

**Da inviare via fax al num. 095 7461360**

Cognome\*\* \_\_\_\_\_

Nome\*\* \_\_\_\_\_

Luogo e data di nascita\*\* \_\_\_\_\_

Indirizzo\*\* \_\_\_\_\_

Città\*\* \_\_\_\_\_

Prov. \_\_\_\_\_ CAP \_\_\_\_\_

Telefono\*\* \_\_\_\_\_

E-mail\*\* \_\_\_\_\_

Cod.Fiscale\*\* \_\_\_\_\_

Professione\*\* \_\_\_\_\_

Fattura intestata a \_\_\_\_\_

Via \_\_\_\_\_ Città \_\_\_\_\_

P.I./C.F. \_\_\_\_\_

Dipendente\*\*

Convenzionato\*\*

Libero Professionista\*\*

#### IL SOTTOSCRITTO

Autocertifica di essere in possesso del titolo di studio abilitante la professione di \_\_\_\_\_ e di aver preso visione del regolamento

#### E CHIEDE DI ESSERE ISCRITTO

Al corso "Il sistema di qualità nella produzione dei farmaci sterili" che si svolgerà il 14 Giugno 2014 presso AV eventi e formazione, aula Mythos

Data \_\_\_\_\_ Firma \_\_\_\_\_

Desidero ricevere INFO sui prossimi eventi  SI  NO

Autorizzo la Segreteria organizzativa AV eventi e formazione sas al trattamento dei miei dati personali, ai sensi del decreto legislativo del 30/06/2003 N° 196 (codice in materia del trattamento dei dati personali).

Data \_\_\_\_\_ Firma \_\_\_\_\_

**\*\* Dati obbligatori per l'ottenimento dei crediti formativi ECM**

**Data** Sabato 14 Giugno 2014

**Sede** AV eventi e formazione, Viale Raffello Sanzio, 6 CT

**6 Crediti ECM per i seguenti destinatari**

**Medici Chirurghi, Biologi, Chimici, Farmacisti**

**Infermieri, Infermieri Pediatrici, Odontoiatri**

**Ostetriche**

**Costo** € 50,00

**Massimo 25 partecipanti**

**Modalità d'iscrizione** Inviare scheda d'iscrizione e copia del bonifico bancario al num. Fax 0957461360

**OPPURE** compilare online il modulo d'iscrizione presente nella pagina "CALENDARIO EVENTI" del sito

**www.av-eventieformazione.it**

#### MODALITA' DI PAGAMENTO:

**Beneficiario:** AV eventi e formazione sas

Banca Unicredit – Ag. Via Torino, Catania

**IBAN: IT87K0200816926000300697895**

specificando la causale del versamento: Iscrizione del Dott. \_\_\_\_\_ al corso "Sistema di qualità nella produzione di farmaci sterili"

#### Docenti

**Dott. Vincenzo Bonaccorsi** Libero professionista, Biologo, docente incaricato presso Università di Messina, Certificazione Green Belt: metodologia strategica per l'Operational Excellence, Consulente industria farmaceutica

**Dott.ssa Maria Francesca Nicolò** Chimico libero professionista, esperto in Quality Control Manager, Analytical Methods and Instruments Validation Manager

**Dott. Antonino Saija** Chimico libero professionista, esperto in Analytical Service Manager

#### Segreteria Organizzativa e Provider ECM n°1192



Organizzazione certificata

Viale Raffaello Sanzio, 6 95128 Catania

Tel. 095 7280511 - Fax 095 7461360 - Cell. 3921588112

**www.av-eventieformazione.it**

**info@av-eventieformazione.it**



**6 crediti ECM**

## Il sistema di qualità nella produzione dei farmaci sterili

Responsabile Scientifico  
Dott. Vincenzo Bonaccorsi

Aula Mythos  
Sede AV eventi e formazione  
Viale Raffaello Sanzio 6, Catania  
Sabato 14 Giugno 2014



**E.C.M.**

Commissione Nazionale Formazione Continua

agenas.

## PROGRAMMA

<b>9,00</b>	<b>Norme di buona fabbricazione dei medicinali per uso umano e veterinario</b>	<b>M.F. Nicolò A. Saija</b>
<b>10,00</b>	<b>Il Controllo Qualità nella produzione del farmaco sterile</b>	<b>M.F. Nicolò</b>
<b>11,30</b>	<b>Il Sistema dell' Assicurazione della Qualità</b>	<b>A. Saija</b>
<b>12,30</b>	<b>I controlli di Sterilità e la Qualità microbiologica dei materiali e degli ambienti</b>	<b>V. Bonaccorsi</b>
<b>14,00</b>	<b>Valutazione finale</b>	

## REGOLAMENTO

1. L'accettazione ed osservanza del seguente regolamento sono condizione per l'ammissione dei partecipanti al corso.
2. Le modalità di iscrizione e di pagamento delle quote di iscrizione debbono essere conformi a quanto stabilito nell'annuncio del corso.
3. L'eventuale materiale didattico non può essere riprodotto.
4. Fermo restando che è proibito effettuare riprese fotografiche o video, eventuali registrazioni in voce debbono essere preventivamente autorizzate.
5. La Segreteria Organizzativa non risponderà del mancato svolgimento del corso allorché ciò fosse dovuto a cause di forza maggiore o dal non raggiungimento del numero minimo di iscritti, o da motivi indipendenti da sue responsabilità. In tale caso la quota versata verrà restituita per intero senza interessi.
6. Il versamento della quota d'iscrizione al corso è indipendente dall'ottenimento dei Crediti Formativi del programma nazionale ECM.
7. La Segreteria Organizzativa si riserva la facoltà di comunicare l'eventuale disdetta del corso agli iscritti fino ad una settimana prima della data fissata per l'inizio del corso, attraverso comunicazione inviata a mezzo lettera raccomandata, fax o posta elettronica.
8. L'iscritto potrà rinunciare a frequentare il corso, dandone opportuna comunicazione scritta (varrà la data di ricevimento della comunicazione) o attraverso fax alla Segreteria Organizzativa, almeno 15 giorni prima dell'inizio del corso. In questo caso all'iscritto sarà restituita la quota versata al netto delle spese bancarie e di segreteria forfettariamente fissate in euro 15,00. Nel caso in cui la disdetta dovesse avvenire successivamente, l'iscritto è tenuto a pagare il costo complessivo del corso, anche se la mancata partecipazione è dovuta a motivi di salute.
9. In caso di superamento del numero massimo di iscritti, verranno accettati i primi **venticinque**, e farà fede la data di versamento del bonifico bancario per la quota di iscrizione.
10. Il mancato rispetto, anche di una sola delle clausole di cui sopra, autorizza la Segreteria Organizzativa a non accettare al corso l'iscritto senza, per questo, dovergli alcun rimborso.

## FINALITA' DELLA PROPOSTA

**Presentare tutte le attività svolte in un'officina farmaceutica atte ad assicurare Qualità e Sicurezza del farmaco.**

**Rendere edotti gli utilizzatori del corso sugli standard di qualità richiesti dalla normativa approvata dagli Enti Regolatori italiani ed europei.**

## OBIETTIVI DELL' EVENTO

**Contenuti tecnico-scientifici specifici per la conoscenza del sistema di Qualità richiesto per la produzione di farmaci in condizioni di asetticità**