



Zarządzanie ryzykiem w hurtowni farmaceutycznej

Szanowni Państwo,
Zapraszamy na szkolenie
“Zarządzanie ryzykiem w hurtowni farmaceutycznej”,
które odbędzie się w **dniu 12 listopada 2024 roku** w formule online.

Szkolenie zostanie przeprowadzone przez **Mgr. Grzegorza Pjanke** - posiada bardzo duże doświadczenie we wdrażaniu i walidacji systemów komputerowych, działa przede wszystkim na rynku farmaceutycznym. Od 2015 roku pracuje w RAN – Quality Systems Sp. z o.o. na stanowisku Dyrektora ds. Projektów Strategicznych, a od 2017 roku łączy tę funkcję z funkcją Prezesa Zarządu Spółki.

Uczestnicy szkolenia otrzymają gruntowną, popartą doświadczeniem wiedzę dotyczącą zarządzania ryzykiem. W szczególności zapoznają się z najczęściej wykorzystywanymi metodami prowadzenia analizy i oceny ryzyka – teoretycznie i praktycznie; zrozumieją na czym polega zarządzanie ryzykiem.

Szkolenie przeznaczone jest dla osób, które w zakresie swoich obowiązków mają zadania dotyczące zarządzania ryzykiem, organizują sesje analizy i oceny ryzyka, zobowiązani są do postępowania opartego na analizie i ocenie ryzyka w działaniach takich jak: wprowadzanie zmian, CAPA, walidacje i kwalifikacje.

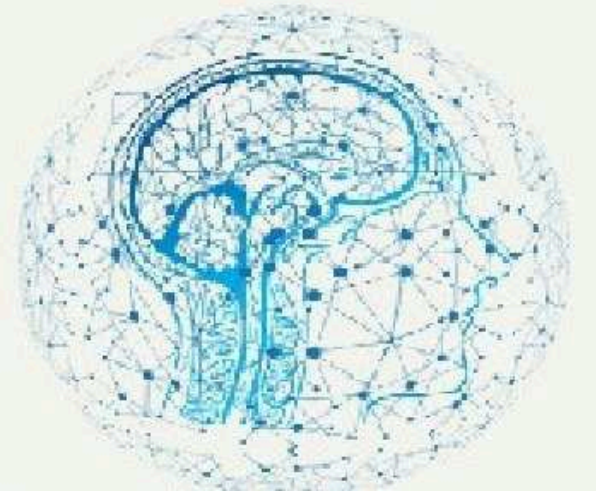
Ze szkolenia najbardziej skorzystają osoby, które rozpoczynają swoją przygodę z zarządzaniem ryzykiem, ale również osoby, które już realizują te działania, ale ciągle mają wątpliwości co do właściwego ich prowadzenia i dokumentowania, lub uważają, że warto byłoby odświeżyć swoją wiedzę, porównać z doświadczeniami innych.

Serdecznie zapraszamy do zapoznania się ze szczegółowym programem szkolenia.

Zapraszamy do udziału!!!
Zespół TrainingMed

Agenda szkolenia

09.00 - 10.30 Wykład
10.30 - 10.45 Przerwa
10.45 - 12.30 Wykład
12.30 - 12.50 Przerwa
12.50 - 14.00 Wykład
14.00 Zakończenie szkolenia



Cele szkolenia:

1. Po zakończeniu szkolenia uczestnicy powinni rozumieć cele, pojęcia i zasady prowadzenia analizy i oceny ryzyka. Powinni umieć praktycznie wykorzystać podstawowe metody prowadzenia analizy.
2. Uczestnicy szkolenia zdobędą wiedzę pozwalającą na optymalizację procesu zarządzania ryzykiem tak, aby uzyskane efekty były akceptowalne przez organy kontrolujące.
3. Uczestnicy szkolenia powinni rozumieć zasadność podejścia opartego na analizie i ocenie ryzyka.

Agenda szkolenia:

1. Analiza i ocena ryzyka w kontekście systemu jakości.

2. Teoretyczne wprowadzenie do zarządzania ryzykiem:

- definicja ryzyka;
- powody dla których musimy zajmować się analizą i oceną ryzyka;
- schemat postępowania z ryzykiem.

3. Wprowadzenie teoretyczne do metod analizy i oceny ryzyka:

- metoda FMEA (Failure Mode and Effects Analysis – Analiza Przyczyn i Skutków Wad);
- diagram Ishikawy;
- „burza mózgów”;
- histogram;
- wykres korelacyjny;
- arkusz kontrolny.

4. Praktyczne zastosowanie metod analizy i oceny ryzyka w procesach walidacji i kwalifikacji – prezentacja przykładowej dokumentacji.

5. Praktyczne zastosowanie metod analizy i oceny ryzyka w procesie zarządzania zmianą – prezentacja przykładowej dokumentacji.

6. Praktyczne zastosowanie metod analizy i oceny ryzyka w procesie CAPA – prezentacja przykładowej dokumentacji.

7. Podsumowanie, pytania i odpowiedzi.

Mgr Grzegorz Pjanka

Absolwent fizyki (kierunek fizyka teoretyczna) na Uniwersytecie Wrocławskim.

Od 2015 roku pracuje w RAN – Quality Systems Sp. z o.o. na stanowisku Dyrektora ds. Projektów Strategicznych, a od 2017 roku łączy tę funkcję z funkcją Prezesa Zarządu Spółki.

Wcześniej pracował między innymi w Jadmar Sp. z o.o. (Dyrektor Pionu IT) oraz Kamssoft S.A. (Kierownik Zakładu Wdrożeń, a następnie Dyrektor ds. Wdrożeń w Wydziale Farmacji).

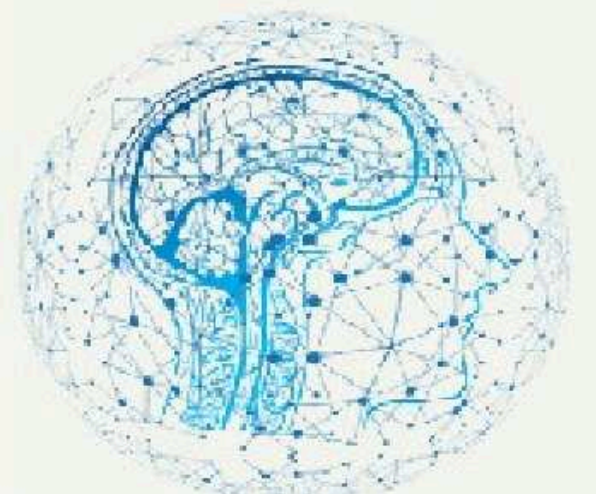
Posiada bardzo duże doświadczenie we wdrażaniu i walidacji systemów komputerowych. Działa przede wszystkim na rynku farmaceutycznym.

Pierwsze programy wdrożył już w latach 90-tych ubiegłego wieku.

Walidacją zajmuje się od roku 2013.

RAN – Quality Systems Sp. z o.o., w której pracuje i którą zarządza Grzegorz Pjanka, specjalizuje się w walidacji systemów skomputeryzowanych i procesów oraz kompleksowym wspomaganie klientów w uzyskaniu zgodności z GxP.

Współpracuje z największymi dystrybutorami farmaceutycznymi w Polsce. Wszystkie hurtownie, które RAN kompleksowo wspomagał w procesie dostosowania do wymagań GDP uzyskały certyfikaty zgodności.



Zarządzanie ryzykiem w hurtowni farmaceutycznej

INFORMACJE ORGANIZACYJNE

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

Zgłoszenia przesłane do dnia 30.10.2024 r.
1500 PLN + VAT

Zgłoszenia przesłane od dnia 30.10.2024 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