



III Konferencja Naukowo-Techniczna

BEZPIECZNY PRODUKT FARMACEUTYCZNY**PROGRAM RAMOWY*****12 kwietnia 2011 wtorek****9.00 – 10.00 Rejestracja gości i montaż stoisk wystawowych – Hotel Kyriad Prestige, Warszawa****10.30 – 10.50 Uroczyste otwarcie konferencji**

- Adam Grzeszczuk – prezes zarządu BMP Sp. z o.o., Organizator
- Ewa Małecka, Polfa Warszawa S.A.

10.50 – 11.00 Prezentacja Honorowego Gospodarza – Ewa Małecka, Polfa Warszawa S.A.**11.00 – 12.50 I BLOK: Bezpieczeństwo produktów leczniczych**

Moderator: prof. Stefan Tyski, Narodowy Instytut Leków

- *Wymagania mikrobiologiczne dotyczące jakości produktów leczniczych, a zakażenia odlekowe* – prof. Stefan Tyski, Narodowy Instytut Leków (30 min)
- *Ryzyko mikrobiologiczne w ocenie bezpieczeństwa produktu leczniczego* – dr Małgorzata Młynarczyk, Polfa Warszawa S.A. (30 min)
- *Zastosowanie systemów ELLAB w zakładach Polfa Warszawa S.A.* – Paweł Komender, P.P.H. Komender Technologies (5 min)
- *Jakość w procesach dystrybucji farmaceutycznej* – Anna Krawczak, Centrala Farmaceutyczna CEFARM SA (30 min)

12.50 – 13.30 Przerwa kawowa, zwiedzanie stoisk, rozmowy kularowe**13.30 – 15.10 II BLOK: Zapewnianie najwyższej jakości farmaceutyków**

Moderator: Anna Zasińska-Skalska, Polfa Warszawa S.A.

- *Kierunki i tendencje w rozwoju GMP - ostatnie zmiany w prawie. Nowoczesne podejście firm farmaceutycznych do metod doskonalenia jakości* – Paweł Nidecki, Pliva Kraków (30 min)
- *Bezpieczny lek: przykłady innowacji w opakowaniach* – Jacek Woda, Ryszard Baranowski, MEDPACK Spółka Jawna (20 min)
- *Kombinezony ochronne – najnowsze rozwiązania dla przemysłu farmaceutycznego* – Marek Maksymowicz, Protek – System Sp. z o.o. (15 min)
- *Bezpieczny produkt farmaceutyczny – rola i znaczenie Quality by Design* – dr Paweł Pietkiewicz, Polpharma (30 min)

15.10 – 16.10 Obiad**16.10 – 17.40 III BLOK: Nowoczesne opakowania a bezpieczeństwo farmaceutyków**

Moderator: prof. Małgorzata Sznitowska, Gdański Uniwersytet Medyczny

- *Opakowania, etykiety, ulotki przyczyną błędów w farmakoterapii* – prof. Małgorzata Sznitowska, Gdański Uniwersytet Medyczny (30 min)
- *Błędne oznakowanie opakowania produktu leczniczego a bezpieczeństwo farmakoterapii – aspekty prawne* – Katarzyna Czyżewska, Czyżewscy kancelaria adwokacka (30 min)
- *Zabezpieczanie opakowań farmaceutycznych przed fałszowaniem* – Tomasz Bosak, MERCK Sp. z o.o. (15 min)
- *Brand protection w PWPW S.A. Techniki i technologie poligraficzne chroniące markę i autentyczność produktu* – Zygmunt Wilewski, PWPW S.A. (15 min)

17.40 – 18.10 Przerwa kawowa, zwiedzanie stoisk, rozmowy kularowe**18.10 – 19.10 IV BLOK: Kontrola – niezbędny element dla uzyskania najlepszej jakości produktu**

Moderator: prof. Zbigniew Fijałek, Narodowy Instytut Leków

- *Kontrola jakości i bezpieczeństwo produktów leczniczych w Unii Europejskiej* – prof. Zbigniew Fijałek, Narodowy Instytut Leków (30 min)
- *Wykorzystanie systemów wizyjnych w zarządzaniu jakością produkcji* – Dariusz Bezak, Pro Control Sp. z o.o. (15 min)

19.30 – 23.00 Kolacja

13 kwietnia 2011 środa

8.00 – 9.00 Śniadanie dla zakwaterowanych gości

9.00 – 11.00 V BLOK: Bezpieczny transport i magazynowanie w przemyśle farmaceutycznym

Moderator: Dawid Doliński, Instytut Logistyki i Magazynowania

- *Efektywna organizacja transportu kluczem do dostępności oraz bezpieczeństwa produktów* – Dawid Doliński, Instytut Logistyki i Magazynowania (30 min)
- *Transport leków – zimny łańcuch dostaw* – Piotr Król (30 min)
- *Monitorowanie warunków klimatycznych w pomieszczeniach magazynowych* – Krzysztof Biela (30 min)
- Prezentacje firm specjalistycznych

11.00 – 12.00 Obiad

12.00 – 12.30 Przejazd na wycieczkę

12.30 – 14.30 Wycieczka techniczna Polfa Warszawa S.A.: wydział kontroli i pakowania ampulek

**Organizator zastrzega sobie prawo do zmian w programie*