

PROGRAMMA DEL SEMINARIO **QUALIFIED PERSON: RUOLO, RESPONSABILITÀ E IMPATTO DELLE NOVITÀ GMP**

22 maggio 2025

Dr.ssa Marta Carboniero – GMP Consultant, Adeodata Srl
Dr. Corrado Taborelli – Qualified Person e Quality Unit Director, Taborelli Marco Viti
Farmaceutici S.p.A
Avv. Gaspare Roma – Studio Legale De Berti Jacchia Franchini Forlani
Stefano Pizzi – IT Manager, Adeodata Srl

SEDE

Worldhotel Cristoforo Colombo
Corso Buenos Aires, 3, 20124 Milano
Tel. 02 2940 6214
www.hotelcristoforocolombomilan.com

ACCREDITAMENTO ECM

Sono stati assegnati all'evento n. **9,1 crediti** formativi, secondo il programma per l'Educazione Continua in (ID. evento 275-451732).

MODALITA' PER OTTENERE CREDITI ECM

Il Corso è a numero chiuso e rivolto a tutte le professioni sanitarie.
Per poter accedere alla compilazione del questionario ECM ed ottenere i crediti formativi è necessario iscriversi collegandosi al link: <https://infomed-ecm.it/event/1010/showCard>

METODOLOGIA DI VALUTAZIONE

L'assegnazione dei crediti formativi è subordinata alla presenza ad almeno il 90% dei lavori ed alla corretta compilazione di almeno il 75% delle domande proposte all'interno del questionario di valutazione finale. Sarà inoltre obbligatoria la rilevazione della presenza, la compilazione del questionario di valutazione della qualità percepita e del questionario di rilevazione del fabbisogno formativo.

OBIETTIVO FORMATIVO NAZIONALE

Integrazione interprofessionale e multiprofessionale, interistituzionale.

TECNICHE DIDATTICHE

Lezioni magistrali. Serie di relazioni su tema preordinato. Esecuzione diretta da parte di tutti i partecipanti di attività pratiche o tecniche. Simulazioni ed esempi pratici di esperienze reali

PROVIDER E SEGRETERIA SCIENTIFICO-ORGANIZZATIVA : In&fo&med srl



In&fo&med srl
Via S. Gregorio, 12 | 20124 Milano
Mobile +39 345 9308992
lara.strippoli@infomed-online.it
www.infomed-online.it



08.45-09.00 Registrazione partecipanti

I sessione

09.00-09.45 Requisiti normativi relativi alla Persona Qualificata – C. Tadorelli

9.45 – 10.45 Come si diventa QP: percorsi e formazione - C. Tadorelli

10.45-11.00 Pausa caffè

II sessione

11.00 – 12.00 Principali responsabilità e compiti professionali della QP - C. Tadorelli

- responsabilità QP vs QA e QA manager
- presenza di più QP

12.00 – 13.00 GMP Update – M. Carboniero

- Aggiornamenti GMP e Annex
- GMP trends: audit Report 2024, le non conformità più comuni riscontrate dai nostri auditor

13.00-14.00 Pausa pranzo

III sessione

14.00 – 15.30 Aspetti di diritto del lavoro – G. Roma

- quale inquadramento per le QP?
- quali indennità sono previste, quali da richiedere?
- con o senza portafoglio?
- la proprietà industriale: riservatezza e obblighi della QP

15.30 – 16.00 Le potenzialità della BI in ambito GxP Life Science – S. Pizzi
Sessione con simulazioni ed esempi pratici di esperienze reali

16.00-16.15 Pausa caffè

IV sessione

16.15 – 17.45 KPI: Strumenti e Strategie per il Miglioramento Continuo - C. Tadorelli
Sessione con simulazioni ed esempi pratici di esperienze reali

17.45-18.00 Discussione finale e Q&A
M. Carboniero, C. Tadorelli, S. Pizzi, G. Roma

18.00 Conclusione dei lavori