

Webinar

تهیه پرونده جامع ساخت دارو با الگوی CTD مطابق با گایدلاین ICH ماژول های (۱و۲و۳)

تاریخ برگزاری وینار: ۱۴۰۳/۰۷/۰۵ و ۱۴۰۳/۰۷/۱۲

از ساعت ۹:۰۰ الی ۱۴:۰۰

سرفصل های روز اول:

- * ماژول ۱: شامل نحوه ارایه مدارک و مستندات اداری و مدارک و مستندات مربوط به اطلاعات بالینی در خصوص تجویز و مصرف دارو
- * ماژول ۳ بخش
نحوه تهیه مدارک و مستندات مربوط به ماده موثره:
شامل بررسی خصوصیات مواد آغازین و حد واسط و حلال های مورد مصرف در ساخت ماده اولیه، روش ساخت، کنترل های حین تولید، بررسی کیفیت مواد کمکی، خصوصیات فیزیکیوشیمیایی ماده اولیه تولید شده (موثره و جانبی)
روش های آنالیز و اعتبارسنجی آن، تعیین ناخالصی ها، ارزیابی مناسب بودن بسته بندی و بررسی مطالعات پایداری ماده اولیه (موثره و جانبی)
- * ماژول ۳ بخش
نحوه تهیه مدارک و مستندات مربوط به محصول نهایی:
شامل نحوه ارایه فرمول و ارزیابی فرمولاسیون

سرفصل های روز دوم:

- * ادامه ماژول ۳ بخش
ادامه نحوه تهیه مدارک و مستندات مربوط به محصول نهایی:
شامل توسعه محصول، روش ساخت، کنترل های حین تولید، بررسی کیفیت مواد کمکی، تعیین اسپسیفیکاسیون محصول، روش های آنالیز و اعتبارسنجی آن، تعیین ناخالصی ها و ارزیابی بسته بندی، نفوذ پذیری و بررسی مطالعات پایداری محصول نهایی
نحوه ارایه اطلاعات و مستندات در بخش ضمایم
- * ماژول ۲:
چگونگی تهیه خلاصه از ماژول ۳ شامل طراحی، اجزای تشکیل دهنده، روش ساخت و کنترل مشخصات فیزیکیوشیمیایی، بسته بندی و پایداری ماده موثره و محصول نهایی

سخنران: خانم دکتر فرجامند، کارشناس امور دارویی در سازمان غذا و دارو

مخاطبین: مدیران و کارشناسان آزمایشگاه کنترل غذا و دارو و مراکز سراسر کشور، مدیران تضمین کیفیت (QA)، مدیران تحقیق و توسعه (R&D)، فرمولاتورها، مدیران تولید و کنترل کیفیت، مدیران رگولاتوری، کلیه دست اندرکاران تهیه پرونده های جامع دارویی بر اساس فرمت CTD، کارشناسان واحدهای مربوطه و کارشناسان نظارت بر امور دارویی

شهریه: (فایل آموزشی+لینک اتصال+صدور گواهینامه) مبلغ دوره+ارزش افزوده: ۲۵/۳۰۰/۰۰۰ ریال (تخفیف برای دانشجویان و ثبت نام گروهی)

Eitta: 09304012211

Web: www.ofoghpharmed.com

Tel: 021-66755460 / 021-66755458

Fax: 021-66755458 / 021-66745579

WhatsApp: 021-66755460