



## MARZEC:

- 1. Audyt jako narzędzie monitorowania i doskonalenia Farmaceutycznego Systemu Jakości – kompendium wiedzy od strony praktycznej 06.03.2024 r.**
- 2. GMP dla wytwórców produktów leczniczych niesterylnych 08.03.2024 r.**
- 3. Wytwarzanie półstałych i płynnych produktów leczniczych w teorii i praktyce 11.03.2024 r.**
- 4. GMP w codziennej praktyce 12.03.2024 r.**
- 5. Wymagania prawne w zakresie postępowania w przypadku: wstrzymania, wycofania, zakazu wprowadzania do obrotu, zgłoszenia wad jakościowych produktów leczniczych 12.03.2024 r**
- 6. Nowe wymagania dla wytwórców wyrobów medycznych 13.03.2024 r.**
- 7. Wymagania regulacyjne dla wyrobów medycznych i obowiązki podmiotów biorących udział w obrocie 14.03.2024 r.**
- 8. Zarządzanie ryzykiem jakości w hurtowni farmaceutycznej zgodne ze standardami ICH Q9 – kompendium wiedzy i praktyki - 15.03.2024 r.**
- 9. Zgłaszanie pojedynczych przypadków działań niepożądanych i ich elektroniczne przekazywanie w systemie Eudravigilance 18.03.2024 r.**
- 10. Kompendium reklamy produktów regulowanych leków, wyrobów medycznych i suplementów diety – dokąd zmierzamy w 2024 roku - 19.03.2024 r.**
- 11. Inspekcja GIF w Hurtowni Farmaceutycznej 20.03.2024 r.**
- 12. Badania kliniczne wyrobów medycznych i badania działania wyrobów do diagnostyki in vitro – rejestracja badań w praktyce 20.03.2024 r.**
- 13. Marki parasolowe dot. produktów leczniczych 21.03.2024 r.**
- 14. Wytwarzanie, dystrybucja i import substancji czynnych zgodnie z GMP, GDP i ustawą Prawo Farmaceutyczne 25.03.2024 r.**
- 15. Przygotowanie hurtowni farmaceutycznej do certyfikacji DPD od strony praktycznej - 25.03.2024 r.**
- 16. Wprowadzanie do obrotu wyrobów medycznych, obowiązki producentów, upoważnionych przedstawicieli, importerów i dystrybutorów 26.03.2024 r.**
- 17. Reklamy produktów leczniczych kierowana dla przedstawicieli firm farmaceutycznych oraz do pracowników działów marketingu 27.03.2024 r.**
- 18. Suplementy diety i planowane zmiany 28.03.2024 r.**
- 19. Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego 29.03.2024 r.**



## **KWIECIEŃ:**

- 1. Wymagania Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej od strony praktycznej - 03.04.2024 r.**
- 2. Reklama wyrobów medycznych kierowana do publicznej wiadomości i do profesjonalistów oraz inne wymagania dla reklamy WM. Nadzór nad prowadzeniem reklamy 04.04.2024 r.**
- 3. Kwalifikacja pomieszczeń, wyposażenia i krytycznej infrastruktury technicznej w hurtowni farmaceutycznej - 09.04.2024 r.**
- 4. Zakaz wprowadzania do obrotu, wstrzymanie w obrocie lub wycofanie z obrotu produktów leczniczych 11.04.2024 r.**
- 5. Nadzór nad transportem produktów leczniczych z perspektywy Osoby Odpowiedzialnej, walidacja procesu transportu - 12.04.2024 r.**
- 6. Sfałszowane produkty lecznicze 17.04.2024 r.**
- 7. Mapowanie rozkładu temperatury oraz kwalifikacja pomieszczeń magazynowych, komór chłodniczych i środków transportu 24.04.2024 r.**

**Serdecznie zapraszamy do zapoznania się z harmonogramami szkoleń. W przypadku zainteresowania którymś ze szkoleń zapraszam do kontaktu:**

**arkadiusz.tymochowicz@trainingmed.pl**

**Tel. 538919214**

**www.trainingmed.pl**

**Gdyby na naszej liście szkoleń nie pojawiły się szkolenia, która Państwa interesują proszę o wiadomość email postaramy się uwzględnić te tematy w naszym harmonogramie.**