

CALENDARIO EVENTI

1° SEMESTRE 2021



GENNAIO

28 Gestire efficacemente il training aziendale

20/21 PERCORSO GMP: corso per Auditor/Lead Auditor di Sistemi di Gestione per la Qualità ISO-MD -MOD2-MD

FEBBRAIO

10 Gestire il QA in tempo di emergenza

11 Advanced computer system validation

11 Aria Compressa e Azoto nell'industria farmaceutica

24 Audit GMP da remoto: consigli per renderlo efficace

25 Impostare una contamination control strategy efficace

25 Data Integrity Audit

17 Progettazione e sviluppo di un Software per Dispositivi Medici

02/03 Corso per AUDITOR/Lead Auditor di sistemi di gestione per la qualità ISO-GMP e/o ISO-MD - MODULO 1 (comune ai due schemi)

MARZO

02 La qualifica di fornitori di materie prime, API e servizi

03 La convalida del trasporto del farmaco: punti fondamentali e best practice

04 Convalida di metodi di microbiologia classici

09 Audit GMP a fornitori di servizi

10 Convalida di metodi di microbiologia rapidi

16 Monitoraggio microbiologico: è tutto sotto controllo?

17 Inspection Manager: le richieste delle Autorità a confronto

23 GMP per il personale QA: ottimizzare le attività garantendo la compliance

24 Garantire il data integrity nel lab QC

11 La nuova ISO 14971: applicare il risk management ai Dispositivi Medici

18 Medical Device Usability

25 Audit di Farmacovigilanza : dall'Agenda di Audit al rilascio dell'Audit report

APRILE

15 Analisi KPI e ottimizzazione dei processi della logistica del farmaco

20 Statistica di base

21 Reclami e richiami dal mercato

21 Reverse logistics: garantire compliance ed efficienza

27 Requisiti e Strategie di registrazione degli API

28/29 Studi di stabilità, impurezze e profili di degradazione - Parte 1

29 Audit ai service provider IT

22 Dispositivi Medici: qualificare i propri fornitori

22 Nuovi obblighi di importatori e distributori di Dispositivi Medici

13 Gestire le Segnalazioni di Farmacovigilanza in modo efficace

MAGGIO

05 La corretta gestione di standard, reagenti e campioni

11 Statistica avanzata

12 La Block Chain nella filiera del Farma

13 Gestire gli stupefacenti in GMP

18 Project Management per il settore farmaceutico

19 OOS & OOT nel lab QC chimico

20 Operatività in clean room: best practice

20 Convalida di disinfettanti e sanitizzanti in ambienti GMP

27 Qualified Person: ruolo, responsabilità e aggiornamenti GMP- ECM FAD

06 Process Validation per Dispositivi Medici

26 Convalida e gestione dei sistemi computerizzati per Dispositivi Medici

GIUGNO

09 Produzione di farmaci sterili: best practice

16 Sviluppo, convalida e transfer di metodi analitici chimici

23 Progettazione e revisione del BR

23 Scrivere SOP e istruzioni snelle ed efficaci

10 I Dispositivi Medici Borderline

30/01 Corso per AUDITOR/Lead Auditor di sistemi di gestione per la Qualità ISO 9001 e EU-GMP - MODULO 2-GMP

LUGLIO

06/08 Corso per la PERSONA RESPONSABILE del settore Medical Device secondo il Regolamento UE 745/2017 e 746/2017

30/01 Corso per AUDITOR/Lead Auditor di sistemi di gestione per la Qualità ISO 9001 e EU-GMP - MODULO 2-GMP

CORSI GXP

DISPOSITIVI MEDICI

FARMACOVIGILANZA GCP

AUDIT