|  |
| --- |
| **ΟΚΤΩΒΡΙΟΣ 2024 Μ7-Μ8** |
| **ΔΕΥΤΕΡΑ** | **ΤΕΤΑΡΤΗ** | **ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ** |
|  |  02/10Κοντογιώργης ΧρήστοςΑναπληρωτής Καθηγητής ΔΠΘ**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 - 17:30-20:30**Φαρμακοεπιδημιολογικές μελέτες – Παραδείγματα ανάπτυξης και αξιολόγησης της χρήσης εγκεκριμένων φαρμάκων. | 04/10Γιαννάκου Στεργιανή Inspections Department, Division of Production & Distribution Control, National Organization for Medicines**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30 (διαδικτυακά)**Κανόνες Καλής Παραγωγής – Good Manufacturing Practices: Συστημική Προσέγγιση – Κανονιστική συμμόρφωση – Πρακτική εφαρμογή (Part I ) |
| 07/10Γιαννάκου Στεργιανή Inspections Department, Division of Production & Distribution Control, National Organization for Medicines**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30 (διαδικτυακά)**Κανόνες Καλής Παραγωγής – Good Manufacturing Practices: Συστημική Προσέγγιση – Κανονιστική συμμόρφωση – Πρακτική εφαρμογή (Part II) | 09/10Μωραΐτη Αικατερίνη Φαρμακοποιός, PhD. τ. Διευθύντρια Αξιολόγησης ΕΟΦ,μέλος των CHMP , COMP, ΕΜΑ.**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30 (διαδικτυακά)**Γενικές απαιτήσεις φακέλων, ειδικές απαιτήσεις ανά κατηγορία Βιο-ομοειδή (Biosimilars) και Ορφανά φάρμακα Αξιολόγηση Τεχνολογιών Υγείας, ΗΤΑ (Health Technology Assessment) Part I | 10/10 Πέμπτη Κουλορίδας Κωνσταντίνος Γενικός Διευθυντής Fagron Hellas Bpharm, MsC, MRpharmS, Clinical Pharmacist, GMP auditor,candidate PhD**ΘΕΩΡΙΑ Μ8 – 17:30-20:30**Η Ευρωπαϊκή και Ελληνική Πραγματικότητα για τα Γαληνικά σκευάσματα |
| 14/10Μωραΐτη Αικατερίνη Φαρμακοποιός, PhD. τ. Διευθύντρια Αξιολόγησης ΕΟΦ,μέλος των CHMP , COMP, ΕΜΑ.**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30 (διαδικτυακά)**Γενικές απαιτήσεις φακέλων, ειδικές απαιτήσεις ανά κατηγορία Βιο-ομοειδή (Biosimilars) και Ορφανά φάρμακα Αξιολόγηση Τεχνολογιών Υγείας, ΗΤΑ (Health Technology Assessment) Part ΙI | 16/10Τζίβα Έφη Καθηγ. Νομικής ΑΠΘ**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30**Ευρωπαϊκό και ελληνικό φαρμακευτικό δίκαιο. Σημαντικές πτυχές του κανονιστικού πλαισίου της έγκρισης και κυκλοφορίας των φαρμάκων | 18/10Παπανικολάου ΝίκοςHead of Quality Operations Dept.Boehringer Ingelheim**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30**Ποιοτικός Έλεγχος στην φαρμακευτική βιομηχανία: α)Κανονιστικό πλαίσιο β)Κατηγορίες αναλύσεων (routine testing, process validation, cleaning validation, analytical method validation/verification, stability studies), γ)Μεταφορές αναλυτικών μεθόδων δ)Ακεραιότητα δεδομένων (data integrity) στο εργαστήριο ε)Εσωτερικές & εξωτερικές επιθεωρήσεις στον Ποιοτικό Έλεγχο |
| 21/10Νικολέτα Μουταφίδου Professionals Programme, European Patent Office**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30 (διαδικτυακά)** Διαμόρφωση φακέλου κατάθεσης στον ΕΟΦ | 23/10Νικολέτα Μουταφίδου Professionals Programme, European Patent Office**ΘΕΩΡΙΑ Μ7 – 17:30-20:30 (διαδικτυακά)** Διαμόρφωση φακέλου κατάθεσης στον ΕΟΦ |  |

**Π.Μ.Σ.**

**ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ**

**ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ**