



## **Dobra Praktyka Wytwarzania w wytwarzaniu środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1**

Szanowni Państwo,  
Zapraszamy na szkolenie

**”Dobra Praktyka Wytwarzania w wytwarzaniu środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1”**,

które odbędzie się w **dniu 10 maja 2024 roku** w formule online.

Spotkanie w całości poprowadzi **dr n. farm. Monika Jarocka-Wierzba** - zajmuje stanowisko Głównego Specjalisty, Inspektora ds. Wytwarzania w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym

**Głównymi tematami poruszanym podczas tego szkolenia będą m.in:**

- Dokumentacja niezbędna do rozpoczęcia i prowadzenia działalności wytwórczej
- Obowiązki pracownika odpowiedzialnego za wytwarzanie, przetwarzanie, przerób środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1
- Proces wytwarzania – najistotniejsze zagadnienia
- Przechowywanie substancji nadzorowanych
- Postępowanie z odpadami
- Wydawanie / sprzedaż środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1.
- Dokumentacja systemowa związana z wytwarzaniem substancji nadzorowanych.
- Procedura zabezpieczania środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1.

Serdecznie zapraszamy do zapoznania się ze szczegółowym programem szkolenia.

Zapraszamy do udziału!!!  
Zespół TrainingMed

### **Agenda szkolenia:**

10.00 – 11.30 Wykład  
11.30 – 11.40 Przerwa  
11.40 – 13.10 Wykład  
13.10 – 13.40 Przerwa  
13.40 – 15.00 Wykład  
15.00 Zakończenie szkolenia



## PROGRAM

1. Dokumentacja niezbędna do rozpoczęcia i prowadzenia działalności wytwórczej środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1.
2. Obowiązki pracownika odpowiedzialnego za wytwarzanie, przetwarzanie, przerób środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1.
3. Proces wytwarzania – najistotniejsze zagadnienia na które należy zwrócić uwagę.
4. Przechowywanie substancji nadzorowanych:
  - produkcja
  - magazyny
  - laboratoria kontroli jakości
5. Postępowanie z odpadami.
6. Wydawanie / sprzedaż środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1.
7. Dokumentacja systemowa związana z wytwarzaniem substancji nadzorowanych.
8. Procedura zabezpieczania środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1.

### **dr n. farm. Monika Jarocka–Wierzba**

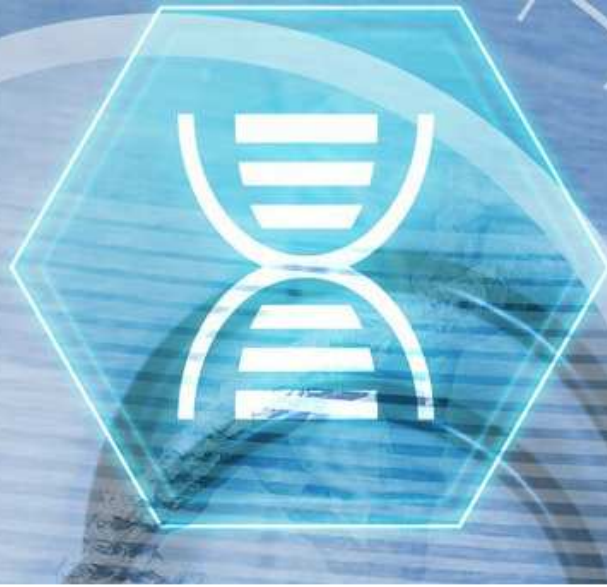
Zajmuje stanowisko Głównego Specjalisty, Inspektora ds. Wytwarzania w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym, w którym zatrudniona jest od 2004 roku.

W ramach swoich obowiązków zawodowych m.in. przeprowadza inspekcje w kraju jak i zagranicą u przedsiębiorców zajmujących się wytwarzaniem, importem produktów leczniczych, weterynaryjnych produktów leczniczych, produktów leczniczych terapii zaawansowanej i substancji czynnych.

Monika Jarocka – Wierzba posiada doświadczenie zarówno praktyczne jak i teoretyczne z zakresu wytwarzania produktów leczniczych (pracowała w wytwórni farmaceutycznej).

Naukowo związana była z Akademią Medyczną, gdzie na Wydziale Farmacji uzyskała tytuł doktora nauk farmaceutycznych.

Jest ekspertem Europejskiej Agencji Leków (EMA). Odbyła liczne szkolenia krajowe jak i zagraniczne w zakresie wytwarzania produktów leczniczych. Posiada również wieloletnie doświadczenie w prowadzeniu szkoleń.



## **Dobra Praktyka Wytwarzania w wytwarzaniu środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1**

### **INFORMACJE ORGANIZACYJNE**

Koszt uczestnictwa: płatne w PLN plus należny podatek od towarów i usług (23%)

Zgłoszenia przesłane do dnia 26.04.2024 r.  
**1500 PLN + VAT**

Zgłoszenia przesłane od dnia 26.04.2024 r.  
**1700 PLN + VAT**

### **DANE UCZESTNIKÓW (imię, nazwisko, adres email, stanowisko, telefon kontaktowy)**

1.

2.

3.

### **DANE FIRMY / INSTYTUCJI**

Nazwa:

Adres:

Kod pocztowy:

Miejscowość:

NIP:

Telefon:

**Numer rachunku TrainingMed: mBank S.A. 47 1140 2004 0000 3102 8320 4160**

1. W przypadku rezygnacji z udziału w terminie nie późniejszym niż 10 dni przed datą rozpoczęcia obciążymy Państwa opłatą administracyjną w wysokości 500 zł netto. W przypadku rezygnacji po tym terminie ponoszą Państwo pełne koszty uczestnictwa.
2. Gdy szkolenie nie odbędzie się z przyczyn niezależnych od organizatora, zostanie zaproponowany inny termin lub zwrot pełnej kwoty wpłaconej przez zgłaszającego.
3. TrainingMed zastrzega sobie prawo do odwołania oraz dokonywania ewentualnych zmian w programie szkolenia.
4. Podając w zgłoszeniu adres email wyrażamy zgodę na otrzymywanie od TrainingMed oferty szkoleniowej.
5. Osoba podpisująca formularz umowy-zgłoszenie w imieniu zgłaszającego oświadcza, że posiada stosowne uprawnienia do działania na rzecz Zgłaszającego w szczególności zawarcia niniejszej umowy.

.....  
Data i podpis zgłaszającego