

CALENDARIO EVENTI QUALITY SYSTEMS 2 SEMESTRE 2020

...e tanto altro visitando
l'ACADEMY QS

SETTEMBRE 2020

- 23-24.09.2020**
Corso per Auditor/Lead Auditor di sistemi di gestione per la qualità ISO-GMP, ISO-MD e ISO-GVP. MODULO 1
corso qualificato AICQ SICEV
- 24.09.2020**
Forme farmaceutiche ad uso orale: dallo sviluppo all'industrializzazione

OTTOBRE 2020

- 01.10.2020**
QUALIFIED PERSON: ruolo, responsabilità e impatto delle novità GMP
in omaggio corso ECM-FAD
- 08.10.2020**
QC PHARMA DAY 2020
- 13-14-15.10.2020**
Corso per La PERSONA RESPONSABILE del settore Medical Device secondo il Regolamento UE 745/2017
- 21.10.2020**
Nuovi Regolamenti MD: obblighi di produttori, importatori e distributori di dispositivi medici
- 22.10.2020**
PROCESS VALIDATION: requisiti e best practice
- 28.10.2020**
La statistica per il laboratorio QC
- 28.10.2020**
Convalida dei metodi analitici di microbiologia: metodi classici e metodi rapidi
- 29.10.2020**
Convalida dei sistemi informatizzati e conformità all'Annex 11 e 21 CFR Parte 11
- 29.10.2020**
Gestione GMP e ottimizzazione dei processi nel magazzino farmaceutico

NOVEMBRE 2020

- 04.11.2020**
Progettazione e sviluppo di un SW per dispositivi medici
- 05.11.2020**
LEAN LABORATORY: ottimizzare le attività di un laboratorio QC
- 05.11.2020**
GMP per il personale di QA: ottimizzare le attività garantendo la compliance
- 11.11.2020**
Deviazioni e OOS nel Laboratorio QC Micro: best practice
- 11.11.2020**
Pharma Operational Excellence: ottimizzare la performance di linee e processi produttivi
- 12.11.2020**
Qualità in Farmacovigilanza per Quality Assurance
- 12.11.2020**
GCP: il Regolamento Europeo n° 536/2014
- 18.11.2020**
Risk Management per MD: la nuova ISO 14971:2019
- 18.11.2020**
La conduzione efficace di un audit GDP
- 19.11.2020**
Cloud Computing in ambiente GxP
- 19.11.2020**
La qualifica in produzione: best practice ed esempi
- 25.11.2020**
Gestione dei rischi SW per dispositivi medici
- 25.11.2020**
La documentazione di produzione: SOP, BR e Logbook
- 26.11.2020**
PQR: questions & answers
- 26.11.2020**
Elaborazioni statistiche applicate al PQR
- 26.11.2020**
Gestione della documentazione nelle sperimentazioni cliniche

DICEMBRE 2020

- 02.12.2020**
Post Market Clinical Surveillance alla luce del Nuovo Regolamento MD
- 03.12.20**
Piani di campionamento, carte di controllo e capability di processo
- 02-03.12.2020**
Corso per Auditor/Lead Auditor di sistemi di gestione per la qualità ISO 9001 e EU-GMP MODULO 2 GMP
corso qualificato AICQ SICEV
- 10.12.2020**
Quality Agreement: aspetti di GMP Compliance e Technical Writing
- 10.12.2020**
Le GMP per il personale di manutenzione e ingegneria
- 16.12.2020**
Le GMP nel Laboratorio QC (chimico)
- 16.12.2020**
Effective Change Management System
- 17.12.2020**
Il Supply Chain Manager farmaceutico: ruolo e responsabilità di una figura emergente
- 17.12.2020**
Audit a un Laboratorio QC Micro

GENNAIO 2021

- 20-21.01.2021**
Corso per Auditor/Lead Auditor di sistemi di gestione per la qualità ISO 9001:2015 e ISO 13485:2016 - MODULO 2 MD
corso qualificato AICQ SICEV



www.qualitysystems.it
www.academy.qualitysystems.it