



Engineering Pharmaceutical Innovation

Międzynarodowa Konferencja ISPE POLSKA
Starogard Gdański, 24-25 kwiecień 2007

Dzięki uprzejmości p. Andrzeja Szarmańskiego
w niżej wymienionym gronie
w dn. 24-25.04.2007r. wzięliśmy udział w
Konferencji w ZF Polpharma SA

- p. prof. Małgorzata Sznitowska
- p. mgr Marcin Płaczek
- Anna Kolator
- Hanna Koterwa
- Marta Krasowska
- Michał Burdyński
- Maciej Świtka

24 kwietnia

- Zwiedzanie ZF Polpharma SA
- Alan MacNeice – Członek Zarządu ISPE Światowego
„ISPE – katalizator zmian”
- Theodore Iliopoulos – Dyrektor Operacyjny, ZF Polpharma SA
„Wyzwania polskiego rynku farmaceutycznego w XXI wieku”
- Malcolm Holmes – Dyrektor Globalnego Zapewnienia Jakości, GSK UK
„Zarządzanie ryzykiem jakości – krok naprzód w stosunku do ICH Q9”

24 kwietnia c.d.

- Daniel Gralak – Dyrektor Departamentu Inspekcji ds. Wytwarzania, Główny Inspektorat Farmaceutyczny
„Wyzwania dla wytwórców w Polsce – 3 lata po akcesji do UE”
- Gerald W. Heddell – Dyrektor ds. Inspekcji i Standardów, Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, UK
„Jakie są główne wyzwania dla wytwórców w Europie?”

25 kwietnia



- Claudio Rolandi – Prezes ISPE ITALY
„Zarządzanie ryzykiem jakości, zgodność opakowań”
- Bohdan Naumienko – Manager Projektów, PWPW
„Zarządzanie ryzykiem w projektach R&D”
- Andrzej Szarmański – Dyrektor Jakości, Osoba Wykwalifikowana, Polpharma SA, Prezes ISPE POLSKA
„Kontrola zmian i zarządzanie CAPA za pomocą systemu skomputeryzowanego”
- Sion Wyn – Dyrektor w Conformity Lts.
„Elektroniczne podpisy i zapisy”

25 kwietnia c.d.

- Tomasz Moys – Dyrektor Jednostki Biznesowej Pharma, Grupa Polpharma S.A.

„Wdrożenia podejścia wytwarzania Lean”

- Alan Halstead – Grupa Zarządzania Projektami, UK, Menedżer Walidacji

„PAT, postęp i wyzwania”

- Sławomir Wieliński – Dyrektor Jakości, GSK

„Nowe technologie laboratoryjne”

- Urszula Bielińska – pracownik Jakości, Polfa Pabianice

„Przegląd prawa”

Pamiątkowe zdjęcie



Wpis do księgi pamiątkowej

