



Fondamenti di cGMP:

Le GMP base per i professionisti del Settore Farmaceutico, nella Produzione di Prodotti Finiti, API e nei Laboratori Controllo Qualità

[Iscriviti adesso!](#)

Quali sono i principi fondamentali delle Good Manufacturing Practices nel contesto delle attività di laboratorio nel settore farmaceutico? Lo comprenderemo durante questo corso, pensato per approfondire i concetti chiave relativi alla qualità, alla conformità normativa e al controllo di laboratorio.

Il workshop offre agli operatori del settore farmaceutico strumenti pratici per migliorare le loro competenze e pratiche lavorative, grazie a un programma che combina teoria, esempi pratici e discussioni interattive.

12 Settembre 2024

09:00 - 18:00

Canvetto Luganese - Fondazione Diamante

Via Rinaldo Simen 14, 6900 Lugano

Relatori

Andrea CAVIONI

*Senior Quality Consultant e RT – Emergee
Sagl*

Alessandro CASONI

QC Manager - Gnosis Lesaffre

Il corso si terrà in italiano

LOCATION

Canvetto Luganese - Fondazione Diamante / Via Rinaldo Simen 14, 6900 Lugano

PREZZO

- 420 CHF (pranzo incluso) per i non soci AFTI
- 350 CHF (pranzo incluso) per i soci AFTI
- Portando 2 o 3 persone, riceverete uno sconto del 10%.
- Portando 4 o più persone, riceverete uno sconto del 20%.

PARTECIPAZIONE

Iscrizione al corso dalla pagina dedicata all'evento nella sezione Corsi del portale Internet AFTI <https://www.afti.ch/corsi/>.

DEADLINE:

Per motivi organizzativi, l'iscrizione è obbligatoria e deve pervenire entro giovedì 5 settembre 2024.

Programma del corso

Orario Inizio	Orario Fine	Argomenti	Relatore
09:00	09:30	Presentazione Agenda del giorno	Andrea Cavioni Alessandro Casoni
09:30	10:15	Una Cronaca di Successi e Sfide	Andrea Cavioni
10:15	10:30	Pausa	
10:45	11:45	Fondamenti del Sistema di Qualità Farmaceutica GMP	Andrea Cavioni
12:00	13:00	Assicurare la Qualità: Il Cuore della Produzione Farmaceutica	Alessandro Casoni
13:00	14:00	Pranzo	
14:00	15:00	Gestione Efficace dei Materiali: Fondamento della Qualità Farmaceutica	Alessandro Casoni
15:15	16:15	Guidare la Qualità: Il Ruolo Cruciale del Personale e Potenziare la Competenza: Formazione e Addestramento del Personale	Andrea Cavioni
16:15	16:30	Pausa	

Orario Inizio	Orario Fine	Argomenti	Relatore
16:30	17:30	Garantire la Qualità nella Produzione Farmaceutica	Alessandro Casoni
17:45	18:00	Assicurare la Precisione nei Laboratori Farmaceutici (Opzionale)	

A chi è rivolto il corso:

Il corso è progettato per operatori del settore farmaceutico che lavorano in aziende farmaceutiche impegnate nella produzione di prodotti finiti e di API nonché nei laboratori di controllo qualità. I partecipanti a questo corso sono professionisti che desiderano approfondire le loro conoscenze e competenze nelle GMP, acquisendo una migliore comprensione dei requisiti normativi e delle migliori pratiche nel controllo di qualità in laboratorio.

Durante il workshop verrà data una risposta a domande come queste, per guidare l'apprendimento:

1. Quali lezioni possiamo trarre dagli eventi storici come la tragedia della sulfanilamide e l'incidente della talidomide per migliorare le future pratiche delle GMP?
2. Qual è il ruolo del sistema di gestione della qualità nelle GMP?
3. Qual è la differenza fondamentale tra il concetto di Qualità e quello di Compliance nel contesto delle normative GMP?
4. Perché è importante gestire efficacemente i materiali nel ciclo di vita del prodotto farmaceutico?
5. Qual è l'importanza della formazione e dell'addestramento del personale nell'ambito delle GMP?
6. Quali sono gli elementi chiave del controllo di produzione e delle fasi di lavorazione nelle GMP?
7. Perché è cruciale gestire correttamente i records nei laboratori farmaceutici per garantire la conformità alle GMP?