



PHARMACEUTICAL
CONSULTANCY
SERVICES ACADEMY

GMP voor het Middenkader

Trainingsdata: 7 t/m 9 april en 27 t/m 29 oktober 2020

Deze driedaagse training biedt een duidelijk overzicht en uitleg van de GMP richtlijnen.

Deze beproefde training biedt een overzicht van de belangrijkste aspecten van kwaliteitsbeheersing binnen de farmaceutische industrie.

DOELGROEP:

Deze training is bestemd voor medewerkers van middenkaderniveau in de farmaceutische industrie die een goed overzicht van de regelgeving zoeken. Ook degenen die behoefte hebben aan een duidelijk overzicht en uitleg van GMP richtlijnen zullen deze training als zinvol ervaren. Met name QA Officers & Managers, QP's, QC Managers & Analisten en Productie Managers of Supervisors nemen frequent deel aan deze training.

Ruim 1300 tevreden cursisten gingen u voor!

WAT HOUDT HET PRECIËS IN?

De motivatie en inzicht van werknemers op middenkaderniveau speelt een onmisbare rol bij kwaliteitsbeheersing binnen de farmaceutische industrie. Juist deze groep wordt vaak intensief betrokken bij het opzetten, verbeteren en toepassen van kwaliteitssystemen. Deze training gaat in op de essentiële elementen van een kwaliteitssysteem en ondersteunende activiteiten zoals validatie, kwalificatie en change control.

Uiteraard is ook dit jaar de inhoud van de cursus aangepast aan de meest recente ontwikkelingen op het gebied van GMP met betrekking tot de wijzigingen in de Europese richtlijnen.

*Groepskortingen zijn van toepassing,
informeer bij uw inschrijving naar de kortingstarieven*

Inschrijven? 

Dat kan via de website
www.pcs-nl.com of
stuur een e-mail naar
trainingen@pcs-nl.com

RESULTATEN:

- GMP is eenvoudiger te interpreteren en vertalen naar de praktijk
- Inzicht in gaps binnen de eigen organisatie
- Bewustwording van het belang van GMP in de dagelijkse werkzaamheden

LEERDOELEN:

- Het belang en essentie van GMP benoemen door middel van een gedegen overzicht van wet- en regelgeving
- GMP implementeren in de praktijk, inclusief Quality Culture
- Effectief omgaan met de specifieke positie van het middenkader in een farmaceutische organisatie

INHOUD:

- ✓ Wet- en regelgeving
- ✓ Quality Culture
- ✓ Kwaliteitssystemen
- ✓ Documentatie en data integriteit
- ✓ Validatie
- ✓ Grondstoffen en API's
- ✓ Farmaceutisch produceren (incl. verpakken)
- ✓ Quality Control
- ✓ Uitbesteden van activiteiten
- ✓ Klachten en recalls
- ✓ Opslag en distributie
- ✓ Ervaringen vanuit de IGJ (o.v.)
- ✓ GMP in de eigen praktijk

STATISTIEKEN:

- 93% van de cursisten beveelt deze training aan
- Gemiddeld wordt deze training gewaardeerd met een 8,4

De 38^e editie van deze training!

HOOFDTRAINERS:

- **Karen Zimmermann – Training Director**
Karen is Training Director bij PCS. Heeft bij diverse biotech- en farmaceutische bedrijven als kwaliteitsmanager gewerkt. Haar expertise ligt bij GMP, GDP, QA, Management, Training & Quality Culture.
- **Jaap Koster – CEO**
Jaap Koster is eigenaar en algemeen directeur van PCS. Hij studeerde Proces Engineering in Delft en Breda en heeft ruim 35 jaar ervaring in de bio (farmaceutische)-industrie. Zeer veel ervaring met GMP implementatie en afkeur projecten voor EU, WHO en FDA compliant organisaties.
- **René Maassen – Trainer**
Apotheker, voormalig hoofd QA en senior inspecteur farmaceutische bedrijven bij IGZ (nu IGJ). Hij is sinds eind 2003 werkzaam als consultant, waarbij hij tussen 2003 en begin 2012 mededirecteur van PCS was.

Training: **GMP voor het Middenkader**

Data: **7 t/m 9 april 2020**

27 t/m 29 oktober 2020
(3 dagen)

Tijd: **09.30 - 17.30 uur**

Locatie: **Hotel Mitland, Utrecht**

Kosten: **€1.797,- excl. btw**

€1.797,-
excl. btw

Inclusief diner op de 2^e cursusdag!

Groepskorting zijn van toepassing, informeer bij uw inschrijving naar de kortingstarieven. **SCHRIJFT U ZICH NU IN!**

Via trainingen@pcs-nl.com of www.pcs-nl.com

Raadpleeg onze website www.pcs-nl.com of mail naar trainingen@pcs-nl.com voor meer informatie, inschrijvingen en algemene voorwaarden.

Tot ziens op de training!