

CHƯƠNG TRÌNH

Lớp đào tạo: “Sử dụng, quản lý chất đối chiếu theo Dược điển và ISO”

Thời gian: từ 18/11 – 19/11/2024

Thời gian	Nội dung	Diễn giả/ Giảng viên
Ngày 18/11/2024		
8:30 - 9:00	Đăng ký và đón tiếp đại biểu Phát biểu khai mạc của BLĐ	Ban lãnh đạo Viện Phòng KHĐT
9:00 - 9:10	Phát biểu chào mừng của USP	Bà Siew Cheng Stella Lau <i>Giám Đốc phát triển khách hàng - USP</i>
9:10 - 9:50	Hiệu quả của việc sử dụng tiêu chuẩn dược điển Mỹ và chất chuẩn để đáp ứng yêu cầu về nâng cao chất lượng sản phẩm.	Bà Siew Cheng Stella Lau <i>Giám Đốc phát triển khách hàng - USP</i>
9:50 - 10:50	Độ không đảm bảo đo theo tiêu chuẩn dược điển.	Tiến sĩ Christian Zeine <i>Quản lý cao cấp về khoa học- USP</i>
10:50 - 11:00	Giải lao	
11:00 - 12:00	Kiểm nghiệm tạp chất trong dược chất và thành phẩm theo Dược điển Mỹ.	Tiến sĩ Christian Zeine <i>Quản lý cao cấp về khoa học- USP</i>
12:00 - 12:30	Giải đáp thắc mắc	USP
12:30 - 14:00	Nghỉ trưa	

VIỆN KIỂM NGHIỆM THUỐC
THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH

Thời gian	Nội dung	Diễn giả/ Giảng viên
14:00 - 15:00	Hướng dẫn thiết lập, sử dụng và bảo quản chất đối chiếu	TS. Trịnh Hoàng Dương <i>Trưởng Khoa TLCC&CĐC</i>
15:00 - 15:15	Giải lao	
15:15 - 16:15	Quy định chung của WHO và ISO về chất chuẩn, chuẩn sinh học. Hướng dẫn quản lý, sử dụng chuẩn vi sinh vật.	TS. Phạm Thị Minh Tâm <i>Trưởng phòng KHĐT</i> <i>Phụ trách Khoa Vi sinh</i>
16:15 - 16:30	Giải đáp thắc mắc	Giảng viên
Ngày 19/11/2024		
8:30 - 9:30	Xử lý dữ liệu thống kê trong thiết lập chất chuẩn, chất đối chiếu theo ISO 33405:2024.	PGS. TS Đỗ Quang Dương <i>Trưởng Trung tâm CNTT và Truyền thông, Đại học Y Dược TPHCM</i>
9:30 - 9:45	Giải lao	
9:45 - 10:45	Thiết lập chuẩn dược liệu, cao chuẩn dược liệu và chuẩn marker dược liệu.	TS. Nguyễn Thanh Hà <i>Phó Viện trưởng</i>
10:45 - 11:00	Bài kiểm tra đánh giá	Phòng KHĐT
11:00 - 11:30	Giải đáp thắc mắc và Tổng kết	