

Nadzór nad transportem produktów leczniczych z perspektywy Osoby Odpowiedzialnej, walidacja procesu transportu

Szanowni Państwo,
Zapraszamy na szkolenie:

“Nadzór nad transportem produktów leczniczych z perspektywy Osoby Odpowiedzialnej, walidacja procesu transportu”,

które odbędzie się w **dniu 03 czerwca 2024 roku** w formule online.

Szkolenie zostanie przeprowadzone przez **dr n. farm. Wiesławę Tymczyszyn-Szenfelder** - posiada wielokierunkowe doświadczenie, które zdobywała w wielu obszarach farmacji, również jako starsza inspektorka farmaceutyczna WIF, prelegentka i specjalistka ds. systemów zarządzania.

Głównymi tematami poruszonym podczas tego szkolenia będą m.in:

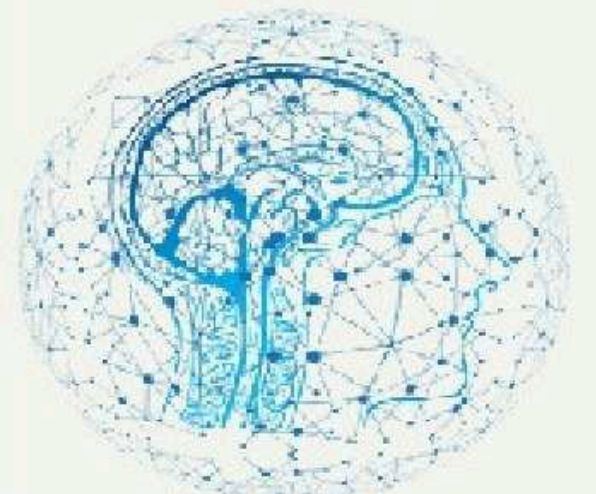
- Omówienie wymogów prawnych, wytycznych i norm regulujących transport krajowy i zagraniczny produktów leczniczych;
- Odpowiedzialność i zadania osoby odpowiedzialnej w zakresie nadzoru nad prawidłowym transportem produktów leczniczych w świetle wymagań rozporządzenia MZ w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej.

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



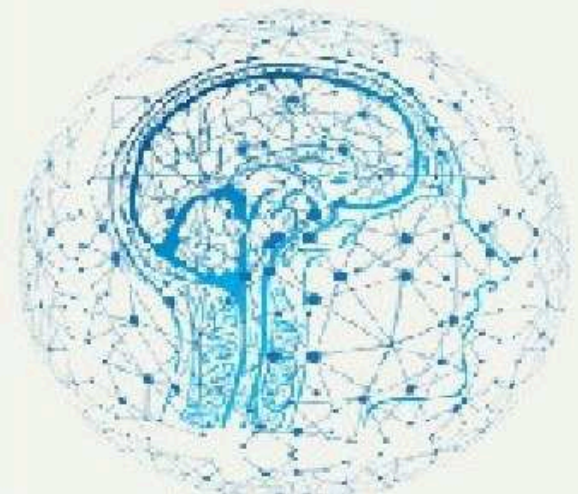
Zakres szkolenia:

MODUŁ I – Omówienie wymogów prawnych, wytycznych i norm regulujących transport krajowy i zagraniczny produktów leczniczych dotyczących:

- Organizacji transportu bezpośredniego i z przeładunkiem
- Transportu własnego i zleconego
- Transportu produktów wymagających specjalnych warunków podczas transportu
- Wymagań odnośnie opakowań transportowych
- Wyposażenia środków transportu i monitorowania warunków transportu
- Zapewnienia warunków środowiskowych podczas transportu produktów niebezpiecznych

MODUŁ II – Odpowiedzialność i zadania osoby odpowiedzialnej w zakresie nadzoru nad prawidłowym transportem produktów leczniczych w świetle wymagań rozporządzenia MZ w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej

- Organizacja i nadzór nad procesem transportu
- Współpracy z przewoźnikami krajowymi i zagranicznymi
- Kwalifikacja pojemników transportowych
- Kwalifikacja podwykonawców zewnętrznych
- Audytowanie podwykonawców
- Mapowanie środków transportu
- Postępowania z odchyleniami i zarządzanie ryzykiem
- Procedury i instrukcje dotyczące procesu transportu obowiązujące w hurtowni farmaceutycznej – omówienie dokumentów

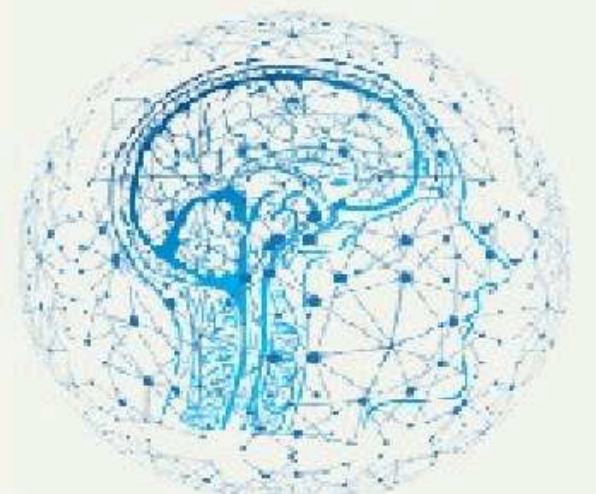


standpoint, picture the sides of the ladder as alternating sugar and phosphate groups - str run in opposite directions. Each "rung" of the made up of two nitrogen bases, paired together by hydrogen bonds. Because of the highly specific this type of chemical pairing, base A always pairs with base T, and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



dr n. farm. Wiesława Tymczyszyn-Szenfelder

Absolwentka Wydziału Farmaceutycznego oraz Prawa Farmaceutycznego dla biznesu w Akademii Leona Koźmińskiego. Ukończyła szeroki zakres kursów branżowych, w tym kurs audytora wewnętrznego ISO 9901 i ISO 13485:2016 oraz wiodącego z ISO 13485:2016 i MDR 2017/745/PCBC. Wielokierunkowe doświadczenie zdobywała w wielu obszarach farmacji, również jako starsza inspektorka farmaceutyczna WIF, prelegentka i specjalistka ds. systemów zarządzania.



Nadzór nad transportem produktów leczniczych z perspektywy Osoby Odpowiedzialnej, walidacja procesu transportu

INFORMACJE ORGANIZACYJNE

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

Zgłoszenia przesłane do dnia 24.05.2024 r.

1550 PLN + VAT

Zgłoszenia przesłane od dnia 24.05.2024 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