ارتقا و بهبود GMP
- \* توضیح در خصوص وظایف مدیران کلیدی و پرسنل در ساختار سیستم مدیریت کیفیت دارویی
- \* یک شرکت داروسازی به چه اسناد GMP نیاز دارد؟
  - اهمیت اسناد برای PQS چیست؟
  - انواع مختلف اسناد چیست؟
  - چه الزامات عمومی برای اسناد اعمال می شود؟
  - آیا سلسله مراتب مستندات PQS ضروری است (هرم اسناد)؟
- \* تشریح اهمیت نظامنامه سیستم کیفیت دارویی در صنایع دارویی .
  - فرهنگ کیفیت (Quality culture)
  - \* وظایف تضمین کیفیت .
    - چه کسی مسئول استقرار سیستم کیفیت دارویی و به کار انداختن آن است؟
    - چه الزامات نظارتی برای سیستم های کیفیت (تضمین) وجود دارد؟
    - آیا تضمین کیفیت باید از کنترل کیفیت جدا باشد؟
    - آیا تضمین کیفیت همیشه کارکرد نظارتی دارد؟

\* تشریح ابزار موثر برای پیاده سازی، نگهداری و نظارت بر PQS :

Quality risk management .

Change management.

Deviation management .

Management of complaints and recalls .

CAPA management .

Self-inspections.

Supplier qualification and audits.

Knowledge management.

Product quality review.



ثبت نام در بله

09304012211

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

**مخاطبین:** مسئولین فنی، مدیران تضمین کیفی، مدیران کنترل کیفی، مدیران تولید، مدیران فنی مهندسی و کارشناسان شاغل در واحدهای مذکور

بازرسیین در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان

شهریه: (فایل آموزشی+لینک اتصال+صدور گواهینامه) ۶۶/۰۰۰/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)