

# L'ATTIVITA' DI LABORATORIO IN AMBIENTE NORMATO

Lunedì, 12 Dicembre 2011

Auditorium Giuseppe Pilia

Edificio 2

Parco Scientifico e Tecnologico della Sardegna

Loc. Piscinamanna - Pula

Relatore: Luciano Gambini - Consulente GMP

Promosso da Fase 1 Srl e Sardegna Ricerche, il seminario fa parte di una serie di incontri, volti a dare un quadro generale sulle principali tematiche inerenti lo sviluppo preclinico e clinico di nuovi farmaci. L'incontro sarà incentrato sugli aspetti normativi relativi alle attività dei laboratori di produzione ed analisi dei farmaci.

- 11.00**     **Apertura dei lavori**  
Caterina Carboni, Istruttore tecnico-scientifico, Fase 1 srl
- 11.15**     **Lo scopo delle normative GLP e GMP**
- 11.35**     **Gli elementi fondamentali per costruire un sistema di qualità di laboratorio**
- 12.00**     **La calibrazione degli strumenti**
- 12.30**     **Gli standard di riferimento per uso analitico**
- 13.00**     **La convalida dei sistemi computerizzati di laboratorio**
- 13.20**     **Eseguire un' analisi e controllare i risultati**
- 13.50**     **Conclusioni**