

Приглашаем сотрудников Вашего предприятия принять участие в семинаре:
«Надлежащая практика в лабораториях контроля качества лекарственных средств»

Программа семинара:
г. Киев, 15 - 16 октября 2015 г.

09.00-11.00	11.15-13.00	14.00-15.30	15.45-17.30
15.10.15			
Изменения требований GMP EU к контролю качества. Оценка тенденций. Трансфер методов испытания.	Надлежащая лабораторная практика в лабораториях ОКК, как часть требований GMP. Теория и практика внедрения.	Анализ «по контракту»: теория и практический опыт.	
<i>Островной Д.В., консультант, тренер GMP</i>	<i>Зимица Е.А., кандидат фармацевтических наук, директор по качеству - Уполномоченное лицо ООО «Фарма Старт»</i>		
16.10.15			
Развитие системы менеджмента качества фармацевтической аналитической лаборатории в соответствии требованиям ISO 17025 и других стандартов.	Квалификация приборов и оборудования фармацевтической аналитической лаборатории.	Финальное тестирование. Закрытие семинара.	
<i>Манилевич Т.М., кандидат химических наук, лицо, уполномоченное по качеству ГП «Центральная лаборатория анализа качества лекарственных средств и медицинской продукции»</i>			

По окончании семинара участники получают соответствующие сертификаты.

Просьба заявку на участие в семинаре предоставить до 08 октября 2015 г.!

Стоимость семинара за одного участника составляет: 168,75 евро, в т.ч. НДС.

В случае отсутствия оплаты на день начала семинара просьба к слушателям предоставить гарантийное письмо об оплате за обучение.

*Стоимость семинара может изменяться в зависимости от курса валют на день заключения договора.