

M6/M04

GMP-Manager/in mit TÜV Rhld. geprüfter Qualifikation

Zur Qualitätssicherung der Herstellung von Arzneimitteln und Wirkstoffen sowie auch von Kosmetika, Lebens- und Futtermitteln existieren international strenge Richtlinien, die auch als Good Manufacturing Practice (GMP) oder Gute Herstellpraxis bezeichnet werden.

Die Gewährleistung der Produktqualität und die Erfüllung aller gesetzlichen Anforderungen ermöglichen ein Inverkehrbringen dieser Produkte und sind damit die Existenzsicherung eines herstellenden Pharmaunternehmens.

Die Themen der Weiterbildung mit TÜV Rheinland geprüfter Qualifikation beinhalten alle Aspekte und alle Bereiche eines Unternehmens im Hinblick auf die Entwicklung, Herstellung, Zulassung und Überwachung von Arzneimitteln und Wirkstoffen sowie spezielle Themen wie die Qualifizierung von Ausrüstung, die Validierung von Prozessen und Methoden, die Anforderungen an Zulieferer und Lager, aber auch die Dokumentation und Datenintegrität. Der Lehrgang eignet sich für Beschäftigte, die sich Kenntnisse und Nachweise in GMP aneignen möchten.

Voraussetzungen

Nachweis Qualitätsbeauftragte/r-Zertifikates TÜV oder Gleichwertiges

Lehrgangsinhalte

- Grundlagen von Good Manufacturing Practice
- Anforderung aus nationalen und europäischen Regelwerken
- Qualitätskontrolle / GLP
- Risikomanagement und KVP
- Kundenorientierung / GDP
- Auditierung und Inspektion
- Gute klinische Praxis / GCP
- Externe schriftliche Prüfung

Abschluss

- Zertifikat GMP-Manager/in mit TÜV Rheinland geprüfter Qualifikation
- Zertifikat GMP Manager/in LVQ

Organisatorischer Rahmen

Unser Bildungszentrum ist in Mülheim an der Ruhr. Die Weiterbildung dauert 20 Tage und findet von montags bis freitags von 8.00 Uhr bis 16.00 Uhr als Online-Unterricht statt.

Termine

07.03.2023; 07.06.2023; 07.06.2023; 01.09.2023

Kosten

2.552,40 € MwSt.-befreit

Fördermöglichkeiten

- Bildungsgutschein über die Agentur für Arbeit
- Förderung nach dem Qualifizierungschancengesetz (QuaChaG)
- Bildungsscheck NRW

Kontakt

T 0208 99388 19
seminare@LVQ.de

Weitere Themen

- Qualitätsbeauftragte/r TÜV
- Qualitätsmanager/in TÜV
- Medizinproduktebeauftragter/in
- Beauftragter für Medizinproduktesicherheit
- GMP konformes Auditieren im Pharmabereich
- Qualitätsmanagement für Laboratorien
DIN EN ISO/IEC 17025:2018