

Webinar

GMP عمومی و پیشرفته  
در کارخانه های داروسازی

تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۲/۰۶/۰۷ و ۱۴۰۳/۰۶/۲۱

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های 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

و 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 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

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، بازرسان 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+صدورگواهینامه) مبلغ دوره+ارزش افزوده: **۲۲/۰۰۰/۰۰۰ ریال** (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)