



کاربرد تحقیق و توسعه در ارتقاء اصول بهینه تولید در صنایع دارویی

The practical roles of R&D in pharmaceutical based GMP aspects

۱۹ و ۲۰ اسفند ماه ۱۳۹۲

مدرسین :

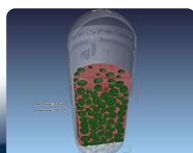
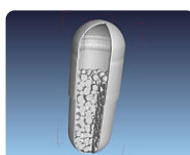
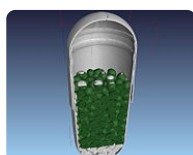
- Industry Pharmacist and WHO Inspector
- International Consultant of Life Sciences and Vaccines
- President of Global Health & Security Consultants (GHSH)



دارای گواهی بین المللی معتبر با امضاء مدرسین، شبکه EMGEN، GHSC،
انستیتو پاستور ایران و انجمن زیست فناوری سلامت ایران

سر فصل ها :

- How can R&D help to set minimum GxP (GLP, GMP and GCP) requirements
- WHO' guidelines for GMP in biological facilities (Checklist and case study)
- GMP practices: transferring of technology from R&D to manufacturer including risk assessment
- Biosecurity in pharmaceutical R&D
- Training methodology in GMP and traceability of training
- Resources, Routines, Characterization and Documentation R&D
- GMP and Biosafety (conflict and synergies)
- Increased product/process understanding
- Project Management: planning, responsibilities, accountabilities, decision making, and risk management



سهیمه شرکت در کارگاه برای هر واحد تولیدی - صنعتی حداکثر ۲ نفر می باشد.

امکان حمایت مالی از این کارگاه با درج لگو و ارائه غرفه به میزان محدود امکان پذیر می باشد.

به علت محدود بودن ظرفیت، توصیه می شود هر چه سریعتر نسبت به ثبت نام اقدام فرمائید.

جهت ثبت نام و کسب اطلاعات تکمیلی با دبیرخانه شبکه به شماره تماس: ۰۲۱۶۶۴۰۴۷۴۶ و ۰۹۱۲۴۷۸۰۴۹۱ و آدرس الکترونیک EMHGBN@gmail.com تماس حاصل نمایید.