



GMP w magazynowaniu, dystrybucji, transporcie produktów leczniczych – obowiązki wytwórcy i importera

Szanowni Państwo,
Zapraszamy na szkolenie

”GMP w magazynowaniu, dystrybucji, transporcie produktów leczniczych – obowiązki wytwórcy i importera”,

które odbędzie się w **dniu 23 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:

- Praktyczny przegląd przepisów prawa w zakresie magazynowania, dystrybucji, nabywania materiałów wyjściowych, produktów leczniczych,
- Kwalifikacja dostawców i odbiorców – materiały wyjściowe, produkty lecznicze,
- Wymagania dla pomieszczeń magazynowych w tym kwalifikacja pomieszczeń, urządzeń magazynowych,
- Warunki przechowywania produktów leczniczych, substancji czynnych,
- Procesy,
- Wymagania dotyczące transportu,
- Dokumentacja związana z magazynowaniem i dystrybucją.
- Omówienie specyficznych zagadnień związanych z magazynowaniem i dystrybucją badanych produktów leczniczych, produktów importowanych, produktów z importu równoległego.

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. Praktyczny przegląd przepisów prawa w zakresie magazynowania, dystrybucji, nabywania materiałów wyjściowych, produktów leczniczych:
 - ustawa Prawo farmaceutyczne
 - rozporządzenie w sprawie Dobrej Praktyki Wytwarzania
 - rozporządzenie w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej
2. Kwalifikacja dostawców i odbiorców – materiały wyjściowe, produkty lecznicze.
3. Wymagania dla pomieszczeń magazynowych w tym kwalifikacja pomieszczeń, urządzeń magazynowych.
4. Warunki przechowywania produktów leczniczych, substancji czynnych.
5. Proces:
 - przyjmowania,
 - składowania,
 - kompletacji,
 - wydawania,
 - ekspedycji.
6. Wymagania dotyczące transportu.
7. Dokumentacja związana z magazynowaniem i dystrybucją.
8. Omówienie specyficznych zagadnień związanych z magazynowaniem i dystrybucją badanych produktów leczniczych, produktów importowanych, produktów z importu równoległego.

dr n. farm. Monika Jarocka–Wierzba

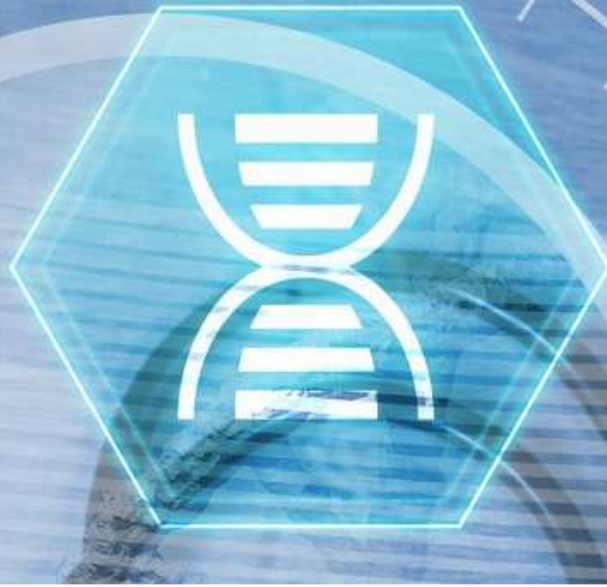
Zajmuje stanowisko Głównego Specjalisty, Inspektora ds. Wytwarzania w Głównym Inspektoracie Farmaceutycznym, w którym zatrudniona jest od 2004 roku.

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). Odbiła liczne szkolenia krajowe jak i zagraniczne w zakresie wytwarzania produktów leczniczych. Posiada również wieloletnie doświadczenie w prowadzeniu szkoleń.



standpoint, picture the sides of the ladder as
alternating sugar and phosphate groups - stra
run in opposite directions. Each "rung" of the
made up of two nitrogen bases, paired togeth
hydrogen bonds. Because of the highly specif
this type of chemical pairing, base A always p
base T, and likewise C with G. So, if you know
sequence of the bases on one strand of a DN

GMP w magazynowaniu, dystrybucji, transporcie produktów leczniczych – obowiązki wytwórcy i importera

INFORMACJE ORGANIZACYJNE

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

Zgłoszenia przesłane do dnia 10.05.2024 r.
1500 PLN + VAT

Zgłoszenia przesłane od dnia 10.05.2024 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