

Konferencja informacyjna 9.10.2017r.

10.00 - 10.15	<i>Wprowadzenie</i>	Paweł Trzcíński Rzecznik Prasowy GIF
10.15 – 10.30	<i>Nowe wyzwania dla przedsiębiorców farmaceutycznych</i>	Zbigniew Niewójt p.o. Głównego Inspektora farmaceutycznego
10.30 – 11.30	<i>Wybrane aspekty nadzoru GIF nad wytwarzaniem i importem produktów leczniczych i aktualny stan prawny</i>	Anna Ryszczuk Dyrektor Departamentu Inspekcji ds. Wytwarzania
11.30 – 12.00	Działania poinspekcyjne	Leszek Maliszewski Zastępca Dyrektora Departamentu Inspekcji ds. Wytwarzania
12.00 – 12.30	Przerwa Kawowa	Sala Konwalia
12.30 – 13.00	<i>Wybrane aspekty wdrożenia Aneksu 16</i>	Małgorzata Piasecka Naczelnik Wydziału ds, Nadzoru nad Wytwarzaniem Produktów Sterylnych
13.00 – 13.30	<i>Realizacja obowiązku wytwórców produktów leczniczych dotyczących pisemnego potwierdzenia i audytów przeprowadzanych u wytwórców substancji czynnej oraz atypowe API</i>	Edyta Sapieryńska Naczelnik Wydziału ds, Nadzoru nad Substancjami Czynnymi
13.30 – 14.30	<i>Postępowanie związane ze zgłaszaniem wady jakościowej produktów leczniczych</i>	Małgorzata Piasecka Naczelnik Wydziału ds, Nadzoru nad Wytwarzaniem Produktów Sterylnych Marcin Rynkiewicz Naczelnik Wydziału ds. Nadzoru nad Wytwarzaniem Produktów Niesterylnych Joanna Szajnik-Solska , Koordynator Wydziału Jakości Produktów Leczniczych,
14.30 – 15.00	Przerwa kawowa	Sala Konwalia
15.00 – 15.30	Badanie składu jakościowego leków w aspekcie zgodności ze specyfikacją, nowoczesnymi metodami fizykochemii organicznej w NIL	Prof. dr hab. Lech Kozerski Narodowy Instytut Leków
15.30 – 16.00	<i>Polimorfizm substancji. Niezgodność ze specyfikacją? Sfałszowanie?</i>	dr hab. Jan Maurin Narodowy Instytut Leków
16.00 – 16.30	Panel dyskusyjny – pytania z sali	