



Nowe wytyczne dotyczące bezpieczeństwa produktów w branży Life Science: General Product Safety Regulation

Szanowni Państwo,
Zapraszamy na szkolenie:

**“Nowe wytyczne dotyczące bezpieczeństwa produktów w branży Life Science:
General Product Safety Regulation”,**

które odbędzie się w **dniu 22 stycznia 2025 roku** w formule online.

Spotkanie w całości poprowadzi **Pani Marta Łanoch** – prawniczka, specjalistka prawa żywnościowego farmaceutycznego i kosmetycznego, doświadczona trenerka szkoleń.

Posiada duże doświadczenie w reprezentacji klientów w toku uzyskania pozwoleń oraz kontroli realizowanych przez inspekcje, a także w procedurach przed EFSA i Komisją Europejską.

Prowadzi liczne szkolenia dla firm z branży oraz jest prelegentką na krajowych i międzynarodowych konferencjach.

Głównymi tematami poruszonym podczas tego szkolenia będą m.in.:

- Definicja “produktu” na gruncie Rozporządzenia 2023/988;
- Produkty lecznicze – czy podlegają pod przepisy Rozporządzenia 2023/988?
- Suplementy diety – czy podlegają pod przepisy Rozporządzenia 2023/988?
- Produkty podlegające szczególnym wymaganiom nałożonym przez unijne prawodawstwo harmonizacyjne – katalog;
- Produkty kosmetyczne i wyroby medyczne – w jakim zakresie podlegają wymaganiom Rozporządzenia 2023/988;
- Bezpieczeństwo produktów według Rozporządzenia 2023/988;
- Obowiązki podmiotów gospodarczych zgodnie z Rozporządzeniem 2023/988;
- Sprzedaż na odległość – czym jest w rozumieniu przepisów Rozporządzenia 2023/988;
- Obowiązki podmiotów gospodarczych w razie wypadków związanych z bezpieczeństwem produktów;
- Przepisy przejściowe – co z produktami wprowadzonymi do obrotu przed wejściem w życie Rozporządzenia 2023/988?

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

1. Definicja “produktu” na gruncie Rozporządzenia 2023/988;
2. Produkty lecznicze – definicja;
3. Produkty lecznicze – czy podlegają pod przepisy Rozporządzenia 2023/988?
4. Suplementy diety – definicja;
5. Suplementy diety – czy podlegają pod przepisy Rozporządzenia 2023/988?
6. Produkty podlegające szczególnym wymaganiom nałożonym przez unijne prawodawstwo harmonizacyjne – katalog;
7. Produkty kosmetyczne i wyroby medyczne – definicje;
8. Produkty kosmetyczne i wyroby medyczne – w jakim zakresie podlegają wymaganiom Rozporządzenia 2023/988
9. Bezpieczeństwo produktów według Rozporządzenia 2023/988 – czy produkty kosmetyczne i wyroby medyczne muszą spełnić te wymagania?
10. Obowiązki podmiotów gospodarczych zgodnie z Rozporządzeniem 2023/988 – czy produkty kosmetyczne i wyroby medyczne muszą spełnić te wymagania?
11. Sprzedaż na odległość – czym jest w rozumieniu przepisów Rozporządzenia 2023/988;
12. Obowiązki związane ze sprzedażą na odległość;
13. Obowiązki podmiotów gospodarczych w razie wypadków związanych z bezpieczeństwem produktów;
14. System Safety Gate;
15. Portal Safety Business Gateaway;
16. Odzyskanie produktów;
17. Przepisy przejściowe – co z produktami wprowadzonymi do obrotu przed wejściem w życie Rozporządzenia 2023/988?



Marta Łanoch

Prawniczka, specjalistka prawa żywnościowego, farmaceutycznego i kosmetycznego, doświadczona trenerka szkoleń.

Główny obszar profesjonalnej działalności to obsługa prawna firm z sektora wyrobów medycznych, branży farmaceutycznej, kosmetycznego oraz spożywczej.

Posiada duże doświadczenie w reprezentacji klientów w toku uzyskania pozwoleń oraz kontroli realizowanych przez inspekcje, a także w procedurach przed EFSA i Komisją Europejską.

Prowadzi liczne szkolenia dla firm z branży oraz jest prelegentką na krajowych i międzynarodowych konferencjach.

Oprócz bogatej praktyki zawodowej przygotowuje rozprawę doktorską na Wydziale Prawa i Administracji Uniwersytetu Warszawskiego.



Nowe wytyczne dotyczące bezpieczeństwa produktów w branży Life Science: General Product Safety Regulation

INFORMACJE ORGANIZACYJNE

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

Zgłoszenia przesłane do dnia 10.01.2025 r.

1500 PLN + VAT

Zgłoszenia przesłane od dnia 11.01.2025 r.

1650 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