

اصول و الزامات عملیات خوب تولید (GMP) و عملیات خوب آزمایشگاهی (GLP)

Principles and requirements of Good Manufacturing Practice (GMP)
and Good Laboratory Practice (GLP)

تاریخ ۱۴۰۰/ ۲ / ۲۷

سخران	عنوان	زمان	مرکز
دکتر نوشین ادیب	کلیات و مبانی مقدماتی عملیات خوب تولید (GMP) و عملیات خوب آزمایشگاهی (GLP)	۸/۳۰ - ۹	هیات علمی آزمایشگاه مرجع کنترل غذا و دارو، وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی
دکتر بنفشه حیدری	اتاق تمیز و استانداردهای بین المللی آن	۹ - ۱۰	جنین شناس، سازمان جهاد دانشگاهی علوم پزشکی تهران
پرسش و پاسخ ۱۰/۱۵ - ۱۰			
دکتر محمد مهدی سپاهی	استانداردها و الزامات فضای مناسب تولید (طراحی و احراز کیفیت)	۱۰/۱۵ - ۱۲	موسس و مدیر عامل شرکت رناتن تک زیست، دکترای تخصصی علوم شیمی دانشگاه ساپینزای رم؛ دکترای تخصصی مهندسی شیمی - بیوتکنولوژی دانشگاه اصفهان
پرسش و پاسخ، پذیرایی و نماز ۱۲ - ۱۳			
دکتر جابر اسلامی	الزامات و استانداردهای طراحی و احراز کیفیت سیستم های هوا ساز (HVAC)	۱۳ - ۱۴/۳۰	هیات علمی دانشکده عمران و محیط زیست دانشگاه امیرکبیر، مدیرعامل شرکت ساویس صنعت آسیا
پرسش و پاسخ، پذیرایی ۱۴/۳۰ - ۱۴/۴۵			
دکتر عاطفه شهبازی	اصول ایمنی زیستی در آزمایشگاه های پژوهشی و بالینی	۱۴/۴۵ - ۱۵/۴۵	دکتری تخصصی علوم سلولی و ملکولی، سازمان جهاد دانشگاهی علوم پزشکی تهران
دکتر هدی کشمیری نقاب	الزامات ایمنی و بهداشتی در آزمایشگاه های تحقیقاتی و بالینی (استقرار، ضد عفونی و سترون سازی تجهیزات آزمایشگاهی)	۱۵/۴۵ - ۱۷	دکتری تخصصی بیوفیزیک، سازمان جهاد دانشگاهی علوم پزشکی تهران
پرسش و پاسخ ۱۷ - ۱۷/۳۰			

تاریخ ۱۴۰۰/ ۲ / ۲۸

سخران	عنوان	زمان	مرکز
دکتر داوود پیرانی	الزامات ایمنی و بهداشتی بر اساس استانداردهای عملیات خوب تولید (پرسنل و حفاظت شخصی PPE)	۸/۳۰ - ۱۰	مدیر مرکز HSE جهاد دانشگاهی علوم پزشکی شهید بهشتی
پرسش و پاسخ ۱۰/۱۵ - ۱۰			
دکتر مریم شاه علی	استقرار سیستم مدیریت کیفیت (QA, QC) بر اساس استانداردهای بین المللی جهت دریافت تاییدیه ها	۱۰/۱۵ - ۱۲	هیات علمی انستیتو پاستور کرج، مدیر بخش کنترل کیفیت بیمارستان گاندی
پرسش و پاسخ، پذیرایی و نماز ۱۲ - ۱۳			
مهندس یوسف چراغی	اصول خوب رفتار در فضای آسپتیک (GLP)	۱۳ - ۱۴/۳۰	سوپروایزر بخش کنترل کیفیت بیمارستان گاندی
پرسش و پاسخ ۱۴/۳۰ - ۱۴/۴۵			
دکتر بنفشه حیدری	استانداردهای تدوین و مدیریت سیستم مستندات در فضای GMP	۱۴/۴۵ - ۱۷	جنین شناس، سازمان جهاد دانشگاهی علوم پزشکی تهران
پرسش و پاسخ ۱۷/۳۰ - ۱۷			

تاریخ ۱۴۰۰/۲/۲۹

سخران	عنوان	زمان	مرکز
دکتر محمد مهدی سپاهی	اصول و مبانی اعتبارسنجی (Validation) و احراز کیفیت (Qualification) در تولید فرآورده های مبتنی بر سلول	۸/۳۰ - ۹/۳۰	موسس و مدیر عامل شرکت رناتن تک زیست، دکترای تخصصی علوم شیمی دانشگاه ساپینزای رم؛ دکترای تخصصی مهندسی شیمی- بیوتکنولوژی دانشگاه اصفهان
دکتر محمد مهدی سپاهی	آشنایی با ماژول های ۳ و ۴ پرونده جامع دارویی (CTD)	۹/۳۰ - ۱۰/۳۰	موسس و مدیر عامل شرکت رناتن تک زیست، دکترای تخصصی علوم شیمی دانشگاه ساپینزای رم؛ دکترای تخصصی مهندسی شیمی- بیوتکنولوژی دانشگاه اصفهان
پرسش و پاسخ، پذیرایی ۱۰/۳۰ - ۱۰/۴۵			
دکتر شادان داربوی	استانداردهای کارآزمایی های بالینی (RCT) در ایران	۱۰/۴۵ - ۱۲	اداره مطالعات بالینی سازمان غذا و دارو وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی
پرسش و پاسخ، پذیرایی و نماز ۱۲ - ۱۳			
دکتر حسن رسولی	تولید و شرایط احراز کیفیت محصولات دارویی درمانی پیشرفته (ATMPs)	۱۳ - ۱۴/۱۵	هیات علمی سازمان جهاد دانشگاهی علوم پزشکی تهران، دکتری تخصصی بیوتکنولوژی - علوم سلولی و ملکولی
دکتر شادان داربوی	کلیات ماژول ۵ پرونده جامع دارویی و کارآزمایی های بالینی	۱۴/۱۵ - ۱۵	اداره مطالعات بالینی سازمان غذا و دارو وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی
پرسش و پاسخ ۱۵ - ۱۵/۱۵			
دکتر هدی معدنی	طراحی، ثبت و اجرای کارآزمایی بالینی سلول درمانی	۱۵/۱۵ - ۱۷	مشاور اجرای GCP کارآزمایی بالینی و عضو کمیته DSMP پژوهشگاه رویان
پرسش و پاسخ ۱۷ - ۱۷/۳۰			