

EQMS COME GARANTIRE E MANTENERE LA CONFORMITÀ ALLE GMP



Giovedì 20 Febbraio 2025 - Ore 11.00 - 13.00

Le Buone Pratiche di Fabbricazione (GMP) rappresentano un pilastro fondamentale per garantire la qualità e la sicurezza nella produzione farmaceutica e biotecnologica. Tuttavia, mantenere la conformità alle GMP può rivelarsi complesso in un contesto in continua evoluzione, dove normative stringenti e processi sempre più digitalizzati richiedono strategie innovative.

Questo webinar ha l'obiettivo di esplorare come un sistema di gestione della qualità digitale (eQMS) possa semplificare e ottimizzare i processi, ridurre i rischi e garantire la conformità alle GMP. Attraverso contributi di esperti del settore e casi pratici, scopriremo:

- Le deviazioni più comuni nelle GMP e le soluzioni per affrontarle in modo efficace.
- I vantaggi di un QMS digitale, con esempi pratici di come i flussi di lavoro digitali possano trasformare la gestione della qualità.
- L'esperienza diretta di professionisti del settore nell'implementazione di eQMS per standardizzare i processi, ottimizzare il controllo documentale e gestire la formazione.
- Un approccio proattivo alla qualità che consente di anticipare i problemi anziché reagire ad essi.

A CHI È RIVOLTO

Il webinar è rivolto a professionisti della qualità, responsabili di produzione, esperti di compliance e chiunque sia coinvolto nella gestione della qualità e nella conformità normativa. Un'occasione unica per approfondire come la tecnologia digitale possa offrire una soluzione innovativa per superare le sfide della gestione della qualità nel contesto delle GMP.

OBIETTIVI PRINCIPALI DEL WEBINAR

- Fornire una panoramica completa sulle principali sfide delle GMP e sulle strategie per affrontarle.
- Mostrare come l'utilizzo di un QMS digitale possa migliorare l'efficienza, la conformità e la scalabilità dei processi.
- Condividere esperienze e best practice attraverso contributi di esperti del settore.

11:00 - 11:05 Benvenuto e introduzione

Breve panoramica sugli obiettivi del webinar

A. REGOLA - AFI

11:05 - 11:35 Introduzione alle GMP

- Panoramica sulle Buone Pratiche di Fabbricazione e sulla loro importanza
- Deviazioni comuni nelle GMP

Sfide tipiche e come affrontarle in modo efficace

Il QMS digitale: sbloccare il pieno potenziale

- Cos'è un QMS digitale e come trasforma la gestione della qualità?
- Caratteristiche chiave e benefici

Utilizzare flussi di lavoro digitali per gestire eventi di qualità

- Esempi pratici di come i flussi di lavoro digitali semplificano i processi

F. MENGA - Bizzmine

11:35 - 12:10 Soluzioni e Testimonianze Bizzmine

H. Essers

- Gestione del controllo documentale, standardizzazione dei processi, ottimizzazione dei flussi di lavoro

M. L. BRIMBOIS - H. ESSERS

Suanfarma

- Gestione della formazione e implementazione dei flussi di lavoro
- Benefici di un QMS

M. ZORZAN - SUANFARMA

Bizzmine Core Validation

- Esperto CSV: panoramica concisa su come Bizzmine semplifica il processo di convalida

H. GHANDI - BIZZMINE

12:10 - 12:30 Dal controllo alla prevenzione: evoluzione del QMS nell'era digitale

Da reattivo a proattivo: un nuovo approccio al QMS

- Spostare le strategie di gestione della qualità per anticipare e prevenire i problemi

Misurare per conoscere: analisi dei dati e approfondimenti

- Come l'analisi dei dati offre informazioni utili e migliora il processo decisionale

Vantaggi di un QMS digitale

- Riepilogo dei principali benefici in termini di conformità, efficienza e scalabilità

F. MENGA - BIZZMINE

12:30 - 12:40 Dibattito e Conclusioni

A. REGOLA - AFI

RELATORI

Marie Laure Brimbois - ESSERS

Hiren Gandhi - BIZZMINE

Fabio Menga - BIZZMINE

Alessandro Regola - AFI

Massimiliano Zorzan - SUANFARMA

BIZZMINE

Bizzmine è una piattaforma avanzata per la gestione digitale della Qualità, progettata per supportare le aziende nella conformità normativa e nell'ottimizzazione dei processi.

Grazie a oltre 30 anni di esperienza, Bizzmine fornisce soluzioni flessibili e scalabili per la gestione del Quality, Health, Safety & Environment (QHSE), permettendo alle aziende di digitalizzare e automatizzare i flussi di lavoro critici.

La nostra tecnologia aiuta le imprese a ridurre i rischi operativi, garantire la tracciabilità documentale e migliorare l'efficienza attraverso un sistema di gestione della qualità completamente integrato. La piattaforma è altamente configurabile e conforme agli standard internazionali, tra cui ISO 9001, ISO 13485, FDA 21 CFR Part 11 e GMP, rendendola ideale per i settori farmaceutico, biotecnologico, medicale e manifatturiero.

L'obiettivo di Bizzmine è quello di trasformare la gestione della qualità da un approccio reattivo a uno proattivo, grazie all'analisi dei dati e all'automazione dei processi, migliorando la compliance e la scalabilità delle organizzazioni.

Scopri di più su www.bizzmine.com

INFORMAZIONI UTILI

La partecipazione all'evento è gratuita previa registrazione, entro il 18 febbraio, al link seguente.

Le iscrizioni saranno accettate fino a esaurimento posti.

Il link per il collegamento sarà inviato nell'email di conferma dell'iscrizione.

[CLICCA QUI PER ISCRIVERTI](#)



Segreteria Organizzativa
New Aurameeting Srl
Via Rocca d'Anfo, 7 - 20161 Milano
Tel: +39 02 66203390 - Fax: +39 02 66200418
E-mail: eventi@newaurameeting.it