

POLSKIE TOWARZYSTWO FARMACEUTYCZNE zaprasza w dniach **14 – 15 - 16 maja br.**
do udziału w FORUM FARMACJI PRZEMYSŁOWEJ

JAKOŚĆ I BEZPIECZEŃSTWO PRODUKTU LECZNICZEGO **– dokąd zmierzamy?**

organizowanym wspólnie z

GLÓWNYM INSPEKTORATEM FARMACEUTYCZNYM,
URZĘDEM REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I
PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

oraz **ISPE POLSKA.**

Główne zagadnienia FORUM to:

- **Zmiany w prawie polskim i europejskim**
- **Inspekcja produktu leczniczego**
- **Nowy przewodnik GMP i GLP**
- **Dobra praktyka wytwarzania, a dokumentacja rejestracyjna**

Oprócz tradycyjnych wykładów, w trakcie konferencji podobnie jak na ubiegłorocznym Forum, odbędzie się **sesja warsztatowa**, dzięki której będziecie Państwo mogli wymienić swoje doświadczenia oraz znaleźć praktyczne rozwiązania aktualnych problemów. Moderatorami warsztatów będą inspektorzy ds. wytwarzania GIF oraz eksperci z przemysłu farmaceutycznego.

Do udziału zapraszamy:

- **dyrektorów ds. Jakości**
- **dyrektorów ds. Produkcji**
- **Osoby Wykwalifikowane**
- **kierowników i pracowników działów zapewnienia jakości**
 - **kierowników i pracowników działów kontroli jakości**
 - **kierowników i pracowników działów produkcji**
- **dyrektorów, kierowników i pracowników działów rejestracji**
- **oraz wszystkie inne osoby zainteresowane tematyką FORUM**

Wykładowcami i moderatorami warsztatów będą:

- **Minister Zofia Ulz**
- **Dyr. Daniel Gralak**
- **Wiceprezes Marcin Kolakowski**
 - **Inspektorzy GIF**
- **Dyrektorzy URPL, WMiPB**
- **Specjaliści z przemysłu**

Szczegóły dotyczące kosztów oraz zgłoszenie do udziału w konferencji na stronie:
www.farmacjaprzemyslowa.pl