

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 11-PIPFiWM-2021

Procedura postępowania z wynikami poza specyfikacją (OOS) i poza trendem (OOT) - wskazówki praktyczne - Szkolenie on-line
23 marca 2021

POLFARMED

WYMAGANIA:

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

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

Na około 15 minut przed szkoleniem, zaprosimy Cię do włączenia się do pokoju szkoleniowego w celu

sprawdzenia Twojego połączenia z platformą oraz prześlemy materiały szkoleniowe (pdf).

Dlaczego warto uczestniczyć w szkoleniu?

Na szkoleniu w sposób praktyczny będziecie mieli Państwo możliwość dowiedzieć się, jak prawidłowo przeprowadzić postępowanie wyjaśniające wystąpienie OOS i OOT oraz uniknąć ich ponownego wystąpienia. Szkolenie ma na celu przedstawienie narzędzi umożliwiających uzyskanie jak największej ilości informacji w postępowaniach z OOS i OOT w celu identyfikacji przyczyn źródłowych oraz potencjalnych obszarów do doskonalenia.

Podczas szkolenia dowiesz się:

- Jak powinna wyglądać procedura postępowania z OOS i OOT?
- Jak przeprowadzić skuteczne postępowanie wyjaśniające?
- Jak planować działania naprawczo-zapobiegawcze w postępowaniu z OOS i OOT?
- Jak unikać błędów z postępowaniem OOS i OOT?

Szkolenie skierowane jest do:

- Pracowników Kontroli Jakości
- Pracowników Zapewnienia Jakości
- Osób Wykwalifikowanych
- Audytorów wewnętrznych

Wykładowca - Jolanta Kowalska

Doktor nauk biologicznych w zakresie biochemii z 14 letnim stażem pracy w przemyśle farmaceutycznym.

Bogata praktyka w zakresie działań wykonywanych w Kontroli Jakości i Systemie Zapewnienia Jakości, także w ramach obowiązków Osoby Wykwalifikowanej i Osoby upoważnionej do zwalniania substancji czynnych.

Doświadczenie w pracach badawczo-rozwojowych, opracowywaniu i uzgadnianiu dokumentacji rejestracyjnej oraz opracowywaniu dokumentacji systemowej.

Znajomość ISO 22000, HACCP, IFS i BRC.

Audytor GMP, ISO 9001, ISO 14001, ISO 15189 oraz ISO 17025.

Obecnie pracuje w GxP PROJEKT JOLANTA KOWALSKA.

godzina	temat
2021-03-23	
09:15 - 09:30	Rejestracja uczestników szkolenia
09:30 - 11:00	Wykład cz. I 1. Wymagania prawne, normy, wytyczne itp. 2. Definicje: wynik poza specyfikacją, wynik poza trendem, wynik nieoczekiwany, niezgodność, odchylenie, działania naprawcze i zapobiegawcze itp. 3. Dokumentacja Systemu Zapewnienia Jakości związana z wynikami OOS/OOT, zarządzaniem odchyleniami i niezgodnościami – powiązania, zakres odpowiedzialności personelu.
11:00 - 11:30	Przerwa
11:30 - 13:00	Wykład cz. II 1. Przyczyny wyników OOS/OOT – postępowanie wyjaśniające 2. Dokumentacja wyników OOS/OOT, w tym popełniane błędy 3. Wyniki OOS/OOT w analizie materiałów wyjściowych i opakowaniowych 4. Wyniki OOS/OOT na różnych etapach wytwarzania produktów leczniczych 5. Wyniki OOS/OOT w badaniach stabilności
13:00 - 13:15	Przerwa
13:15 - 14:45	Wykład cz. III 1. Przykładowe postępowanie z wynikiem poza specyfikacją (zastosowanie analizy ryzyka) 2. Przegląd wyników poza specyfikacją 3. Analiza trendów i przyczyn wyników OOS/OOT jako możliwość doskonalenia procesu wytwarzania 4. Szkolenia personelu, weryfikacja skuteczności

Miejsce szkolenia:

ON-LINE
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 %