

# Import produktów leczniczych

Szanowni Państwo,  
Zapraszamy na szkolenie:  
**“Import produktów leczniczych”**,  
które odbędzie się w **dniu 13 grudnia 2024 roku** w formule online.

Szkolenie zostanie przeprowadzone przez **dr n. farm. Wiesławę Tymczyszyn-Szenfelder** - posiada wielokierunkowe doświadczenie, które zdobywała w wielu obszarach farmacji, również jako starsza inspektorka farmaceutyczna WIF, prelegentka i specjalistka ds.systemów zarządzania.

## Głównymi tematami poruszanym podczas tego szkolenia będą m.in:

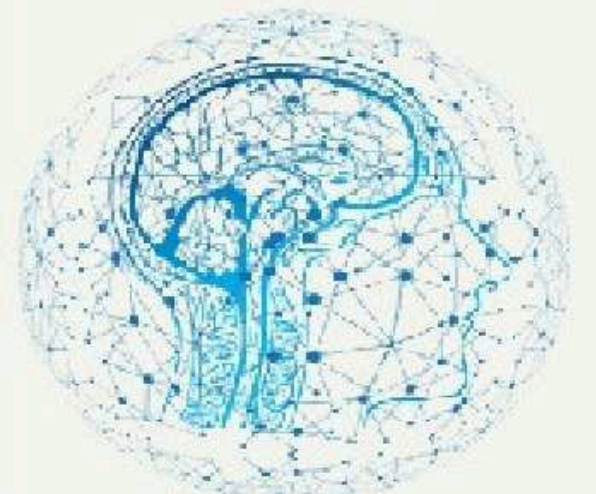
- Co to jest import produktów leczniczych i jakie są jego rodzaje. Omówienie poszczególnych rodzajów importu;
- Wymagania wobec wytwórcy z państwa trzeciego;
- Certyfikacja GMP i GDP;
- Obowiązki wytwórcy/importera uczestniczącego w imporcie produktów leczniczych;
- Obowiązki i rola Osoby Wykwalifikowanej w certyfikacji i zwalnianiu serii produktów leczniczych importowanych;
- INCOTERMS;
- Omówienie zmian w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania dotyczące importu produktów leczniczych.

Serdecznie zapraszamy do zapoznania się ze szczegółowym programem szkolenia.

Zapraszamy do udziału!!!  
Zespół TrainingMed

## Agenda szkolenia

10.00 - 11.30 Wykład  
11.30 - 11.40 Przerwa  
11.40 - 13.10 Wykład  
13.10 - 13.40 Przerwa  
13.40 - 15.00 Wykład  
15.00 Zakończenie szkolenia



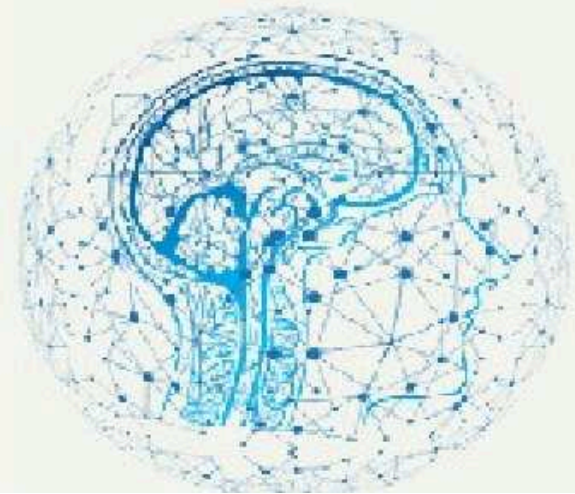
## PROGRAM SZKOLENIA:

1. Co to jest import produktów leczniczych i jakie są jego rodzaje. Omówienie poszczególnych rodzajów importu;
2. Wymagania wobec wytwórcy z państwa trzeciego;
3. Certyfikacja GMP i GDP;
4. Obowiązki wytwórcy/importera uczestniczącego w imporcie produktów leczniczych;
5. Obowiązki i rola Osoby Wykwalifikowanej w certyfikacji i zwalnianiu serii produktów leczniczych importowanych;
6. INCOTERMS;
7. Omówienie zmian w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania dotyczące importu produktów leczniczych.



**dr n. farm. Wiesława Tymczyszyn-Szenfelder**

**Absolwentka Wydziału Farmaceutycznego oraz Prawa Farmaceutycznego dla biznesu w Akademii Leona Koźmińskiego. Ukończyła szeroki zakres kursów branżowych, w tym kurs audytora wewnętrznego ISO 9901 i ISO 13485:2016 oraz wiodącego z ISO 13485:2016 i MDR 2017/745/PCBC. Wielokierunkowe doświadczenie zdobywała w wielu obszarach farmacji, również jako starsza inspektorka farmaceutyczna WIF, prelegentka i specjalistka ds. systemów zarządzania.**



# Import produktów leczniczych

## INFORMACJE ORGANIZACYJNE

Koszt uczestnictwa: płatne w PLN plus należny podatek od towarów i usług (23%)

Zgłoszenia przesłane do dnia 29.11.2024 r.  
**1550 PLN + VAT**

Zgłoszenia przesłane od dnia 30.11.2024 r.  
**1750 PLN + VAT**

**DANE UCZESTNIKÓW (imię, nazwisko, adres email, stanowisko, telefon kontaktowy)**

1.

2.

3.

## DANE FIRMY / INSTYTUCJI

Nazwa:

Adres:

Kod pocztowy:

Miejscowość:

NIP:

Telefon:

**Numer rachunku TrainingMed: mBank S.A. 47 1140 2004 0000 3102 8320 4160**

1. W przypadku rezygnacji z udziału w terminie nie późniejszym niż 10 dni przed datą rozpoczęcia obciążymy Państwa opłatą administracyjną w wysokości 500 zł netto. W przypadku rezygnacji po tym terminie ponoszą Państwo pełne koszty uczestnictwa.

2. Gdy szkolenie nie odbędzie się z przyczyn niezależnych od organizatora, zostanie zaproponowany inny termin lub zwrot pełnej kwoty wpłaconej przez zgłaszającego.

3. TrainingMed zastrzega sobie prawo do odwołania oraz dokonywania ewentualnych zmian w programie szkolenia.

4. Podając w zgłoszeniu adres email wyrażamy zgodę na otrzymywanie od TrainingMed oferty szkoleniowej.

5. Osoba podpisująca formularz umowy - zgłoszenie w imieniu zgłaszającego oświadcza, że posiada stosowne uprawnienia do działania na rzecz Zgłaszającego w szczególności zawarcia niniejszej umowy.

..... Data i podpis zgłaszającego