

Теми доповідей семінарського заняття
теми 6 «Аналіз та оцінка ризиків для якості при фармацевтичній
розробці, виробництві і дистрибуції лікарських засобів. Методи
визначення, аналізування та оцінювання ризиків для якості
лікарських засобів»
дисципліни «Належні практики у фармації»
кафедра управління якістю

1. Управління ризиками для якості. ІСН Q9. Принципи управління ризиками для якості.
2. Впровадження управління ризиками для якості у промисловість та регуляторну діяльність.
3. Методологія управління ризиками.
4. Методи та інструменти управління ризиками.
5. Управління ризиками для якості, як частина інтегрованого управління якістю.
6. Управління ризиками для якості, як частина регуляторної діяльності.
7. Управління ризиками для якості, як частина розробки.
8. Управління ризиками для якості щодо технічних засобів, обладнання та систем постачання.
9. Управління ризиками для якості, як частина управління матеріалами.
10. Управління ризиками для якості, як частина виробництва.
11. Управління ризиками для якості, як частина лабораторного контролю та випробувань стабільності.
12. Управління ризиками для якості, як частина пакування та маркування.