

Polska Izba Przemysłu Farmaceutycznego i Wyrobów Medycznych
POLFARMED
ul. Łucka 2/4/6, 00-845 Warszawa
tel. 022/654 53 52, 654 53 51; fax 022/ 654 54 20
www.polfarmed.com.pl, szkolenia1@polfarmed.com.pl
Rejestr Instytucji Szkoleniowych Nr 2.14/00175/2007



CZŁONEK:

Krajowej Izby Gospodarczej



KRAJOWA IZBA GOSPODARCZA

SZKOLENIE NR 37-PIPFiWM-2020

Preformulacja i rozwój laboratoryjny produktu generycznego – rola
analityka. - SZKOLENIE ON-LINE
18 czerwca 2020

POLFARMED

WYMAGANIA:

- komputer ze stabilnym połączeniem do Internetu,
- przeglądarka internetowa,
- mikrofon, słuchawki.

Przed szkoleniem otrzymasz od nas materiały szkoleniowe (pdf) i informację mailową o sposobie połączenia się z platformą szkoleniową (link dostępu).

Na około 30 minut przed szkoleniem zaprosimy Cię do włączenia się do pokoju szkoleniowego w celu sprawdzenia Twojego połączenia z platformą.

Cel: Zaplanowanie harmonogramu i prac analitycznych podczas początkowego rozwoju nowego produktu generycznego realizowanego w Dziale Badań i Rozwoju firmy farmaceutycznej

Dlaczego warto uczestniczyć w szkoleniu?

- Usystematyzujesz swoją wiedzę z zakresu preformulacji i rozwoju laboratoryjnego, co ułatwi Twoją pracę i pomoże w jej efektywnej organizacji
- Dowiesz się jak powinna wyglądać współpraca Laboratorium Analitycznego i Laboratorium Formulacji, co podniesie Twoją skuteczność działania
- Dowiesz się na co należy zwrócić uwagę podczas rozwoju nowego produktu, co pozwoli wyeliminować błędy oraz oszczędzi Twój czas

Do kogo skierowane jest szkolenie?

Szkolenie skierowane jest do liderów i kierowników Laboratorium Analitycznego w Dziale Badań i Rozwoju firmy farmaceutycznej odpowiedzialnych za prowadzenie i monitorowanie prac rozwojowych nad nowym produktem generycznym na etapie preformulacji i rozwoju laboratoryjnego

Wykładowca - Anetta Andrzejczak

Magister inżynier Politechniki Łódzkiej - Wydział Chemii Ogólnej i Nieorganicznej.

Ponad 25 lat pracy w przemyśle farmaceutycznym na stanowiskach:

- Technologa,
- Koordynatora Zespołu Analitycznego,
- Kierownika Laboratorium Analitycznego w R&D.

Kierownik wielu projektów dotyczących opracowywania metod analitycznych dla nowych produktów leczniczych oraz ich walidacji.

Znajomość technik chromatograficznych (HPLC; TLC; GC) i spektrofotometrycznych.

Czynne uczestnictwo w opracowywaniu procedur ogólnofirmowych dot. systemu jakości.

Odpowiedzialna za prowadzenie szkoleń z zakresu Dobrej Praktyki Wytwarzania (GMP) i Dobrej Praktyki Laboratoryjnej (GLP).

Ukończyła liczne kursy i szkolenia w tym; badanie stabilności produktu leczniczego, audytora wewnętrznego, walidacja metod czyszczenia.

Od 1991 do chwili obecnej pracuje w Pabianickich Zakładach Farmaceutycznych POLFA S.A.; Grupa Adamed.

godzina	temat
2020-06-18	
09:00 - 09:30	Rejestracja uczestników.
09:30 - 11:00	Wykłady cz. I 1. Wstęp 2. Karta projektu 3. Tworzenie zespołu projektowego - praca indywidualna czy zespołowa - wady i zalety - komunikacja pomiędzy uczestnikami projektu
11:00 - 11:15	Przerwa
11:15 - 12:45	Wykłady cz. II 4. Harmonogram i budżet projektu 5. Zakres badań preformulacyjnych 6. Rozwój produktu w skali laboratoryjnej
12:45 - 13:15	Przerwa
13:15 - 14:45	Wykłady cz. III 7. Metody analityczne stosowane w rozwoju (opracowanie /walidacja) 8. Podsumowanie, dyskusja

Miejsce szkolenia:

SZKOLENIE ON-LINE

OBNIŻONA CENA Warszawa

Cena szkolenia:

cena netto dla członków Izby: 800,00 PLN

cena netto dla pozostałych uczestników: 800,00 PLN

do ceny należy doliczyć podatek VAT 23 %