

<https://archiwum.gif.gov.pl/pl/aktualnosci/954,Materiały-konferencyjne-Przedsiębiorca-farmaceutyczny-wobec-nowych-wyzwan-prawny.html>  
27.04.2024, 04:34

## Materiały konferencyjne – Przedsiębiorca farmaceutyczny wobec nowych wyzwań prawnych.

---

Z przyjemnością udostępniamy Państwu materiały konferencyjne opracowane na potrzeby konferencji informacyjnej Głównego Inspektora Farmaceutycznego, która odbyła się w dniach 17-18.11.2016r. Do Państwa dyspozycji przekazujemy prezentacje w formacie PDF oraz nagrania.

Nagrane materiały video z konferencji 17.11-18.11.2016r.

---

[17.11 - Temat 1. - Nadzór GIF](#)

[17.11 - Temat 2. - Problematyczne Zagadnienia](#)

[17.11 - Temat 3. - Zmiany w rozdziałach 3 i 5](#)

[17.11 - Temat 5. - Rozporządzenie Ministra Zdrowia](#)

[17.11 - Temat 6. - Brak spełnienia wymagań GMP](#)

[17.11 - Temat 7. - Certyfikacja i zwalnianie serii](#)

---

[18.11 - Temat 1. i Temat 2. - Pierwsze doświadczenia z inspekcji wg. nowych zasad GMP](#)

[18.11 - Temat 3. - Procedura dotycząca uzyskiwania zezwolenia](#)

[18.11 - Temat 5. - Proces kwalifikacji](#)

[18.11 - Temat 6. - Walidacja systemów komputerowych](#)

[18.11 - Temat 7. - Aspekty administracyjne](#)






[18.11 - Temat 8. - Rejestry Medyczne](#)

## PLIKI DO POBRANIA









---

### 17.11.2016r.

-  [0. Wstęp \(pdf,290.28 KB\)](#)
-  [1. Nadzór GIF \(pdf,892.25 KB\)](#)

-  2. Problematyczne Zagadnienia (pdf,683.19 KB)
-  3. Zmiany w rozdziale 3 i 5 (pdf,689.94 KB)
-  4. Zmiany dot. osoby wykwalifikowanej (pdf,1.03 MB)
-  5. Rozporządzenie Ministra Zdrowia (pdf,304.32 KB)
-  6. Procedurowanie w przypadku braku spełnienia wymagań (pdf,745.38 KB)

## **18.11.2016r.**

-  0. Wstęp (pdf,290.28 KB)
  -  1. Nowelizacja Rozporządzenia (pdf,641.79 KB)
  -  2. Pierwsze doświadczenia (pdf,904.55 KB)
  -  3. Pierwsze doświadczenia wg. nowych zasad GMP (pdf,904.52 KB)
  -  4. Procedura dotycząca uzyskania zezwoleń (pdf,1.67 MB)
  -  5. Kwalifikacja dostawców i odbiorców (pdf,552.13 KB)
  -  6. Walidacja systemów komputerowych (pdf,1.12 MB)
  -  7. Rejestry medyczne (pdf,1.35 MB)
-