



生技製藥PIC/S GMP/GDP系列

★ 品質管理及建廠(含倉儲)評鑑實務

★ 驗證、確效及文件建構實務

(台中班)

■課程簡介

NEW 本課程符合~(FDA)品質被授權人(Authorized Person · AP)

相關規定上課時數★★★★★

PIC/S GMP 及 PIC/S GDP 是目前製藥及生技產業對於製造行為與運銷管制中，兩套最重要的規範標準，在進行硬體改善符合法規要求前，就應熟讀基礎法規的門檻要求並導入適當之品質管理文件，讓軟硬體同步到位。

單元一 主要著力於 PIC/S GMP 及 PIC/S GDP 品質管理及區域設計重點實務解說，使學員了解兩套目前最重要的規範標準，藉由此次法規重點精華說明，將最新 PIC/S GMP 導入於現行作業範疇中，確認流程與作業方法均能符合要求，並且清楚認知廠房及支援系統規範，為何需滿足設計、建造、調適及維護要求後，進而導入風險管理措施以設計或再次審閱相關設施系統，審視是否真正滿足目前最新法規要求，避免因法規觀念日益更新，導致廠房及設備也必須被迫要求一直修正或更新。建立 GMP 生技藥品生產作業環境後，亦需符合 PIC/S GDP 規範，以風險管理立場，規範倉儲區域環境溫溼度與及管理含運銷商整體在內之運銷流程，以落實保證藥物品質。

單元二 主要藉由此次品質管理文件重點解說，輕鬆瞭解 PIC/S GMP 中所要求，至少之十大管制程序及五大管理標準之文件撰寫要領。並且於熟悉基本文件內容後，再學習何謂驗證及何謂確效，並將驗證及確效流程以一清晰易懂且符合規範之文件予以紀錄，以確實呼應目前 PIC/S GMP 規範要求，並藉由完善之品質管理文件建構，進而確認審閱相關設施系統均確實符合目前最新法規要求。完成 PIC/GMP 主要文件建構後，更需要符合 PIC/S GDP 規範，因此 GDP 文件建構亦是一主要需求。



SCAN ME



■ 課程內容與大綱



單元一：生技製藥 PIC/S GMP/GDP 品質管理及建廠(含倉儲)評鑑實務

課程介紹	<p>本次課程將主要著力於 PIC/S GMP 及 PIC/S GDP 新版法規說明，並使學員了解為何法規要求於區域設計上，應著重於設計、建造、調適及維護等實務解說，使學員能清晰了解學習重點，以輕易導入工作領域中。課程中除詳細將 PIC/S GMP； PIC/S GDP 法規條文進行重點實務解釋，並舉例說明外，更將教育學員融合 ISO 條文, WHO Guideline, ICH Guideline 等國際法規面，使整體作業流程與文件內容更加滿足國際化標準。</p>
課程大綱	<p>08/15 GMP</p> <ul style="list-style-type: none"> + PIC/S GMP 品質管理精華(含條文案例說明) <ul style="list-style-type: none"> ◆ GMP 新版條文解釋(配合查廠實際案例說明)/ 生產管制(含生產流程規劃)/ 品質管制(含實驗室管理) 等三大重點領域 + 符合 PIC/S GMP 廠房建廠實務(了解事實上法規要求) <ul style="list-style-type: none"> ◆如何建置符合邏輯順序下生產之潔淨室動線(人物流)/ 建置符合 ISO 14644 及 GMP 法規之空調系統/ 建置符合 WHO 法規要求之水系統/ 建置符合 ISO 8573 之壓縮空氣 等法規要求及設計建造要領
08/16 GDP	<p>+ PIC/S GDP 品質管理精華(含條文案例說明) <ul style="list-style-type: none"> ◆ GDP 文件管理/ 運銷作業管理 </p> <p>+ 符合 PIC/S GDP 倉儲管理設計重點 <ul style="list-style-type: none"> ◆建構符合 GDP 要求之倉儲(並考量節能設計) / 倉儲區 Mapping 設計及執行要領 / 運銷動線及物流商管理要領 </p> <p>+ Q&A</p> <div style="text-align: right;">  <div style="display: flex; align-items: center; justify-content: space-between;"> <div style="flex-grow: 1; text-align: right;">  <p>SCAN ME</p> </div> </div> </div>



單元二：生技製藥 PIC/S GMP/ GDP 驗證、確效及文件建構實務

課程介紹	<p>本次課程將主要著力於 PIC/S GMP 及 PIC/S GDP 品質文件建構重點實務解說，使學員能快速了解目前最新版法規中，所要求兩套規範之文件管理重點，並能輕易導入工作領域中，除詳細將 GMP/ GDP 法規條文進行文件要求實務說明外，更教育學員循序自滿足品質管理基本要求 ISO 9001 基本文件內容及精神，再接續將如何寫出一系列符合最新版要求 GMP/GDP 程序內容，做一細部解說，進而建立符合軟體規範之廠房及倉儲，滿足查核要求。</p>	
	08/22 GMP	<ul style="list-style-type: none"> ■ PIC/S GMP 品質管理文件建構精華與實務 <ul style="list-style-type: none"> ◆ 工廠基本資料(SMF) / 變更管制 / OOS/OOT investigation / 矯正預防措施 /風險管理 / 產品品質評估等文件建構要領
課程大綱	08/23 GDP	<ul style="list-style-type: none"> ■ PIC/S GDP 文件建構設計重點與實務 (Part 1) <ul style="list-style-type: none"> ◆ 廠商基本資料(SMF) / 管理階層檢討 ◆ 申訴, 回收, 退回品處理 ■ PIC/S GDP 文件建構設計重點與實務 (Part 2) <ul style="list-style-type: none"> ◆ 委外作業管理 / 偽禁藥處理 ◆ 溫度偏差處理 ■ 驗證及確效文件建構 <ul style="list-style-type: none"> ◆ 廠房/ 設施/ 設備 驗證流程說明 ◆ 確效流程及計畫書撰寫說明 (製程/ 分析/ 清潔) ■ Q&A
		<p>* HOT 推薦~企業專班現場評估與實作： ►企業專案課程+實例評估 Site Tour 及文件討論(42h)</p>

■ 課程建議對象：

- ✓ 1. 品質被授權人(Authorized Person · AP)★★★★★。
- ✓ 2. 生技藥品、中草藥、保健食品及化妝品產業之製造/廠務/倉儲人員。
- ✓ 3. 生技藥品、中草藥、保健食品及化妝品等生技藥廠品保/品管人員。
- ✓ 4. 尚未實施尚未實施 PIC/S GMP/GDP 之業者。
- ✓ 5. 已通過 PIC/S GMP/GDP 廠之品保、品管、製造等人員。
- ✓ 6. 欲深入瞭解 PIC/S GMP/GDP 之各界先進或有興趣者。

■ 課程講師：工研院-特聘業界專業講師

- ✓ 經歷: 1. 具藥廠 QA/QC 經驗 15 年以上, 且具生產及建廠實務經驗 。
- 2. 協助公司建置符合 PIC/S GMP 規範之藥廠, 並于 102 年順利通過取得行政院衛生署食品藥物管理局 PIC/S GMP 評鑑。



【開課資訊】

- 舉辦地點：中科_工商行服務大樓 4 樓或 9 樓教室 【台中市 428 大雅區中科路 6 號】或 WEBEX 線上直播(以實際通知為準)
- 舉辦日期：
(F1) 114/08/15~08/16 (週五~六)；09:00~17:30；計 15 小時
(F2) 114/08/22~08/23 (週五~六)；09:00~17:30；計 15 小時
(4 天共 30 小時)

- 課程費用：(課程★自由配★，可依需求挑選需求組合課程，或請來電洽詢)

課程單元	課程原價 《會 員》	21 天前報名 優惠價	三人(含)以上同行 優惠價
HOT GMP/GDP 單元組合課程 單元一 114/8/15+8/16 or 單元二 114/8/22+8/23 (各 15 小時)			
HOT GMP 組合課程 生技製藥 PIC/S GMP 法規及實務 114/8/15+8/22 (15 小時)	\$14,000 元/人	\$12,600 元/人	\$11,900 元/人
HOT GDP 組合課程 生技製藥 PIC/S GDP 優良運銷 規範實務 114/8/16+8/23 (15 小時)			
全系列 (30 小時) 單元一+單元二	\$27,000 元/人	\$24,000 元/人	\$22,900 元/人

■ 工研院培訓證書授予：

凡參加 <生技藥品產業 PIC/S GMP/GDP 品質管理及廠房設計實務> 或 <生技製藥 PIC/S GMP/GDP 驗證、確效及文件建構實務> 或 <全系列> 之學員，研習期滿，出席率超過 80%(含)以上，即可獲得工研院頒發的合格培訓證書。

■ 課程洽詢： 04-25672316 / 04-25687661 陳小姐

■ 電子郵件：E-mail：itri533882@itri.org.tw

■ 線上報名：<https://pse.is/785ueg> 請點選課程頁面【線上報名】



■ 注意事項：

1. 為確保您的上課權益，報名後若未收到任何回覆，敬請來電洽詢方完成報名。
2. 因課前教材、講義及餐點之準備及需為您進行退款相關事宜，若您不克前來，請於開課三日前告知，以利行政作業進行並共同愛護資源。
3. 若原報名者因故不克參加，但欲更換他人參加，敬請於開課前二日通知。
4. 退費辦法：請以學員於開訓前退訓者，將依其中申請退還所繳上課費用 90%，另於培訓期間若因個人因素無法繼續參與課程，將依上課未逾總時數 1/3，退還所繳上課費用之 50%，上課逾總時數 1/3，則不退費。
5. 本課程若有不可抗力因素將擇期辦理，本單位保留修改課程與講師的權利，敬請見諒!!!

**【實體+數位同步】生技製藥 PIC/S GMP/GDP 品質管理及建廠、確效及文件建構
課程報名表(台中班)**



FAX.04-25690361

TEL.04-25672316

E-MAIL: itri533882@itri.org.tw

課程代碼	課程名稱	日期
(F0-2) F1 + F2	生技製藥 PIC/S GMP/GDP 品質管理及建廠、確效及文件建構 實務班(全系列)	114/08/15~08/23 (30 小時)
(F1)	生技製藥 PIC/S GMP/GDP 品質管理及建廠(含倉儲)評鑑實務	08/15+08/16 - 15 小時
(F2)	生技製藥 PIC/S GMP/GDP 驗證、確效及文件建構實務	08/22+08/23 -15 小時
(F3)	生技製藥 PIC/S GMP 法規及實務	08/15+08/22 -15 小時
(F4)	生技製藥 PIC/S GDP 優良運銷規範實務	08/16+08/23 -15 小時
★企業專案課程 + 實例評估 Site Tour 及文件討論(專案建議 6 天/42 小時)		►請來電洽詢 04-25675621

公司發票抬頭:					統一編號:	
地址:					發票 : <input type="checkbox"/> 二聯式(含個人) <input type="checkbox"/> 三聯式	
報名課程代碼	姓名	部門	職稱	電話	手機號碼	電子郵件(請以正楷書寫)
<input type="checkbox"/> F0-2、 <input type="checkbox"/> F1、 <input type="checkbox"/> F2 <input type="checkbox"/> F3、 <input type="checkbox"/> F4						
<input type="checkbox"/> F0-2、 <input type="checkbox"/> F1、 <input type="checkbox"/> F2 <input type="checkbox"/> F3、 <input type="checkbox"/> F4						
<input type="checkbox"/> F0-2、 <input type="checkbox"/> F1、 <input type="checkbox"/> F2 <input type="checkbox"/> F3、 <input type="checkbox"/> F4						
<input type="checkbox"/> F0-2、 <input type="checkbox"/> F1、 <input type="checkbox"/> F2 <input type="checkbox"/> F3、 <input type="checkbox"/> F4						
承辦人	姓名	部門	職稱	電話	傳真	電子郵件(請以正楷書寫)

◎ 繳費方式：

- 信用卡 (線上報名)：繳費方式選「信用卡」，直到顯示「您已完成報名手續」為止，才確實完成繳費。
- 銀行匯款(**電匯付款**)：土地銀行工研院分行，帳號 156-005-00002-5 (土銀代碼：005)。
戶名「財團法人工業技術研究院」，請填具「報名表」與「收據」回傳直至 04-25690361 工研院產業學院台中學習中心 收。
- 計畫代號扣款(**工研院同仁**)：請從產業學院學習網直接登入工研人報名；俾利計畫代號扣款。