



ZAPROSZENIE NA SZKOLENIE BRANŻOWE DLA FARMACEUTÓW SZPITALNYCH

PRAKTYCZNE WDROŻENIE DYREKTYWY FAŁSZYWKOWEJ W APTEKACH SZPITALNYCH

Dyrektywa fałszywkowa i korzyści z udziału w szkoleniu

Od 9 lutego 2019 r. zaczną obowiązywać nowe wymagania prawne w zakresie identyfikacji produktów leczniczych oraz gromadzenia i wymiany danych na ich temat. Stąd też, wychodząc naprzeciw unijnym regulacjom i chcąc pomóc przedstawicielom aptek szpitalnym właściwie się przygotować do tego obowiązku, przygotowaliśmy dla Państwa dedykowany program szkoleniowy. Niewątpliwym atutem szkolenia będzie łączenie wiedzy teoretycznej z praktyczną, co będzie pozytywnie rzutować na poszkoleniowe efekty codziennej pracy. Dzięki nim będą Państwo na czas przygotowani do spełnienia prawnego obowiązku, jaki nakłada na apteki szpitalne Unia Europejska, a co więcej – będą mogli Państwo zautomatyzować i przyspieszyć komfort swojej codziennej pracy.

W trakcie spotkania zostaną poruszone zagadnienia z zakresu tzw. **dyrektywy fałszywkowej** – kwestie formalno-prawne oraz organizacyjne przygotowujące farmaceutów do pracy wedle wytycznych unijnej dyrektywy. Uczestnicy poznają także **możliwości technologiczne** jakie w ramach dyrektywy warto zastosować z myślą o korzyściach dla swojej placówki oraz wszystkich jej interesariuszy.

Spotkanie skierowane jest do **farmaceutów szpitalnych oraz osób zarządzającymi procesami administracyjnymi** w szpitalach.

W trakcie szkolenia, możliwość praktycznego przetestowania dedykowanych urządzeń IT dla aptek szpitalnych, które spełniają wymogi unijne.

AGENDA

- 9:00-9:30** Catering śniadaniowy i rejestracja uczestników
- 9:30-9:45** Oficjalne rozpoczęcie spotkania
- 9:45-11:15** Dyrektywa fałszywkowa - praktyka, przepisy i odpowiedzialność.
Piotr Merks, praktyk i naukowiec z Collegium Medicum w Bydgoszczy
- 11:15-11:30** Przerwa kawowa i networking
- 11:30-13:15** System weryfikacji autentyczności produktów leczniczych w praktyce. Warsztat i przegląd narzędzi IT.
Marcin Gieracz, Wiceprezes i Dyrektor Zarządzający w Lideo S.A. oraz Dyrektor ds. Marketingu w Urtica Sp. z o. o.

TERMIN: 11.12.2018 r. (wtorek), godz. 9:00

MIEJSCE: Śląska Izba Aptekarska w Katowicach (sala konferencyjna)
ul. Kryniczna 15, 40-637 Katowice

PRELEGENCI



Dr. n. farm. Piotr Merks, Sekretarz Generalny EPhEU, przewodniczący Związków Zawodowych Pracowników Farmacji (ZZPF).

Farmaceuta z ponad 16-letnim doświadczeniem, ekspert w branży farmaceutycznej, szczególnie w zakresie wdrażania Dyrektywy Fałszywkowej (FMD), projektów innowacyjnych oraz projektowania nowych usług farmaceutycznych. Laureat wielu nagród oraz wyróżnień w Polsce i za granicą. Obecnie realizuje 16 projektów badawczych w zakresie farmacji społecznej w ramach współpracy z Oxford University, CHEO, FIP. Aktywnie działa na rzecz poprawy zdrowia publicznego, bezpieczeństwa stosowania leków i eliminacji leków fałszowanych z obrotu detalicznego. Autor projektów, publikacji, wykładowca na międzynarodowych konferencjach, organizator programu: Farmaceuci bez granic.



Marcin Gieracz, Wiceprezes i Dyrektor Zarządzający w Lideo S.A. oraz Dyrektor ds. Marketingu w Urtica Sp. z o. o.

W Lideo S.A. zaangażowany w procesy biznesowo-strategiczne przedsiębiorstwa. W roli Wiceprezasa odpowiedzialny za marketing, sprzedaż i rozwój oferty. Nadzoruje wprowadzanie na rynek Systemu Weryfikacji Autentyczności Leków do Aptek Szpitalnych. Strateg biznesowy i marketingowiec z ponad 20-letnim, praktycznym doświadczeniem. Mentor, trener i doradca specjalizujący się w identyfikowaniu źródeł wzrostu w przedsiębiorstwach. Obecnie skupia się na projektowaniu strategii biznesowych-marketingowych-rynkowych, które oparte są o sprzedaż wielokanałową, cyfrową transformację oraz digitalizację rynkową. Autor kompleksowych strategii rynkowych dla wielu spółek notowanych na GPW i tych z sektora MSP.

UDZIAŁ W SZKOLENIU JEST BEZPŁATNY. LICZY SIĘ KOLEJNOŚĆ ZGŁOSZEŃ.

Po spotkaniu będą Państwo posiadać wiedzę z zakresu:

- > dyrektywy fałszywkowej – realizacji wymogów unijnych oraz kwestii formalno-prawnych,
- > nowych obowiązków wytwórców i produktów leczniczych w świetle rozporządzenia komisji (UE) 2016/161,
- > właściwych sposobów weryfikacji autentyczności produktów leczniczych,
- > nowoczesnych rozwiązań, które w efekcie pomogą aptekom wymóg prawny przekuć w swój atut, a jednocześnie będzie to szybko, sprawnie i niedużym kosztem,
- > narzędzi IT, które pracę ułatwią, zautomatyzują i przyspieszą codzienne procesy.

Za udział w konferencji przewidziane jest przyznanie 2 punktów edukacyjnych (miękkich) w ramach szkoleń ciągłych, wpisywanych na podstawie listy obecności.

Zgłoszenia prosimy wysłać poprzez formularz online: http://bit.ly/zgloszenie_uczestnictwa do dnia **7 grudnia 2018 r.**

KONTAKT:

Sprawy organizacyjne - kontakt do Izby:
Lech Wróblewski, tel. 32 608 97 67
e-mail: wroblewski.lech@slaskaoia.pl
www.katowice.oia.pl

Program merytoryczny:
Marcin Gieracz, tel. 693 367 575
marcin.gieracz@lideo.tech
www.lideo.tech

W związku z tematyką spotkania i dyrektywą unijną, a jednocześnie chcąc jak najszerzej edukować w tym zakresie i pomagać przygotować się aptekom szpitalnym do wejścia w życie unijnych przepisów, prosimy Państwa o zaproszenie na warsztaty dyrektorów ds. administracyjnych lub ewentualnie inne osoby, które zajmują się wdrażaniem nowych przepisów administracyjnych w Państwa placówce.

Organizatorzy

