

WORKSHOP

Lisboa. 12 e 13 de março de 2024

Formi**i**ventos

“ Formação muito útil e extremamente esclarecedora . Ajudou a clarificar conceitos e oportunidades para trocar ideias e experiências e esclarecimento de dúvidas “. BAYER PORTUGAL



BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO DISPOSITIVOS MÉDICOS

Adquira uma imagem clara e completa dos aspetos chave, exigências legais, assuntos regulamentares e procedimentos operacionais

912 570 003

Chamada para a rede móvel nacional

formiventos.com

geral@formiventos.com

OBJETIVOS

Consiga uma visão abrangente e atualizada dos assuntos regulamentares e operacionais que garanta um adequado desempenho das suas funções

- Novas obrigações do Diretor Técnico e do responsável pela gestão da qualidade
- Qualificação , reavaliação e desqualificação de fornecedores
- Novos procedimentos de inspeção Nacionais
- Gestão de reclamações e devoluções de Dispositivos Médicos
- Como aplicar os princípios de gestão de riscos às atividades desenvolvidas no âmbito da distribuição por grosso
- Auditorias às entidades subcontratadas para as atividades de distribuição e auditorias internas/externas ao Sistema das BPD

“ Muito útil, formadora com muito conhecimento. Temas muito bem estruturados

VIRTUGAL

PROGRAMA

BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO: OBJETIVOS E APLICAÇÃO

Requisitos do sistema nacional das Boas Práticas de Distribuição de Dispositivos Médicos

- Legislação nacional e enquadramento regulamentar
- Responsável técnico: responsabilidades no fabrico e distribuição por grosso de dispositivos médicos
- Obrigações do distribuidor por grosso
- Requisitos Essenciais do Sistema de BPD
- Quais as Guidelines de GDPs nas vertentes:
 - Pessoal
 - Instalações e equipamentos
 - Procedimentos
 - Documentação e Registos
 - Reclamações e Dispositivos Falsificados
 - Receção e Expedição
 - Armazenamento
 - Transporte
 - Devoluções
 - Recolhas
 - Produtos Rejeitados
- Quais os procedimentos nacionais de Inspeção a Dispositivos Médicos
- Consequências para as entidades do não cumprimento Distribuição

“ Tema bastante pertinente e uma apresentação clara e elucidativa. “

NIPPON GASES

A SUA FORMADORA



Dra Teresa Cruz
MTA Pharma

FORMAÇÃO

- Licenciada em Ciências Farmacêuticas pela Faculdade de Farmácia de Lisboa, Junho 1984
- Pós Graduação em Engenharia da Qualidade pelo ISQ/Universidade Nova de Lisboa Junho 1993
- Especialista em Indústria Farmacêuticas pela Ordem dos Farmacêuticos, Junho 1992
- Saber Liderar: programa de Desenvolvimento em Liderança, Abbott/UCP , Maio 2007
- “PAGEF” Programa Avançado de Gestão para Farmacêuticos UCP/OF, Dezembro 2007
- Direito Farmacêutico - Curso Pós Graduação, Faculdade de Direito da Universidade de Lisboa, Abril 2014.

ATIVIDADE PROFISSIONAL

- Técnica de Qualidade na J & J Portugal, Março 1985-88;
- Chefe de Controle de Qualidade na JABA Farmacêutica, de Março 1988 – Fevereiro 1996;
- Diretora de Qualidade para a COFACO, SA, Indústria Alimentar, de Março 1996 - Maio 1997;
- Diretora Técnica para COSLAB Laboratórios, Maio1997 – Julho 1998;
- Diretora Técnica de Abbott Laboratórios, Lda., de Julho 1998 – Julho 2012,
- Diretora Técnica de AbbVie Lda desde Agosto 2012 a Junho 2014;
- Auditora de sistemas de qualidade: ISO 9001:2015;
- Consultora e formadora na empresa BalanceTalent , desde Fevereiro/2015.
- Consultora especialista do EBRD (European Bank for Reconstruction and Development) , em projetos na Indústria Farmacêutica
- Consultora e formadora na empresa MTA Pharma , desde Maio 2018.



BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO DISPOSITIVOS MÉDICOS

LOCAL

Hotel Mercure Lisboa .Avenida José Malhoa, 23

HORÁRIO

Os Assistentes serão recebidos às 9.00 h.

O evento terá início às 9.15 h, terminando aproximadamente às 17.30 h.

PREÇO

1.099 € + iva

O valor da inscrição inclui a documentação *on-line*, almoço e café