



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO STAMPA

L'Agenzia Italiana del Farmaco ha organizzato il corso di formazione "Le current GMP: responsabilità aziendali, aspettative regolatorie e deviazioni ricorrenti" che si terrà il 12 dicembre p.v. presso la sede dell' Agenzia con inizio alle ore 9.

L'obiettivo del corso, che rientra nella possibilità di eseguire attività di formazione per soggetti privati prevista dalla legge n. 222/2007 all'articolo ex 5 quinquies, è quello di trasmettere ai partecipanti aggiornamenti sull'interpretazione attuale delle Norme di buona fabbricazione (NBF o GMP Good manufacturing practices) offrendo loro la possibilità di approfondire quelle criticità che, in fase ispettiva, si riscontrano più frequentemente e consentendo così un miglioramento continuo nel rispetto della normativa vigente. Il corso, tenuto da ispettori dell'Agenzia Italiana del Farmaco, è rivolto alle Persone Qualificate (PQ), ai Responsabili dell'assicurazione qualità (QA), ai Responsabili del controllo qualità (QC), ai Responsabili produzione ed ai Responsabili degli affari regolatori delle aziende farmaceutiche.