

<https://archiwum.gif.gov.pl/pl/nadzor/wytwarzanie-i-import-pr/materialy-z-konferencji/1120,Materialy-konferencyjne.html>
30.06.2024, 17:49

Materiały konferencyjne

[Wybrane aspekty nadzoru GIF nad wytwarzaniem i importem produktów leczniczych](#)

[Działania poinspekcyjne](#)

[Wybrane aspekty wdrożenia Aneksu 16](#)

[Realizacja obowiązku wytwórców produktów leczniczych dotyczących pisemnego potwierdzenia i audytów przeprowadzanych u wytwórców substancji czynnej oraz atypowe API](#)

[Postępowanie ze zgłoszeniem wady jakościowej produktów leczniczych](#)