



**Akademia GMP
Edycja I**

Warszawa, 26.08.2022 r.

Szanowni Państwo,

W imieniu Zarządu Głównego Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego i Ogólnopolskiej Sekcji Farmacji Przemysłowej i Biotechnologii zapraszamy Państwa do udziału w pierwszej edycji **Akademii GMP** – cyklu szkoleniowego obejmującego 160 godzin.

Planowany termin uruchomienia: 25 listopada 2022 r.

Rekrutacja: 10 sierpnia–10 listopada 2022 r.

Program:

Program adresowany jest do pracowników branży farmaceutycznej zatrudnionych w obszarach związanych z zapewnieniem jakości, kontrolą jakości i produkcją u wytwórców lub importerów substancji czynnych i produktów leczniczych oraz osób chcących podjąć pracę w tej branży.

Program Akademii GMP został przygotowany wspólnie z ekspertami z Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego.

W trakcie cyklu szkoleniowego uzyskacie Państwo wiedzę, która niezbędna jest do wykonywania zadań w przedsiębiorstwach zajmujących się wytwarzaniem i importem substancji czynnych i produktów leczniczych.

Program szkolenia obejmuje 160 godzin (piątki w godzinach 16–20 i soboty w godzinach 9.00–17.00).

Akademia GMP uzyskała patronat honorowy Głównego Inspektora Farmaceutycznego!

Kadra: wykłady i warsztaty prowadzone będą przez profesjonalną kadrę, mającą wieloletnie doświadczenie zawodowe w instytucjach państwowych (GIF).



Akademia GMP
Edycja I

Absolwent GMP uzyska wiedzę z zakresu:

- przepisów prawa narodowego i unijnego z zakresu wytwarzania i importu produktów leczniczych i substancji czynnych;
- roli i zadań organów i instytucji unijnych (np. EMA, EDQM, KE) i narodowych (np. GIF, URPL);
- wymagań dotyczących Dobrej Praktyki Wytwarzania produktów leczniczych i substancji czynnych;
- wymagań dotyczących Dobrej Praktyki Dystrybucji substancji czynnych;
- wytycznych (np. ICH Q9, ICH Q10, Q&A).

Po zakończeniu cyklu szkoleniowego i zdaniu egzaminu, absolwent otrzyma certyfikat, potwierdzający nabyte umiejętności.

Farmaceuci otrzymają punkty miękkie oraz punkty twarde w ramach szkolenia podyplomowego.

Forma cyklu szkoleniowego, w zależności od sytuacji epidemiologicznej w kraju, hybrydowa lub stacjonarna.

Serdecznie zapraszamy,

Prezes

Polskiego Towarzystwa

Farmaceutycznego

dr hab. Bożena Karolewicz, prof. uczelni

Kierownik projektu Akademia GMP

dr Urszula Rogozińska