

ΔΕΥΤΕΡΑ	ΤΕΤΑΡΤΗ	ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ
		02/09
05/09	07/09 Βιζιριανάκης Ιωάννης, Αναπλ. καθ. Φαρμακολογίας Θεωρία - Μ7 - 17.30-20.30 Φαρμακοεπαγρύπνηση: ρυθμιστικό πλαίσιο και ανάπτυξη φαρμάκων	09/09 ΚΕΝΟ
12/09 Κίντζιος Σπύρος Business Development Manager, Uni-Pharma Θεωρία - Μ7 - 17.30-20.30 Η επιχειρηματική ανάπτυξη στη Φαρμακοβιομηχανία-δημιουργία αξίας και διαχείριση χαρτοφυλακίου	14/09 Παπαθεοφόνη Ιωάννα, Senior Manager Quality Technical Support Chemist BS, RQAP GLPRafarm S.A. Θεωρία (διαδικτυακά) - Μ7 - 17.30-20.30 Κανόνες καλής παραγωγής GMP. Σκοπός και αρχές του GMP, με ιδιαίτερη έμφαση στην ακεραιότητα των δεδομένων.	16/09 Καυκάλα Στέλλα Analytical Development Director, Genepharm Θεωρία - Μ7 - 17.30-20.30 Περιεχόμενα φακέλου κατάθεσης στον ΕΟΦ με έμφαση σε αναλυτικά δεδομένα " : .Dossier sections (modules and sections) .Brief presentation of sections .32P22 (dissolution development, justification for method vs compendial, similarities, biowaivers, BCS, .specification of disso–reflection and discriminatory) .32P51: specifications (importance, correlation to GMP principles) .32P52: methods .32P53: method validations and stress (conclusions of stress for the specified impurities) .32P56: justification of specifications-imps wrt stress .P8: stability (design, conditions, in-use stability, Q1E: extrapolation & statistical analysis, photostability) .S-part

ΠΜΣ
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ



<p>19/09 Τζιζβα Έφη, Καθηγ. Νομικής ΑΠΘ Θεωρία - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Ευρωπαϊκό και ελληνικό φαρμακευτικό δίκαιο. Σημαντικές πτυχές του κανονιστικού πλαισίου της έγκρισης και κυκλοφορίας των φαρμάκων</p>	<p>21/09 ΕΡΓΑΣΤΗΡΙΑΚΗ ΕΞΕΤΑΣΗ M2-M5</p>	<p>23/09 Κοντογιώργης Χρήστος, Επίκουρος Καθηγητής Δ.Π.Θ. Θεωρία - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Εισαγωγή στη Φαρμακοεπιδημιολογία – Μεθοδολογία</p>
<p>26/09 Κοντογιώργης Χρήστος, Επίκουρος Καθηγητής Δ.Π.Θ. Θεωρία - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Φαρμακοεπιδημιολογικές μελέτες – Παραδείγματα ανάπτυξης και αξιολόγησης της χρήσης εγκεκριμένων φαρμάκων</p>	<p>28/09 Νικολέτα Μουταφίδου, trainee of Young Professionals Programme, European Patent Office (EPO - Ευρωπαϊκό Γραφείο Διπλωμάτων Ευρεσιτεχνίας) Θεωρία (διαδικτυακά) - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Παρασκευή δισκίων Σιλденаφίλης 6-20mg σε βιομηχανική κλίμακα. Διαμόρφωση φακέλου κατάθεσης στον ΕΟΦ</p>	<p>30/09 Νικολέτα Μουταφίδου, trainee of Young Professionals Programme, European Patent Office (EPO - Ευρωπαϊκό Γραφείο Διπλωμάτων Ευρεσιτεχνίας) Θεωρία (διαδικτυακά) - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Παρασκευή δισκίων Σιλденаφίλης 6-20mg σε βιομηχανική κλίμακα. Διαμόρφωση φακέλου κατάθεσης στον ΕΟΦ</p>

ΠΜΣ
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ



<p>03/10 ΔΕΥΤΕΡΑ Γκώνος Φοίβος, Business Unit Director Hematology/Oncology, AbbVie Pharmaceuticals S.A Θεωρία - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Ο ρόλος του Ιατρικού Επισκέπτη στη σύγχρονη φαρμακευτική αγορά</p>	<p>04/10 ΤΡΙΤΗ Κουλορίδας Κωνσταντίνος, Γενικός Διευθυντής Fagron Hellas Bpharm, MsC, MRpharmS, Clinical Pharmacist, GMP auditor, candidate PhD Θεωρία - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Η Ευρωπαϊκή και Ελληνική Πραγματικότητα για τα Γαληνικά σκευάσματα</p>	<p>05/10 ΤΕΤΑΡΤΗ Μιχάλης Μιχαλήρης, Λεκτορας ΕΚΠΑ, Marketing Science Manager, Novartis Hellas Θεωρία (διαδικτυακά) - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Βασικές Αρχές Φαρμακευτικού Marketing</p>	<p>07/10 ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ Παπανικολάου Νίκος Head of Quality Operations Dept. Boehringer Ingelheim Θεωρία - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Ποιοτικός Έλεγχος στην φαρμακευτική βιομηχανία: Κανονιστικό πλαίσιο Κατηγορίες αναλύσεων (routine testing, process validation, cleaning validation, analytical method validation/verification, stability studies) Μεταφορές αναλυτικών μεθόδων Ακεραιότητα δεδομένων (data integrity) στο εργαστήριο Εσωτερικές & εξωτερικές επιθεωρήσεις στον Ποιοτικό Έλεγχο</p>
<p>10/10 ΚΕΝΟ</p>	<p>12/10 ΚΕΝΟ</p>	<p>14/10 ΚΕΝΟ</p>	
<p>17/10 Μωραΐτη Αικατερίνη Φαρμακοποιός, PhD. τ. Διευθύντρια Αξιολόγησης ΕΟΦ, μέλος επί σειρά ετών των CHMP, COMP, EMA. Θεωρία - M7 - 17.30-20.30 (διαδικτυακά)</p> <p>Γενικές απαιτήσεις φακέλων, ειδικές απαιτήσεις ανά κατηγορία Βιο-ομοειδή (Biosimilars) και Ορφανά φάρμακα Αξιολόγηση Τεχνολογιών Υγείας, HTA (Health Technology Assessment) Part I</p>	<p>19/10 Μωραΐτη Αικατερίνη Φαρμακοποιός, PhD. τ. Διευθύντρια Αξιολόγησης ΕΟΦ, μέλος επί σειρά ετών των CHMP, COMP, EMA. Θεωρία - M7 - 17.30-20.30 (διαδικτυακά)</p> <p>Γενικές απαιτήσεις φακέλων, ειδικές απαιτήσεις ανά κατηγορία Βιο-ομοειδή (Biosimilars) και Ορφανά φάρμακα Αξιολόγηση Τεχνολογιών Υγείας, HTA (Health Technology Assessment) Part II</p>	<p>21/10</p>	

<p>24/10 Γκώνος Φοίβος, Business Unit Director Hematology/Oncology, AbbVie Pharmaceuticals S.A, Θεωρία - M7 - 17.30-20.30 ΔΙΑΔΙΚΤΥΑΚΟ</p> <p>Ο ρόλος της διαλειτουργικής συνεργασίας στην επικοινωνία μεταξύ των εργαζομένων υγείας</p>	<p>25/10-17/11 ΚΕΝΟ</p>	<p>18/11 Ιωαννίδης Χαράλαμπος, Brand Manager Oncology/Hematology Novartis Sandoz, Θεωρία - M7 - 17.30-20.30</p> <p>Εργαλεία marketing στο νέο φαρμακευτικό περιβάλλον</p>
<p>21/11 ΕΞΕΤΑΣΕΙΣ M7</p>		

ΠΜΣ
ΒΙΟΜΗΧΑΝΙΚΗ
ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗ

