



Riskmanagement

Van reactieve risico analyse naar proactief risicomanagement

Analyse en management van risico's was lange tijd een relatief onderbelichte activiteit in het ziekenhuis en binnen de farmaceutische industrie. Met de opname van de ICH richtlijn Q9 in de Europese GMP is risicomanagement een hot topic geworden. De nieuwe regelgeving laat echter veel ruimte tot interpretatie over het hoe en wanneer toepassen van risicomanagement. Dit heeft enerzijds geleid tot het willekeurig en niet systematisch toepassen van de regelgeving en anderzijds tot een vloedgolf van risicoanalyses.

Om risicomanagement goed in de praktijk te kunnen brengen biedt PAOFarmacie in samenwerking met PharmSupport een op maat gesneden eendaagse cursus *Riskmanagement* aan. Deze cursus is bedoeld voor professionals in de ziekenhuisapotheek, binnen farmaceutische bedrijven en in aanverwante bedrijfstakken, die zelf risicoanalyses doen of deze beoordelen.

Tijdens de cursusdag is er ruimschoots aandacht voor het oefenen van de verschillende onderdelen van risicoanalyse en risico management. U krijgt praktische handvatten aangereikt voor de juiste toepassing van de regelgeving. Ook kunt u voorafgaand aan de cursus uw specifieke case of vragen inbrengen.

Leerdoelen

Na het volgen van de cursus:

- bent u op de hoogte van de huidige regelgeving met betrekking tot risicoanalyse en risicomanagement in de farmaceutische omgeving;
- kunt u weloverwogen beslissingen nemen over de toepassing van de regelgeving;
- bent u in staat om voorstellen ten aanzien van risicoanalyse en risicomanagement vakkundig te beoordelen, goed of af te keuren en eventuele verbetervoorstellen te doen;
- kunt u zelf risicoanalyses en risicomanagement uitvoeren conform de regelgeving.