

Treća QP konferencija

Izazovi QP-a u savremenom farmaceutskom poslovanju



29. i 30. septembar 2017. godine

Mesto

Best Western Hotel M,
Bulevar Oslobođenja 56a, Beograd



Informacije o konferenciji su dostupne
na: www.pharmacy.bg.ac.rs



pridružite nam se

Centar za kontinuiranu edukaciju
Centar za industrijsku farmaciju

**Farmaceutski fakultet – Univerzitet u
Beogradu**



Treća QP konferencija

Izazovi QP-a u savremenom farmaceutskom poslovanju

29. i 30. septembar 2017. godine

Mesto:

Best Western Hotel M,

Bulevar Oslobođenja 56a, Beograd

Organizacioni odbor:

Biljana Stupar
Dragana Mileusnić
Gordana Pejović
Irena Homšek
Katarina Popović
Ljiljana Solomun
Mira Zečević
Nataša Knežević
Slavica Kojić
Snezana Tvrđorjeka
Snežana Večerko Vukmirović
Sonja Georgieva Jovanović
Svetlana Ibrić
Valentina Marinković
Zorica Vujić



Cilj konferencije

Konferencija je namenjena svim Kvalifikovanim farmaceutima za puštanje serije leka u promet, kao i onima koji to žele da postanu. Sadržaji konferencije namenjeni su takođe i rukovodiocima i predstavnicima farmaceutskih kompanija koji žele da budu informisani o najnovijim temama koje se odnose na obaveze i odgovornosti Kvalifikovanog farmaceuta.

Kotizacije

Predstavnici farmaceutske industrije:

Rana kotizacija do 1. septembra 2017: 250 €

Kotizacija posle 1. septembra 2017: 300 €

Predstavnici univerziteta/državnih organa:

Rana kotizacija do 1. septembra 2017: 200 €

Kotizacija posle 1. septembra 2017: 250 €

Studenti:

Rana kotizacija do 1. septembra 2017: 100 €

Kotizacija posle 1. septembra 2017: 150 €

Za registraciju i ostale informacije o događaju posetite www.pharmacy.bg.ac.rs

Jezik konferencije: Zvanični jezici konferencije biće srpski i engleski.



Treća QP konferencija

Izazovi QP-a u savremenom farmaceutskom poslovanju

29.i 30. septembar 2017. godine

Mesto:
Best Western Hotel M,
Bulevar Oslobođenja 56a, Beograd

Program konferencije



Teme

The myth about data integrity, data quality and GMP data management.
What is the rationale for your Quality Decisions and Batch Certification?

How to ensure the regular supply of medicinal products?
Challenges and practise from HALMED

Stability package for Active Ingredients (APIs)

Integral software concept - road to integral compliance

Handling post-approval changes globally –
the need for driving global regulatory convergence

Kvalitet i bezbednost lekova: pacijent u fokusu

Regulatorni propisi u oblasti odstupanja kvaliteta leka i uloga QP

TRI PARALELNE RADIONICE:

Radionica 1

Upravljanje timovima: šta QP treba da zna?

Radionica 2

Tumačenje EU GMP Aneksa 16

Predavači

Markus Roemer
comes compliance services

Mr pharm Ana Boban, Inspektor ekspert dobre
proizvođačke prakse i farmakovigilancije HALMED

Jordi Ruiz Combalia, Spain

M. sc. Damir Stanić, Amplexor
Vicepresident Business Development LifeScience

Nevena Miletić, Regulatory Policy Lead –
EEMEA, F. Hoffmann-La Roche Ltd

Ivan Kovačević, Medical Manager,
Medical Department, Europe, GSK

Mr ph spec. Svjetlana Mihaljica,
Kordinator poslova kontrole kvaliteta
u Nacionalnoj kontrolnoj laboratoriji ALIMIS

Radionica 3

QP Scenariji – koliko ozbiljni mogu da budu?

