

آشنایی با اصول GLP
آزمایشگاه بدون GLP، یعنی نتایج غیر قابل اعتماد!

همراه با امتیاز سازمان استاندارد و غذا و دارو

گواهینامه دارد آنلاین از ساعت ۸ تا ۱۶

دوره آموزش اعتبار آوری هفت ماه

آشنایی با اصول GLP

مدرس: دکتر سید علی حسینی - عضو هیئت مدیره و دبیر اجرایی سازمان استاندارد ایران

موضوعات آموزشی: اصول GLP، اهمیت و ضرورت GLP، الزامات GLP، روش های کنترل کیفیت، سیستم های مدیریت کیفیت، تجهیزات و وسایل آزمایشگاه، تجهیزات ایمنی و حفاظت، تجهیزات حفاظت زیست محیطی، تجهیزات حفاظت بهداشتی، تجهیزات حفاظت آتش فشا.

تاریخ برگزاری: ۱۴۰۴ - ۰۶ - ۰۷

academysoraya.ir
07132323028 - 09129381912

عنوان آموزش: آشنایی با اصول عملیات خوب آزمایشگاهی (GLP)؛ تضمین کیفیت و اعتبار نتایج

شرکت در دوره آموزشی «آشنایی با اصول GLP»، دروازه ورود به دنیای استاندارد سازی و اعتبار بخشی بین المللی در آزمایشگاه هاست.

GLP (Good Laboratory Practice)، فراتر از انجام صحیح یک آزمون است؛ این سیستم به فرآیندهای سازمانی و شرایطی می پردازد که تحت آن مطالعات آزمایشگاهی برنامه ریزی، اجرا، پایش، ثبت و گزارش می شوند. در این دوره، فراگیران یاد می گیرند چگونه با استقرار یک سیستم مدیریت کیفیت یکپارچه، از صحت، دقت و یکنواختی داده های تولید شده اطمینان حاصل کنند و ریسک خطاهای انسانی و سیستمی را به حداقل برسانند.

توضیحات در مورد ویژگی های این دوره آموزشی:

- ۱- این دوره آموزشی تابع شرایط سازمان مرجع تایید کننده گواهینامه آموزشی سازمان ملی استاندارد ایران است.
- ۲- این دوره آموزشی به صورت حضوری و آنلاین (وبینار) برگزار می شود.
- ۳- این دوره آموزشی دارای ۱۰ امتیاز بازآموزی برای مسئولین فنی (سازمان غذا و دارو) و ۱۶ ساعت آموزشی برای مدیران کنترل کیفیت (سازمان ملی استاندارد ایران) است.

تاریخ برگزاری: ۶ و ۷ اسفند ماه ۱۴۰۴ | ساعت برگزاری دوره: از ۸:۳۰ صبح

هدف اصلی این دوره، توانمندسازی پرسنل و مدیران آزمایشگاه برای پیاده سازی الزامات GLP است تا اطمینان حاصل شود که داده های خام به درستی جمع آوری شده، مستندات قابل ردیابی هستند و نتایج نهایی از اعتبار علمی و قانونی لازم در مراجع نظارتی ملی و بین المللی برخوردارند.

شرکت کنندگان پس از پایان دوره قادر خواهند بود:

- سیستم مستندسازی صحیح و قابل ردیابی را در آزمایشگاه پیاده سازی کنند.
- برنامه های کالیبراسیون و نگهداری تجهیزات را مطابق اصول GLP مدیریت نمایند.
- انحرافات و عدم انطباق ها را شناسایی و اقدامات اصلاحی (CAPA) موثر تعریف کنند.
- آمادگی لازم برای ممیزی های داخلی و خارجی نهادهای نظارتی را کسب کنند.

سرفصل های آموزش:

- ۱- مقدمه و تعاریف پایه در GLP
- ۲- الزامات ساختاری و سازمان دهی پرسنل در GLP
- ۳- اصول مستندسازی، ثبت داده های خام و بایگانی (SOPs)
- ۴- مدیریت تجهیزات، کالیبراسیون و احراز کیفیت
- ۵- کنترل کیفیت نمونه ها و فرآیندهای آزمون
- ۶- ایمنی و بهداشت حرفه ای در محیط آزمایشگاه
- ۷- ممیزی داخلی و خارجی و نقش واحد تضمین کیفیت (QA)
- ۸- مدیریت انحرافات، تغییرات و اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه

مزایای شرکت در این دوره:

- تضمین اعتبار و پذیرش نتایج آزمایشگاه در سطح ملی و بین المللی
- ارتقای مهارت های مدیریتی و فنی در حوزه تضمین کیفیت
- جلوگیری از بروز خطاهای تکراری و کاهش هزینه های دوباره کاری
- کسب امتیازات بازآموزی ارزشمند برای تمدید پروانه مسئولین فنی
- آشنایی با آخرین تغییرات و الزامات نهادهای رگولاتوری

توانایی‌هایی که پس از این دوره فراگیر به دست می‌آورد:

- تدوین روش‌های اجرایی استاندارد (SOP)
- اجرای صحیح فرآیند زنجیره ضمانت نمونه
- تحلیل ریسک و مدیریت ایمنی در آزمایشگاه
- پاسخگویی موثر به ممیزان و بازرسان سازمان غذا و دارو و استاندارد

سوالات متداول در مورد این دوره:

- این دوره برای چه کسانی مناسب است؟
این دوره برای مدیران و کارشناسان آزمایشگاه‌های کنترل کیفیت (غذا، دارو، شیمی، میکروبیولوژی)، کارشناسان R&D، مسئولین فنی، مدیران تضمین کیفیت و دانشجویان تحصیلات تکمیلی ضروری است.
- آیا پیش‌نیاز خاصی برای شرکت در دوره وجود دارد؟
آشنایی کلی با محیط آزمایشگاه و فرآیندهای آزمون برای درک بهتر مطالب توصیه می‌شود.
- آیا گواهینامه معتبر صادر می‌شود؟
بله، گواهینامه صادره مورد تایید سازمان ملی استاندارد و سازمان غذا و دارو (با امتیاز بازآموزی) می‌باشد.

ضرورت‌های شرکت در این دوره آموزشی:

- الزام قانونی رعایت اصول GLP برای آزمایشگاه‌های همکار و اکر دیته.
- اهمیت "یکپارچگی داده‌ها (Data Integrity)" در دنیای امروز.
- نیاز به زبان مشترک فنی برای تبادل اطلاعات با سایر آزمایشگاه‌ها.
- پیشگیری از رد شدن نتایج آزمایشگاهی توسط مراجع نظارتی.

محتوای آموزشی:

فایل اسلایدهای آموزشی + فیلم با فرمت MP4 در سایت آکادمی ثریا بارگذاری خواهد شد و کلیه شرکت‌کنندگان در دوره بدون محدودیت زمانی قادر خواهند بود از محتوای دوره استفاده نمایند.

شیراز، خیابان انقلاب اسلامی (نادر)، جنب بلوار استقلال، ساختمان ۱۸۳، طبقه دوم - ۳۲۳۲۳۰۲۸ | ۰۹۱۲۹۳۸۱۹۱۲ | ۰۲۱۹۱۰۹۹۳۱۲



academysoraya



۰۹۱۲۹۳۸۱۹۱۲



امکانات دوره: فایل های آموزشی و گواهینامه پایان دوره (که به صورت الکترونیکی در پروفایل شرکت کنندگان قرار داده خواهد شد).

نوع گواهینامه:

- گواهینامه سازمان استاندارد: دارد (امتیاز آور برای مدیران کنترل کیفیت - معادل ۱۶ ساعت آموزشی).
- امتیاز سازمان غذا و دارو: دارد (معادل ۱۰ امتیاز بازآموزی).
- گواهینامه بین المللی: به درخواست فراگیر از آکادمی های آموزشی معتبر بین المللی (به درخواست فراگیر و با پرداخت هزینه جداگانه). اگر قصد تکمیل رزومه خود را دارید می توانید همراه با گذراندن این دوره آموزشی درخواست صدور گواهینامه بین المللی را هم داشته باشید.
- TUV آلمان: برای مشاهده نمونه گواهینامه موسسه بین المللی TUV آلمان **اینجا کلیک کنید**.

قبل از ثبت نام به قوانین و مقررات آکادمی ثریا توجه کنید. برای دیدن این بخش **اینجا کلیک کنید**.
یادآوری مهم: در زمان پرداخت به نام پذیرنده "پرتو ستاره ثریا" توجه شود.

دریافت فایل های اطلاعات این دوره:

برای دریافت فراخوان تک صفحه ای این دوره **اینجا کلیک کنید**!

برای دریافت متن کامل معرفی این دوره **اینجا کلیک کنید**!

کانال های ارتباطی با ما را ببینید:

<https://zil.ink/academysoraya>

=====

در صورت تمایل فرم نیازسنجی آموزشی را از طریق لینک زیر تکمیل کنید و ما را برای اجرای دوره های آموزشی با محتوا و عنوان های جدید یاری کنید!

شیراز، خیابان انقلاب اسلامی (نادر)، جنب بلوار استقلال، ساختمان ۱۸۳، طبقه دوم - ۳۲۳۲۳۰۲۸ | ۰۹۱۲۹۳۸۱۹۱۲ | ۰۲۱۹۱۰۹۹۳۱۲



academysoraya



۰۹۱۲۹۳۸۱۹۱۲



برای تکمیل فرم الکترونیکی نیازسنجی **اینجا کلیک کنید!**

شیراز، خیابان انقلاب اسلامی (نادر)، جنب بلوار استقلال، ساختمان ۱۸۳، طبقه دوم - ۳۲۳۲۳۰۲۸ | ۰۹۱۲۹۳۸۱۹۱۲ | ۰۲۱۹۱۰۹۹۳۱۲



academysoraya



۰۹۱۲۹۳۸۱۹۱۲

