

Webinar

GMP عمومی و پیشرفته در کارخانه های داروسازی

تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۲/۰۵/۱۰ و ۱۴۰۲/۰۵/۱۷

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های آموزشی روز اول:

- * ده اصل GMP
- * مقدمه ای بر آشنایی با Cleanroom
- * پرسنل
- * بهداشت شخصی پرسنل
- * ضد عفونی و نظافت فضاها
- * ایمنی
- * آلودگی متقابل Cross-contamination
- * و جلوگیری از آلودگی متقابل
- * تجهیزات حفاظت فردی
- * مقررات عمومی برای کار در اتاق تمیز
- * واحدهای مختلف صنعت دارو
- * ورود و خروج در اتاق تمیز
- * البسه اتاق تمیز
- * نظافت و پاکسازی در اتاق تمیز، فضاهای تولیدی، دستگاهها و انبارها

سرفصل های آموزشی روز دوم:

- * سیستم کیفیت دارویی بر اساس الزامات PIC/S GMP
- * پرسنل
- * ساختمان ها و تجهیزات
- * مستندات
- * تولید
- * کنترل کیفیت
- * فعالیت های برون سپاری
- * پیشگیری و کنترل ریسک آلودگی متقابل
- * بررسی صلاحیت تامین کنندگان
- * روش های مربوط به رسیدگی و بررسی شکایات
- * ارزیابی نقص های کیفی در ارتباط با ریکال محصول
- * توسط سیستم مدیریت کیفیت
- * PICS Audit Checklist

ثبت نام در ایتا (Eitaa)
09304012211

سخنران: مهندس ریحانه زمانی کاوه، مشاور مورد تایید وزارت بهداشت، مدرس در صنعت دارو و تجهیزات پزشکی

مخاطبین: مدیران عامل، مسوولین فنی، مدیران و کلیه کارشناسان واحدهای: تضمین کیفیت (QA)، آزمایشگاه کنترل کیفیت (QC) رگولاتوری (R&D)، واحد برنامه ریزی و انبارها، داروسازان، مدیران و سرپرستان تولید، بازرسی در کلیه شرکت های دارویی و دانش بنیان، دانشجویان و کلیه مخاطبین جهت استخدام در شرکت های داروسازی، کارشناسان نظارت بر امور دارویی.

شهریه: (فایل آموزشی + لینک اتصال + صدور گواهی نامه) مبلغ دوره + ارزش افزوده: ۱۳/۶۲۵/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)

Email: Ofoghpharmed1@gmail.com
Web: www.ofoghpharmed.com

Tel: 021-66755460 / 021-66755456
Fax: 021-66755458 / 021-66745579
WhatsApp: 021-66755460