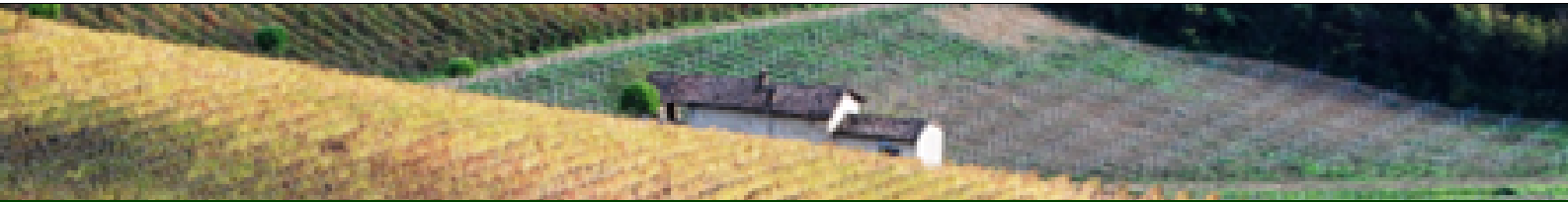
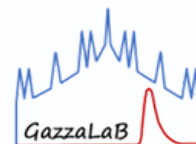




UNIVERSITÀ DEGLI STUDI
DI MILANO

DIPARTIMENTO DI
SCIENZE FARMACEUTICHE

Sezione di Tecnologia Farmaceutica «M.E. Sangalli»



GMP, QbD, QRM, PQS, QP, ICH Q8-Q10

un labirinto di regole o un'armonia di filari in un campo fertile per il miglioramento della qualità?

Con la collaborazione e il patrocinio di:



Associazione Farmaceutici Industria
Società Scientifica



Academy of Drug Delivery

MILANO, 20 marzo 2024

Le GMP per i medicinali: CORSO AVANZATO – prima edizione

Sessione «Sistema Qualità»: Gestione delle deviazioni e modifiche
Sessione «Convalida di processo»: QbD, DOE e procedure

Il corso avanzato vuole essere un approfondimento degli argomenti tra i più attuali e critici per la produzione dei medicinali con esperti nel settore per discutere gli aspetti maggiormente impattanti la quotidianità professionale.

SEDE DEL CORSO: Sede AFI - Viale D. Ranzoni, 1 - 20149 Milano

Evento in presenza con possibilità di collegarsi da remoto tramite Teams

IL NUMERO MASSIMO DI PARTECIPANTI IN PRESENZA È 25

Comitato Scientifico e Organizzatore

Marco Adami
AFI - Milano

Matteo Cerea
AFI - ADD - Università degli Studi di Milano

Anastasia Foppoli
Università degli Studi di Milano

Saliha Moutaharrik
Università degli Studi di Milano

Luca Palugan
AFI - ADD - Università degli Studi di Milano

Alessandro Regola
AFI - Milano

Relatori | Moderatori

Adami M. - AFI

Bianchi Carnevale C. - Pfizer

Cerea M. - AFI, ADD, Università degli Studi di Milano

Gazzaniga A. - AFI, ADD, Università degli Studi di Milano

Palugan L. - AFI, ADD, Università degli Studi di Milano

Regola A. - AFI

Sala L. - Ellab, Milano

PROGRAMMA DEL CORSO AVANZATO

20 Marzo 2024 | dalle ore 9.00 alle ore 18.00

Sessione– “Sistema Qualità”

- Gestione delle deviazioni – A. Regola (AFI, Milano)
- Gestione delle modifiche – L. Sala (Ellab, Milano)

Sessione– “Convalida di processo”

- Quality by Design – M. Adami (AFI, Milano)
- Design of Experiment - L. Palugan (AFI, ADD, Università degli Studi di Milano)
- Procedure - C. Bianchi Carnevale (Pfizer)

Obiettivo del corso è permettere ai partecipanti di ricevere risposte chiare e utili alle loro domande e ai loro dubbi.

A chi è rivolto

Il corso GMP avanzato, proposto per la prima volta, è indirizzato a chi già opera nell'industria farmaceutica e vuole approfondire le tematiche relative alla gestione delle modifiche e deviazioni e delle procedure di convalida di processo con persone che si occupano quotidianamente di questi aspetti per poter affrontare con maggiore consapevolezza le problematiche che si possono presentare nella pratica della fabbricazione industriale dei medicinali. Ogni partecipante avrà accesso alle slides delle presentazioni e questo potrà rappresentare uno strumento molto utile sia per una consultazione successiva al corso, sia per scambi d'idee all'interno dell'azienda.

Informazioni Generali

Quota di partecipazione: corso avanzato

Euro 600 + IVA in presenza

Euro 700 + IVA da remoto

La quota di partecipazione comprende **colazione di lavoro e materiale didattico**

MODALITÀ DI ISCRIZIONE E PAGAMENTO

L'iscrizione va effettuata entro il giorno 15 Marzo.

La quota di partecipazione può essere pagata mediante:

Bonifico bancario a New Aurameeting s.r.l:

Banca Popolare di Milano Ag. 15

IBAN: IT65 T 05584 01615 000000043206

BIC | SWIFT: BPMIITM1015

Carta di credito all'atto della registrazione online

[CLICCA QUI PER ISCRIVERTI](#) 

Per informazioni telefonare a:

02 503.24643 (Università degli Studi di Milano);

02 4045.361 (A.F.I.) oppure

02 6620.3390 (New Aurameeting)