

GMP
GDP
GLP
Führung
Qualitätskontrolle
Dokumentation
Qualitätsrisikomanagement

SEMINARE



SEMINARWOCHE 18. – 22. Juli 2016, Martinsried

Qualitätsrisikomanagement für regulierte Produkte

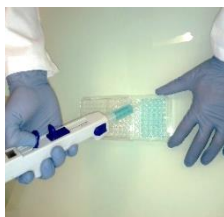
18. Juli 2016, 9.30 – 17.30 Uhr



Machen Sie das Schreckgespenst RISIKOMANAGEMENT zum echten Partner im Qualitätsmanagement! In diesem Praxis-Seminar erfahren Sie Schritt für Schritt wie Sie systematisch das Risikomanagement aufbauen und nachhaltig im QM-System integrieren können. Mehr >>>

Qualitätskontrolle im GMP-Umfeld

18. Juli 2016, 9.30 – 17.30 Uhr



Das „Was, Wie, Wann, Wo, Wie oft und Wie viel“ der Qualitätskontrolltätigkeiten von Probenahme bis Handhabung der Rückstell- und Referenzmuster sowie notwendige Geräte-Qualifizierungs- und Methoden-Validierungsschritte, die für einen GMP-konformen Laborablauf notwendig sind, erfahren Sie anschaulich und lebendig in diesem Seminar. Mehr >>>

GMP-gerechte Dokumentation

19. Juli 2016, 9.30 – 13.00 Uhr



Seit der weltweiten Forderung im Arzneimittelbereich, alle Vorgänge während der Arzneimittelherstellung nachvollziehbar zu dokumentieren, gilt: Was nicht dokumentiert wurde, existiert nicht oder wurde nicht durchgeführt! In diesem Seminar erhalten Sie einen weitreichenden Überblick über Dokumentationsregeln in den GMP-regulierten Bereichen, Besonderheiten bei unterschiedlichen Dokumentationstypen. Mehr >>>

GDP – Gute Vertriebspraxis von Arzneimitteln

19. & 20. Juli 2016, 9.30 – 17.30 Uhr



Die vierteilige Seminarreihe gibt einen kompakten und umfangreichen Einblick in die Neuerungen der am 7. März 2013 veröffentlichten Leitlinie für die Gute Vertriebspraxis von Humanarzneimitteln (GDP-Richtlinie). Wer alle vier Teile besucht, erhält einen Nachweis über fundierte Sachkenntnis wie sie für die verantwortliche Person für den Großhandel mit Arzneimitteln gefordert ist. Jeder Teil kann einzeln gebucht werden.

Teil I: GDP-Leitlinie für die gute Vertriebspraxis von Arzneimitteln; Mehr >>>

Teil II: Der Weg zur Compliance; Mehr >>>

Teil III: Compliance im Detail; Mehr >>>

Teil IV: Der Compliance Officer Großhandel mit Arzneimitteln; Mehr >>>

GMP/GPD für A wie Administrations- bis Z wie Zulassungsmitarbeiter

19. Juli 2016, 14.00 – 17.30 Uhr



Häufig stöhnen Abteilungen mit Schnittstellen zu den GMP-Kernbereichen wie Herstellung, Qualitätskontrolle oder Qualitätssicherung über Dokumentationseifer, Vorschriften und Wünsche der Kollegen. In diesem Seminar veranschaulicht unser Experte warum es wichtig ist, dass auch Mitarbeiter in den peripheren GMP-Bereichen über die Anforderungen informiert sind. Mehr >>>

Gute Analytiklabor Praxis

21. Juli 2016, 9.30 – 17.30 Uhr



In einem Labor für die Analytik unterschiedlicher Prüfgegenstände treffen verschiedene Regeln aufeinander. Das sind zum einen Anforderungen aus den Bereichen GLP, GCP, und GMP zum anderen freiwillige Normen wie ISO 17025 und ISO 9001. Lernen Sie, wo sich Systeme überschneiden, wo sie sich unterscheiden und wie Elemente sinnvoll kombiniert werden können. Mehr >>>

Sprache entwickelt Klarheit

21. Juli 2016, 9.30 – 17.30 Uhr



Ist Ihnen bewusst, wie Sie sprechen und welche Wirkung Sie dadurch erzeugen? Wieso passiert es, dass Botschaften anders ankommen, als sie gemeint sind und warum verfehlen Worte oft ihre Wirkung? In diesem Seminar kommen Sie den Mechanismen auf die Spur. Mehr >>>

GDP – Gute Vertriebspraxis für Wirkstoffe von Humanarzneimitteln

22. Juli 2016, 9.30 – 13.00 Uhr



Am 19. März 2015 hat die Europäische Kommission die Leitlinien zu den Grundsätzen der guten Vertriebspraxis für Wirkstoffe von Humanarzneimitteln (2016/C 95/01) veröffentlicht. Bis 21. September 2015 hatten Sie Zeit diese Regel umzusetzen. Wie sieht es damit in Ihren Unternehmen aus? In diesem Seminar haben wir die Anforderungen für Sie zusammengefasst. Mehr >>>

Seminare auf einen Blick

Qualitätsrisikomanagement	18. Juli 2016, Anmeldung
Qualitätskontrolle im GMP-Umfeld	18. Juli 2016, Anmeldung
GDP – Gute Vertriebspraxis von Arzneimitteln, Teil I	19. Juli 2016, Anmeldung
GDP – Gute Vertriebspraxis von Arzneimitteln, Teil II	19. Juli 2016, Anmeldung
GMP-gerechte Dokumentation	19. Juli 2016, Anmeldung
GMP/GPD für A wie Administrations- bis Z wie Zulassungsmitarbeiter	19. Juli 2016, Anmeldung
GDP – Gute Vertriebspraxis von Arzneimitteln, Teil III	20. Juli 2016, Anmeldung
GDP – Gute Vertriebspraxis von Arzneimitteln, Teil IV	20. Juli 2016, Anmeldung
Gute Analytiklabor Praxis	21. Juli 2016, Anmeldung
Sprache entwickelt Klarheit	21. Juli 2016, Anmeldung
GDP – Gute Vertriebspraxis für Wirkstoffe von Humanarzneimitteln	22. Juli 2016, Anmeldung

Veranstalter: gmPlan GmbH, Pinneberg/Hamburg, www.gmplan.eu

Veranstaltungsort: BioM Biotech Cluster Development GmbH, Am Klopferspitz 19a, Martinsried, www.bio-m.org

Die Mindestteilnehmerzahl beträgt jeweils 4 Personen; Anmeldeschluss: 8. Juli 2016