



Povećajte poslovnu izvrsnost, konkurentnost i prepoznatljivost

Kvaliteta ispred svega

ONLINE SEMINAR **Farmakovigilancija - plan** **upravljanja rizikom i mjere** **minimizacije rizika u praksi**

Plan upravljanja rizikom dokument je koji obavezno prati svaku novu registraciju lijeka.

Polaznici će na seminaru naučiti, kroz predavanja, radionice i primjere iz prakse:

- Kako izraditi plan upravljanja rizikom za određeni lijek te koje informacije treba znati prije njegove pripreme
- Postoje li razlike u pristupu za nove i inovativne lijekove i generičke lijekove
- Kako pripremiti, provesti i pratiti učinak mjera minimizacije rizika



Kome je seminar namijenjen?

- ✓ zaposlenicima u farmaceutskim kompanijama koji rade na poslovima farmakovigilancije
- ✓ ostalim zaposlenicima koji se žele detaljnije upoznati s planom upravljanja rizikom i mjerama minimizacije rizika, a koji posjeduju osnovno znanje iz farmakovigilancije

Teme seminara

- Plan upravljanja rizikom
- Mjere minimizacije rizika
- Rutinske mjere minimizacije rizika
- Dodatne mjere minimizacije rizika
- Edukacijski materijali
- Brošure za pacijente
- Evaluacija mjera minimizacije rizika

Vrijeme održavanja:

10.12.2021.

od 9:00 do 16:00 sati

Predavač:

Mr. sc. Tatjana Ajhler Đuretek, dr. med.

Mjesto održavanja:

Virtualna učionica / online seminar

Kotizacija: **1.490,00 kn + PDV**

Prijava na seminar **“online”**

ili na e-mail: **seminari@supera-kvaliteta.hr**

www.supera-kvaliteta.hr

Tel. +385 1 48 40 624

Fax. +385 1 48 32 110



*Povećajte poslovnu izvrsnost, konkurentnost i
prepoznatljivost*

Kvaliteta ispred svega

ŽIVOTOPIS PREDAVAČA

Mr.sc. Tatjana Ajhler Đuretek, dr. med.- diplomirala na Medicinskom fakultetu Sveučilišta u Zagrebu i magistrirala iz područja pretkliničke eksperimentalne farmakologije na istom fakultetu. Po završetku studija i jednogodišnjeg liječničkog staža radi kao znanstveni novak na Klinici za neurologiju Medicinskog fakulteta u KBC Zagreb. U Plivi počinje raditi 1994. kao stručni suradnik u Marketingu, potom prelazi u tada osnovanu Registraciju proizvoda gdje na poslovima kliničke dokumentacije i početaka farmakovigilancije slijedi razvoj karijere do stupnja kliničkog eksperta. U lipnju 2005. nastavlja karijeru u Belupu gdje od 2006. kao rukovoditelj službe Medicinskih poslova i farmakovigilancije i odgovorna osoba za farmakovigilanciju koordinira i izrađuje kliničku i nekliničku dokumentaciju, definira strategiju kliničkog razvoja generičkih lijekova Belupa te uspostavlja i održava farmakovigilancijski sustav kompanije u skladu s važećim regulatornim zahtjevima. Od srpnja 2013. postaje odgovorna osoba za farmakovigilanciju za Belupo u EU (EU QPPV). Tijekom svog dugogodišnjeg rada završila je brojne tečajeve iz područja regulative lijekova i farmakovigilancije, pohađala skupove u zemlji i inozemstvu, te na više njih sudjelovala kao pozvani predavač.