



Druki informacyjne produktów leczniczych – teoria i praktyka

Szanowni Państwo,
Zapraszamy na szkolenie **”Druki informacyjne produktów leczniczych – teoria i praktyka”**,
które odbędzie się w **dniu 06 czerwca 2024 roku** w formule online

Szkolenie w całości przeprowadzi **Pani Katarzyna Chrobak** – ekspert niezależny,
Absolwentka Wydziału Farmaceutycznego Akademii Medycznej w Warszawie (obecnie
Warszawski Uniwersytet Medyczny) ze specjalnością analityka farmaceutyczna.

Głównymi tematami poruszanym podczas tego szkolenia będą m.in:

- Wymagania dotyczące przygotowania druków informacyjnych produktów leczniczych
- Opakowania produktów leczniczych
- Kody QR na opakowaniach i w ulotce dla pacjenta

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

I. Wymagania dotyczące przygotowania druków informacyjnych produktów leczniczych

- rozporządzenia MZ, Komunikaty Prezesa Urzędu Rejestracji, decyzje i wytyczne Komisji Europejskiej, zalecenia EMA, CMDh, PRAC, PSUSA
- zasady stosowania wyszarzeń tekstu w drukach informacyjnych
- zalecenia dot. przygotowania raportu z badania czytelności ulotki w przypadku focus test i bridging

II. Opakowania produktów leczniczych

- oznakowanie opakowań – najczęstsze problemy
- zabezpieczenia na opakowaniach
- oznakowanie małych opakowań – praktyczne wskazówki
- opakowania wielojęzyczne – aktualne europejskie zalecenia
- kryteria oceny projektów graficznych opakowań

III. Kody QR na opakowaniach i w ulotce dla pacjenta

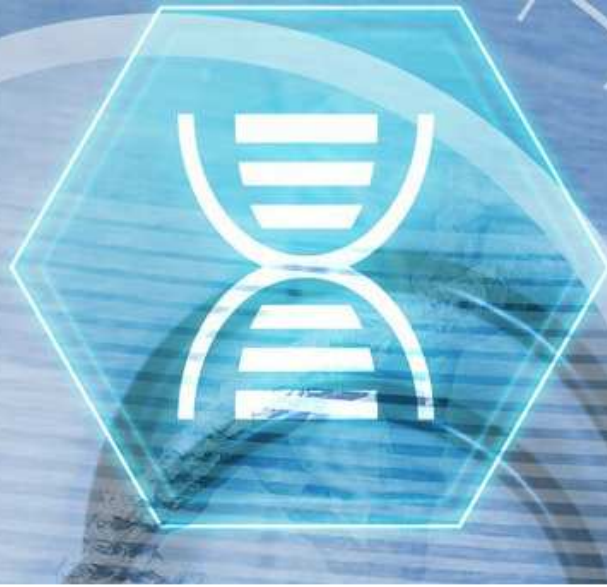
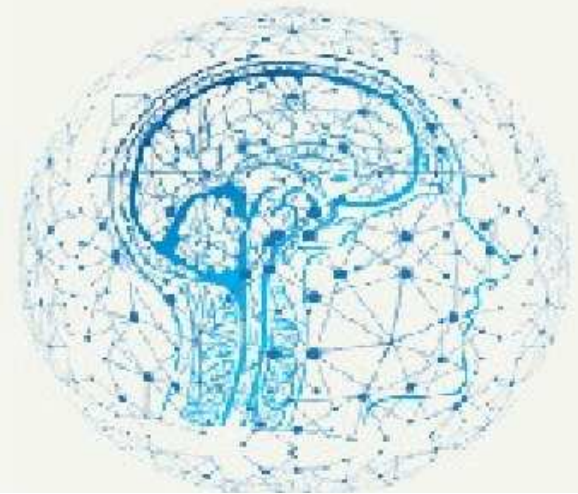
- aktualne zalecenia CMDh dot. kodów QR
- sposoby implementacji
- kryteria oceny
- wzór wniosku o wprowadzenie kodu QR
-

Katarzyna Chrobak – ekspert niezależny

Absolwentka Wydziału Farmaceutycznego Akademii Medycznej w Warszawie (obecnie Warszawski Uniwersytet Medyczny) ze specjalnością analityka farmaceutyczna.

Od 2001 roku pracuje w obszarze rejestracji produktów leczniczych i zajmuje się oceną druków informacyjnych w procedurach narodowych i europejskich.

Ekspert EMA ds. druków informacyjnych produktów leczniczych i członek Working Group on Quality Review of Documents.



Druki informacyjne produktów leczniczych – teoria i praktyka

INFORMACJE ORGANIZACYJNE

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

Zgłoszenia przesłane do dnia 24.05.2024 r. Zgłoszenia przesłane od dnia 24.05.2024 r.

1500 PLN + VAT

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