



7-9 listopada 2017 r.

Hotel Ambassador Premium\*\*\*\* – Łódź

## PROGRAM RAMOWY

od 17.00 Budowa stoisk wystawienniczych

**7.11.2017 - WTOREK**

Rejestracja uczestników Kongresu

Uroczyste otwarcie Kongresu:

Prezentacja Honorowego Gospodarza – AFLOFARM Farmacja Polska Sp. z o.o.

**9.30 – 11.00 I. NOWOCZESNY PRZEMYSŁ FARMACEUTYCZNY. TRENDY I KIERUNKI ROZWOJU**

**Redukcja ryzyka w procesach zakupów krytycznych urządzeń i systemów w obszarze GMP**  
 - Paweł Nidecki

**Jakość 4.0.** – Marek Skowronek - StatSoft Polska

**Korzyści wdrożenia systemu zarządzania laboratorium (LIMS firmy Thermo Scientific) w przemyśle farmaceutycznym** – Lech Olczak – TenderHut S.A.

**Szanse rozwoju innowacyjnych terapii w Polsce w świetle globalnych terenów w obszarze R&D**  
 – Jerzy Pieczykolan – Kierownik Działu Badań Przedklinicznych – Celon Pharma

11.00 – 11.45 PRZERWA KAWOWA – ROZMOWY BIZNESOWE PRZY STOISKACH

**11.45 – 13.15 II. OUTSOURCING I PRODUKCJA KONTRAKTOWA – JAK, CO, KIEDY I DLACZEGO?**

**Formulations for controlled release and taste masking in pharmaceutical applications**  
 – Aucouturier Jérôme – SEPPIC – Health Business Unit Director

**Outsourcing produktów liofilizowanych. Biznes. Wytwarzanie. Optymalizacja.**  
 – Andrzej Hoczyk – Head of External Manufacturing Polpharma Group

13.15 – 14.15 LUNCH

**14.15 – 15.45 III. SUROWCE I NOWOCZESNE TECHNOLOGIE W PRODUKCJI**

**Produkcja diosminy mikronizowanej – nowy proces redukujący poziom zanieczyszczeń**  
 – Dariusz Lipiak – Brenntag Polska Sp. z o.o.

**Innowacyjne maszyny do dwustronnego zadruku tabletek wraz z systemami transportu tabletek** – Piotr Rogacki – Keller poligrafia dla przemysłu

**Kompletne rozwiązania technologiczne dla przemysłu farmaceutycznego – propozycja firmy Bocard** – Aleksander Romanowski – Bocard Polska

**Planowanie eksperymentu (DoE) na wczesnym etapie rozwoju produktu leczniczego**  
 – Sebastian Górnicki – Technical Support Manager Pharmaceutical Ingredients – IMCD

15.45 – 16.30 PRZERWA KAWOWA – ROZMOWY BIZNESOWE PRZY STOISKACH

**16.30 – 18.00 IV. ZARZĄDZANIE WIZUALNE I ROZWIĄZYWANIE PROBLEMÓW W FARMACEUTYCZNYM ŁAŃCUCHE DOSTAW**

**Wykorzystanie systemów komputerowych do osiągnięcia celów jakościowych farmaceutycznego łańcucha dostaw** – Grzegorz Pjanka – RAN – Quality Systems

**Zarządzanie jakością w dystrybucji farmaceutycznej** – Anna Krawczak – Pharmak

**18.00 – 19.30 WARSZTATY 1: Serializacja + FMD (dyrektywa d/s leków sfalszowanych) w Polsce i Europie** – Kinga Niewitecka, Dr Ash Ramzan – Woodley BioReg Limited**18.00 – 19.30 WARSZTATY 2: Nowy Aneks 16 a nowe wymagania dla QP** – Anna Krawczak – Pharmak

od 20.00 KOLACJA

PARTNERZY:

**MERCK****ecvalidation****StatSoft Polska**

PATRONAT MERYTORYCZNY


 Instytut Farmaceutyczny


 ISPE Poland Affiliate

PATRONAT MEDIALNY


 Świat Przemysłu FARMACEUTYCZNEGO

ORGANIZATOR

**FARMACOM**



7-9 listopada 2017 r.

Hotel Ambassador Premium\*\*\*\* – Łódź

## PARTNERZY:





## PATRONAT MERYTORYCZNY




## PATRONAT MEDIALNY



## ORGANIZATOR



## 8.11.2017 - ŚRODA

## 9.00 – 11.00 V. PRODUKCJA FARMACEUTYCZNA - NOWOCZESNE MASZYNY I URZĄDZENIA

Integralność danych w przemyśle farmaceutycznym - Marcin Kubiak – NOVARTIS

Innowacyjny sprzęt produkcyjny dla przemysłu kosmetycznego i farmaceutycznego – YSTRAL GMBH MASCHINENBAU + PROCESSTECHNIK

Nowa technologia wytwarzania pary czystej o najwyższej czystości w przemyśle farmaceutycznym według Normy EN 285 i standardu WFI – Gwidon Janów – STIGEN

Jakość i bezpieczeństwo w branży farmaceutycznej – nowoczesne rozwiązania w technologii pomiarowej – Katarzyna Wojtasińska – TESTO

Dostępne technologie uzdatniania wody PW, HPW, WFI – Jacek Grzech – EUROWATER

Nowoczesne urządzenie – co to znaczy – Rafał Grabicki – Dyrektor Produkcji – FSP Galena

## 11.00 – 11.45 PRZERWA KAWOWA – ROZMOWY BIZNESOWE PRZY STOISKACH

## 11.45 – 13.45 VI. KONTROLA I ZAPEWNIENIE JAKOŚCI PRODUKTÓW LECZNICZYCH

Kontrola jakości materiałów wyjściowych

– Gabriela Kozłowska – Dyrektor ds. Zapewnienia Jakości w Aflofarm Farmacja Polska Sp. z o.o

ICH Q3D testing - compliance strategy – Christina Daugbjerg R. Nielsen – EUROFINS

Współczesne wyzwania dla walidacji – Igor Olewiecki, Key Account Manager – ecValidation

Jak poruszać się w labiryncie materiałów odniesienia – Aleksandra Wilk – LGC STANDARDS

Pharma surfaces out of specification due to rouging or local damages? Professional onsite refurbishment of tube systems and tanks

– Michael Rose – HENKEL Beiz-und Elektropoliertechnik GmbH &amp; Co. KG

Zarządzanie odchyleniami i działania następcze – Elżbieta Bińczycka

## 13.45 – 14.45 LUNCH

## 14.45 – 17.00 VII. SERIALIZACJA – LEK POD KONTROLĄ. PAKOWANIE, ETYKIETOWANIE, ZNAKOWANIE I LOGISTYKA

Nowe zasady serializacji produktów leczniczych związane z wdrożeniem tzw. fałszywkowej dyrektywy unijnej - Michał Kaczmarek reprezentujący Krajową Organizację Weryfikacji Autentyczności Leków (KOWAL)

eti CALLS – system znakowania i identyfikacji w laboratoriach – Anna Czarny-Miśkiewicz – Etisoft

Wyzwania związane ze znakowaniem i etykietowaniem w procesie serializacji – Arkadiusz Jaśniewski – INTREX

## 17.00 – 18.30 WARSZTATY

Odchylenia - podejście praktyczne – Elżbieta Bińczycka

## 20.00 – 02.00 UROCZYSTA GALA WIECZORNA

## 9.11.2017 - CZWARTEK

Do godziny 10.00 Demontaż stoisk wystawienniczych

\* Organizator zastrzega sobie prawo dokonywania zmian w programie