

21-22 Febbraio 2008

LE NUOVE FRONTIERE DELLA QUALITA':

I° incontro con gli esperti sulle tematiche più innovative nel campo dei Sistemi Qualità e della compliance nell'ambito Life Science

Giovedì 21 Febbraio 2008 – Firenze
Hotel Baglioni

21 Febbraio	Argomento	Relatore	Struttura
09:30-10:00	Registrazione dei partecipanti		
10:00-10:15	Benvenuto	Gilda D'Incerti	Pharma Quality Europe
10:15-10:50	ICH Q10: l'industria farmaceutica verso il quality management integrato	Gilda D'Incerti	Pharma Quality Europe
10:50-11:25	Le Aziende farmaceutiche, dalla Balanced Score Card alla Certificazione di Responsabilità sociale : la norma SA 8000	Antonio Novetti	Boehringer Ingelheim Italia
11:25-12:00	Le GMP per i produttori di API e non solo, le novità a livello di ispezioni	Alessandro Ciacco	Molteni Farmaceutici
12:00-12:35	I Requisiti Regolatori Europei per la "buona" Distribuzione Farmaceutica (GDP)	Mario Lockmer	Silvano Chiapparoli Logistica
12:35-13:10	Gli Orientamenti sull' Annual Product Review e Product Quality Review	Alessandro Piani	Pharma Quality Europe
13:10-14:30	Pranzo		
14:30-15:00	Il Contract Manufacturing Farmaceutico	Toni Valente	Pierrel
15:00-15:30	Sistemi Integrati: la Qualità per la Sicurezza e l'Ambiente	Luisa Cabria	Pharma Quality Europe
15:30-16:00	La Qualità e l'Azienda: KPI e Visual Factory	Francesco Amorosi	Pharma Quality Europe
16:00-16:30	Conclusioni		

Il WorkShop è destinato a:

Manager, Direttori, responsabili e operatori di: logistica, magazzino, produzione, dispensing, ingegneria, controllo qualità, quality assurance, laboratori, vendite, acquisti delle imprese regolate dalle GxP.

Organization Manager: Corinna Carganico – Quality Events Solutions

e-mail: c.carganico@pqe.it

Tel. +39 055 951808 – Fax +39 055 952310

PHARMA QUALITY EUROPE

JOIN EXCELLENCE



21-22 Febbraio 2008

LE NUOVE FRONTIERE DELLA QUALITA':

I° incontro con gli esperti sulle tematiche più innovative nel campo dei Sistemi Qualità e della compliance nell'ambito Life Science

Venerdì 22 Febbraio 2008 – Firenze
Hotel Baglioni

22 Febbraio	Argomento	Relatore	Struttura
09:30-10:00	Registrazione dei partecipanti		
10:00-10:15	Benvenuto	Gilda D'Incerti	Pharma Quality Europe
10:15-10:50	Le implicazioni sui Dispositivi Medici della DIRETTIVA 2007/47/CE del parlamento europeo e del consiglio del 5 settembre	Pietro Derrico	Presidente AIIC e componente della "Commissione Tecnica sul Rischio Clinico" istituita dal Ministero della Salute
10:50-11:25	La Convalida del Software come Dispositivo Medico	Giulia Valsecchi	Pharma Quality Europe
11:25-12:00	Le Indagini Cliniche con i Dispositivi Medici	Massimiliano M. Borelli	Pharma Quality Europe
12:00-12:35	Farmaco e Dispositivi Medici	Luisa Cabria	Pharma Quality Europe
12:35-13:10	Il Sistema di Vigilanza dei Dispositivi Medici	Rita Salotti	ASL Roma C
13:10-13:30	Conclusioni		

Il WorkShop è destinato a:

Manager, Direttori, responsabili e operatori di: logistica, magazzino, produzione, dispensing, ingegneria, controllo qualità, quality assurance, laboratori, vendite, acquisti delle imprese dei Dispositivi Medici regolate dalle GxP.

Organization Manager: Corinna Carganico – Quality Events Solutions

e-mail: c.carganico@pqe.it

Tel.+39 055 951808 – Fax +39 055 952310

PHARMA QUALITY EUROPE

JOIN EXCELLENCE

