



Przegląd systemu zarządzania jakością w hurtowni farmaceutycznej

Szanowni Państwo,
Zapraszamy na szkolenie
“Przegląd systemu zarządzania jakością w hurtowni farmaceutycznej”,
które odbędzie się w **dniu 07 maja 2025 roku** w formule online.

Szkolenie zostanie przeprowadzone przez wybitnego eksperta, praktyka **Pana Rafała Solskiego**, który branżą farmaceutyczną zawodowo związany jest od ponad 20 lat. Swoje doświadczenie zawodowe budował pracując w polskich oraz międzynarodowych firmach farmaceutycznych zajmujących się wytwarzaniem i dystrybucją hurtową produktów leczniczych, gdzie pełnił funkcje kierownicze związane z zarządzaniem jakością oraz prowadzeniem hurtowni farmaceutycznych, w tym jako Osoba Odpowiedzialna i Menedżer ds. Zarządzania Jakością.

Głównymi tematami poruszonym podczas tego szkolenia będą m.in:

- Wprowadzenie, wymagania regulacyjne;
- Farmaceutyczny System Jakości (PQS) – optymalny model i organizacja PQS w hurtowni farmaceutycznej
- Planowanie, realizacja i dokumentowanie okresowego przeglądu farmaceutycznego systemu zarządzania jakością

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 – 16.00 Wykład
16.00 Zakończenie szkolenia



Zakres szkolenia:

MODUŁ I - Wprowadzenie, wymagania regulacyjne.

1. Wprowadzenie do problematyki zarządzania jakością w hurtowni farmaceutycznej.
2. Struktura wymagań regulacyjnych i przegląd podstawy prawnej regulującej kwestie zarządzania jakością w hurtowni farmaceutycznej - z praktycznym komentarzem.
3. Przegląd i omówienie wytycznych regulacyjnych (branżowych norm i przewodników) mających praktyczne zastosowanie w zakresie zarządzania jakością w hurtowni farmaceutycznej.

MODUŁ II - Farmaceutyczny System Jakości (PQS) - optymalny model i organizacja PQS w hurtowni farmaceutycznej.

1. Struktura, zakres i komponenty PQS w hurtowni farmaceutycznej.
2. Implementacja podejścia procesowego w praktyce funkcjonowania hurtowni farmaceutycznej.
3. Struktura procesowa i procesowe zarządzanie jakością jako najwyższa forma rozwoju PQS.
4. Metody oceny skuteczności/ efektywności PQS – audyt, samokontrola, pomiary i monitorowanie, analiza odchyień, analiza trendów, analiza statystyczna.
5. Monitorowanie poziomu ryzyka w procesach realizowanych w hurtowni farmaceutycznej jako forma weryfikacji skuteczności procesu i jego zdolności jakościowej.
6. Monitorowanie farmaceutycznego systemu jakości i realizowanych procesów własnych.
7. Monitorowanie procesów zleconych do realizacji zewnętrznym podwykonawcom.
8. Zasady prawidłowego opracowywania wskaźników i mierników skuteczności realizacji procesów (KPI) i zarządzanie wskaźnikami.
9. Doskonalenie i ciągły rozwój farmaceutycznego systemu jakości w cyklu PDCA.

MODUŁ III - Planowanie, realizacja i dokumentowanie okresowego przeglądu farmaceutycznego systemu zarządzania jakością

1. Przedstawienie optymalnej propozycji przepływu procesu okresowego przeglądu farmaceutycznego systemu jakości w hurtowni farmaceutycznej.
2. Planowanie okresowego przeglądu PQS.
3. Zasady określania formy spotkania w ramach okresowego przeglądu PQS i składu osobowego zespołu uczestników spotkania. Podział ról i kompetencji uczestników spotkania.
4. Czynności przygotowawcze do przeglądu – zakres danych, informacji i dokumentacji podlegającej przeglądowi.
5. Ocena wstępna i analiza danych wejściowych do przeglądu jakości. Opracowanie statystyczne danych ilościowych.
6. Organizacja i przebieg spotkania w ramach okresowego przeglądu PQS. Przedstawienie wyników analizy danych wejściowych.
7. Omówienie wyników przeglądu, wnioski i dyspozycje (proces decyzyjny).
8. Rola najwyższego kierownictwa przedsiębiorstwa w procesie okresowego przeglądu PQS.
9. Opracowanie raportu (sprawozdania) z okresowego przeglądu PQS, dystrybucja raportu.
10. Planowanie działań następczych w referencji do wyników okresowego przeglądu PQS (zarządzanie zmianą, doskonalenie systemu jakości).



standpoint, focus the sides of the ladder as
alternating sugar and phosphate groups - str
run in opposite directions. Each "rung" of the
made up of two nitrogen bases, paired togeth
hydrogen bonds. Because of the highly local
this type of chemical bonding, base A always p
base T, and likewise C with G. So, if you know
sequence of the bases on one strand of a DN

Rafał Solski

Z wykształcenia farmaceuta, absolwent Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu. Absolwent Wyższej Szkoły Menedżerskiej w Warszawie (kierunek Menedżer Jakości). Członek Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego.

Certyfikowany menedżer jakości oraz certyfikowany audytor systemów zarządzania jakością (certyfikaty TUV NORD).

Praktyk z wieloletnim doświadczeniem, od 20 lat związany zawodowo z branżą farmaceutyczną.

Swoje doświadczenie zawodowe budował pracując w polskich oraz międzynarodowych firmach farmaceutycznych zajmujących się wytwarzaniem i dystrybucją hurtową produktów leczniczych, gdzie pełnił funkcje kierownicze związane z zarządzaniem jakością oraz prowadzeniem hurtowni farmaceutycznych, w tym jako Osoba Odpowiedzialna i Menedżer ds. Zarządzania Jakością.

Pracował również w Narodowym Instytucie Leków gdzie był odpowiedzialny za zarządzanie jakością, wdrożenie procesowego zarządzania ryzykiem w jakości wg wytycznych ICH Q9, wdrożenie wymagań nowej normy PN-EN ISO/IEC 17025 oraz przygotowanie NIL do certyfikacji przez Europejski Dyrektoriat ds. Jakości Leków i Opieki Zdrowotnej.

Specjalizuje się w projektowaniu, wdrażaniu i audytowaniu systemów zarządzania, w tym farmaceutycznych systemów jakości zgodnych z wymaganiami GMP, GDP oraz wytycznymi ICH.

Specjalizuje się ponadto w zakresie wdrażania nowoczesnych metod i technik zarządzania przez jakość (TQM) oraz zarządzania procesowego w przedsiębiorstwach sektora farmaceutycznego i medycznego obejmujących aspekty identyfikacji, mapowania, pomiarów i optymalizacji procesów związanych z wytwarzaniem, dystrybucją produktów leczniczych i wyrobów medycznych oraz świadczeniem usług medycznych.

Jest autorem metody podnoszenia efektywności zarządzania strategicznego i operacyjnego w podmiotach funkcjonujących w branży farmaceutycznej i medycznej, w oparciu o metodologię zarządzania procesowego i koncepcję Quality by Design.

Jest założycielem firmy ATM Pharma Consulting, która świadczy specjalistyczne usługi doradcze i audytorskie dla przedsiębiorstw i organizacji z branży farmaceutycznej i medycznej.



Przegląd systemu zarządzania jakością w hurtowni farmaceutycznej

INFORMACJE ORGANIZACYJNE

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

Zgłoszenia przesłane do dnia 28.04.2024 r.
1550 PLN + VAT

Zgłoszenia przesłane od dnia 29.04.2024 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