



Webinar

چگونگی نمونه برداری از مواد اولیه، مواد بسته بندی و محصولات نهایی بر اساس
استاندارد ایزو، میلناری و راهنمای WHO & PIC/S



تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۲/۰۵/۰۴

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های دوره :

- * چرا نمونه برداری به عنوان یک فرآیند بحرانی طبقه بندی می شود؟
- * چه الزامات نظارتی باید در طول نمونه برداری بر اساس ارزیابی ریسک رعایت شود؟
- * چه الزاماتی برای فرد نمونه بردار، اتاق نمونه برداری و شرایط محیطی باید اعمال شود
- * از چه تجهیزاتی جهت نمونه برداری صحیح (نمایندگی از کل یک بچ) باید استفاده شود؟
- * الزامات ظروف نمونه برداری چیست و چه اطلاعاتی روی برچسب این ظروف باید درج شود؟
- * چگونه می توان میزان نمونه را تعیین کرد؟
- * از چه روش ها و متدهایی برای نمونه برداری از مواد اولیه، بسته بندی، محصولات بینابینی و محصولات نهایی استفاده می شود؟

* ISO 2859 Sampling procedures for inspection by attributes or

* ISO 3951 Sampling procedures for inspection by variables

* based on AQL values (acceptance quality limit)

And

* n plan , p plan , r plan

- * روش نمونه برداری برای آنالیز آشنایی مواد اولیه چیست ؟
- * محتوای دستور عمل نمونه برداری شامل چه مواردی می باشد؟
- * در مورد نگهداری و ارسال نمونه ها جهت آنالیز چه الزاماتی باید در نظر گرفته شود؟
- * چگونه یک روش نمونه برداری میکروبیولوژی با نمونه برداری برای خصوصیات شیمیایی - فیزیکی متفاوت است

سخنران: دکتر معصومه کنعانی متخصص و کارشناس برجسته امور دارویی

مخاطبین: مدیران آزمایشگاه های کنترل و تضمین کیفی (QC/QA)، مسوولین فنی، مدیران R&D، کلیه کارشناسان

آزمایشگاه های کنترل و تضمین کیفی و نیز کارشناسان بخش آنالیز واحدهای R&D

شهریه: (فایل آموزشی + لینک اتصال + صدور گواهی نامه) مبلغ دوره + ارزش افزوده: ۷/۶۳۰/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)

Email: Ofoghpharmed1@gmail.com Tel: 021-66755460 / 021-66755456

Web: www.ofoghpharmed.com Fax: 021-66755458 / 021-66745579

WhatsApp: 021-66755460