

GMP i praksis, GMP 2

Sådan håndterer du GMP i praksis

Du lærer at anvende viden om de faktorer som har indflydelse på kvaliteten af lægemidler

Kurset fokuserer på faktorer, der påvirker kvaliteten. Gennem selvinspektion trænes din trolle, og der lægges vægt på effektiv kommunikation for at minimere fejl.

Under kurset deltager du i produktion, observerer processen og udfører kontrol af lægemiddelproduktionen.

Du tilegner dig færdigheder i at deltage i selvinspektion/intern audit, bruge dette som et redskab til at forbedre kvaliteten af sterile lægemidler. Desuden opnår du indsigt i håndtering, registrering og forebyggelse af afvigelser.

På dette kursus møder du:

Helge Rolighed Christensen, uddannelseskonsulent, Pharmakon

Helle Bøg, uddannelseskonsulent, Pharmakon

Anne Dahl, uddannelseskonsulent, Pharmakon

Dette er et [AMU-kursus](#)

Kursusfakta

FORMAT

3 dage

PRIS I ÅR

624 kr. ekskl. moms

Tilmeldingsdatoer

Hillerød 27. jan. – 29. jan. 2025	Hillerød 26. maj – 28. maj 2025	Hillerød 18. aug. – 20. aug. 2025
--	--	--

Har du spørgsmål til kurset?

Kontakt

Kursuskoordinator

Elizabeth Ruelykke

+45 48 20 62 64

erk@pharmakon.dk

Målgruppe

Det forventes, at du har gennemført GMP 1 eller har tilsvarende kompetencer, inden du tilmelder dig dette kursus.

Kurset er et begynderkursus til faglærte eller ufaglærte, som er nye i medicinalbranchen. Kurset egner sig også til dig, som ønsker en fremtid i medicinalindustrien.

Dit udbytte

- Du lærer at deltage i selvinspektioner / intern audit
- Du lærer at registrere og rapportere afvigelser.
- Du lærer at identificere årsager til afvigelser og kan være med til at hindre, at afvigelser opstår igen

Din virksomheds udbytte

- En medarbejder, der forstår de faktorer, som har indflydelse på kvaliteten af lægemidler
- En medarbejder, der kan deltage i selvinspektioner og identificere årsager til afvigelser
- En medarbejder, der kan registrere og deltage i rapportering af afvigelser.

Kursusagenda

Kurset er et 3-dages kursus uden overnatning.

Alle dage: 08.30 - 15.50

- Kvalitetsopfattelse og repetition af GMP
- Kvalitetsforbedring, samarbejde og kommunikation
- Praktisk øvelse – efterlevelse af GMP – produktion, kontrol og selvinspektion
- Håndtering af afvigelser
- Kvalitetsforbedringer – kvalitet i eget arbejde

Kurset afsluttes med en prøve, som skal bestås for at få udstedt kursusbevis.

English abstract

You will become aware of what factors are important to the quality of pharmaceuticals within your own operative job. Based on simple communication tools and practical assignments you will be able to participate in selfinspection/internal audits as a means to improve your quality toolbox within pharmaceutical manufacturing. You can register and report deviations, assist in identifying root causes and participate in a dialogue with colleagues in order to prevent future deviations.

Tilmelding kan ske online på

www.pharmakon.dk