

# GMP/GDP Inhouse Training

Mehr als 70 Trainings von mehr  
als 20 Referenten



## Themen:

- Pharmaproduktion
- Sterile Pharmaproduktion
- Wirkstoffproduktion
- Good Distribution Practice (GDP)
- Pharmatechnik
- Validierung
- Computervalidierung
- Qualitätssicherung
- Qualitätskontrolle
- Bereichsübergreifende Trainings
- Medizinprodukte
- Sonstige Themen

# GMP-/GDP-Training in Ihrem Unternehmen

Sehr geehrte Damen und Herren,

mit jährlich über 350 Seminaren in zehn Ländern ist CONCEPT HEIDELBERG Europas führender Weiterbildungs- und Informationsdienstleister im Bereich der GMP/GDP-Compliance. Darüber hinaus organisieren wir europaweit für alle namhaften Unternehmen der pharmazeutisch-/medizintechnischen Industrie und deren Lieferanten firmeninterne Trainings.

Jeder Teilnehmer eines Inhouse-Trainings erhält ein international anerkanntes Zertifikat von CONCEPT HEIDELBERG.

Diese Broschüre verschafft Ihnen einen schnellen Überblick über die möglichen Themen und Trainings. Wünschen Sie ein eigens auf Ihre Bedürfnisse zugeschnittenes Training? Kein Problem, gerne stellen wir Ihnen individuelle Schulungen zusammen.

Wir freuen uns auf Ihre Kontaktaufnahme!

Mit freundlichen Grüßen  
CONCEPT HEIDELBERG



Dr. Andreas Mangel

## Ihr Ansprechpartner



Dr. Andreas Mangel  
[mangel@concept-heidelberg.de](mailto:mangel@concept-heidelberg.de)

Herr Dr. Mangel leitet den Bereich Inhouse Trainings bei CONCEPT HEIDELBERG. Er stellt gemeinsam mit Ihnen und einem unserer erfahrenen Experten das passende Training für Sie zusammen. Sie haben Fragen zum Thema oder möchten sich beraten lassen? Dr. Andreas Mangel ist gerne für Sie da!

## Warum Schulung Inhouse?

Gerade dann, wenn nicht nur einzelne Personen, sondern gleich mehrere Mitarbeiter einer Abteilung oder eines Unternehmens geschult werden müssen, bietet es sich an, diese Schulung direkt vor Ort durchzuführen. Dabei ist der größte Vorteil, dass die Lerninhalte auf den individuellen Bedarf eines jeden Unternehmens zugeschnitten werden können. Praxisbeispiele und Workshops können sich auf das direkte Arbeitsumfeld der Schulungsteilnehmer beziehen. So kann das Gelernte schnell in der täglichen Arbeit umgesetzt werden. Doch nicht jedes Unternehmen verfügt über die Ressourcen, solche Schulungen selbst durchzuführen.

CONCEPT HEIDELBERG bieten Inhouse-Trainings zu 12 verschiedenen Fachgebieten an. Dabei unterscheiden wir grundsätzlich drei Arten von Schulungen:



### Das GMP-Basis-Training

In eintägigen GMP-Basis-Trainings werden grundlegende Kenntnisse zu definierten Themengebieten vermittelt.



### Das GMP-Aufbau-Training

Die eintägigen GMP-Aufbau-Trainings sind die ideale Ergänzung zu GMP-Basis-Trainings. Auf deren Schulungsinhalten aufbauend werden hier tiefergehende GMP-Kenntnisse vermittelt, um vorhandenes Wissen zu vertiefen.



### Das GMP-Spezial-Training

Die zweitägigen GMP-Spezial-Trainings gehen über die Inhalte der GMP-Basis-Trainings hinaus und behandeln neben den GMP-Grundlagen einer Thematik auch spezifische Problemstellungen, z. B. in interaktiven Workshops.

Auf den folgenden Seiten finden Sie Beispiele für die verschiedenen Inhouse-Trainings. Diese passen wir auch gerne an Ihre Bedürfnisse an.

# Von Praktikern, für Praktiker - unsere Trainer



**Dr. Karl-Heinz Bauer**

**Praxiserfahrung:** 25 Jahre bei Boehringer Ingelheim in leitenden Funktionen der Arzneimittelherstellung und -prüfung.



**Ulrich Bieber**

**Praxiserfahrung:** mehrjährige Erfahrung im Anlagenbau, Leiter der Funktionseinheit GMP-Engineering bei Boehringer Ingelheim.



**Dr. Jörg Fetsch**

**Praxiserfahrung:** 20 Jahre Erfahrung als Leiter Qualitätskontrolle/Qualitätssicherung, Auditor und Sachkundige Person.



**Dr. Marcel Goverde**

**Praxiserfahrung:** Über 10 Jahre Fachexperte und Leiter mehrerer QC-Labors bei der F. Hoffmann-La Roche und bei Novartis Pharma.



**Dr. Josef M. Hofer**

**Praxiserfahrung:** u. a. Leiter Bereich International Drug Regulatory Affairs der Klinge Pharma; Lehrbeauftragter der Universität Bonn.



**Dr. Ulrich Kissel**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 20 Jahre bei F. Hoffmann-La Roche tätig, u. a. als QP.



**Eberhard Kwiatkowski**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 20 Jahre bei Bayer, u. a. im Bereich QS für die Validierung computergestützter Systeme.



**Markus Multhauf**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 15 Jahre u.a. bei Hoechst, M+W, Aeropharm und als freier Ingenieur im Bereich GMP-Pharmatechnik.



**Dr. Bettina Pahlen**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 10 Jahre in Entwicklung, Analytik, Produktion und QA.



**Dr. Heinrich Prinz**

**Praxiserfahrung:** u. a. Boehringer Mannheim und Biotest, Leiter des Zentralbereichs Qualitätssicherung.



**Dr. Bernd Renger**

**Praxiserfahrung:** u. a. Hoechst, Mundipharma, Byk Gulden und Baxter. Bis 2010 Bereichsleiter QK bei Vetter Pharmafertigung.



**Wolfgang Rosenkranz**

**Praxiserfahrung:** Ausbildung zum Verhaltenstrainer; Vorstand bei Team Connex.



**Yves Samson**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 11 Jahre als Automatisierungingenieur bei Novartis.



**Christine Schmidt**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 20 Jahre bei F. Hoffmann-La Roche und Acino Pharma.



**Axel H. Schroeder**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 10 Jahre bei (Henkel) Ecolab und Basan.



**Dr. Wolfgang Schumacher**

**Praxiserfahrung:** Mehr als 30 Jahre bei Asta Medica und F. Hoffmann-La Roche



**Robert Schwarz**

**Praxiserfahrung:** langjährige Erfahrung in Validierung und Qualifizierung, aseptische Produktion, Kontaminationskontrolle und Reinraumtechnik bei Shire und Baxter.



**Sieghard Wagner**

**Praxiserfahrung:** Senior Consultant mit Arbeitsschwerpunkt Coaching und Durchführung von Computervalidierungsprojekten.



**Dr. Ingrid Walther**

**Praxiserfahrung:** u. a. Fresenius (F&E und Qualitätskontrolle/Qualitätssicherung) und Pharmaplan (Validierung und GMP-Compliance, COO).



**Wolf-Dieter Wanner**

**Praxiserfahrung:** u. a. mehr als 25 Jahre bei Henkel, später Ecolab, im Bereich Industriehygiene und Desinfektion.



**Elmar Wenzel**

**Praxiserfahrung:** Über 20 Jahre Leitung der Wirkstoffherstellung bei AstraZeneca in D und Internationale Erfahrung in F, GB und USA; langjähriges Ausschussmitglied im VFA.



**Dr. Martin Wesch**

**Praxiserfahrung:** Fachanwalt für Arbeits- und Medizinrecht. Mehr als 15 Jahre Lehrbeauftragter an der Universität Stuttgart.

# Das GMP-Basis-Training



**Dauer:** 1 Tag

**Zielsetzung:** Vermittlung von Basiskenntnissen

**Zertifikat:** Jeder Schulungsteilnehmer erhält nach der Schulung ein Zertifikat von CONCEPT HEIDELBERG.

**Preis:** Der Schulungspreis beträgt EUR 4.490,- und beinhaltet maximal 20 Teilnehmer.  
Ab dem 21. Teilnehmer werden zusätzlich EUR 99,- je Teilnehmer berechnet.

## Beispieltraining

### GMP-Basis-Training Pharmaproduktion

---

#### Zielsetzung

Den Mitarbeitern müssen die GMP-Regeln bekannt sein. Dem Verständnis und der Befolgung dieser Regeln durch die Mitarbeiter kommt entscheidende Bedeutung zu.

Das eintägige GMP-Basis-Training ist speziell für Mitarbeiter konzipiert, die erstmalig mit GMP in Kontakt kommen oder noch relativ wenige GMP-Kenntnisse besitzen. Es dient ferner der Auffrischung von GMP-Grundkenntnissen. Neben einem grundlegenden Überblick über alle wichtigen GMP-Aspekte werden die Themen Hygiene, Dokumentation und Qualifizierung/Validierung ausführlich behandelt und vertieft.

#### Zielgruppe

Angesprochen sind Mitarbeiter in der Pharmaproduktion, insbesondere diejenigen, die bisher wenige oder noch keine GMP-Schulungen erhalten haben bzw. an einer Wissensauffrischung interessiert sind. Das Training kann somit auch Basis für weiterführende GMP-Spezial-Trainings sein.

#### Zeitplan

- 08.30 – 08.45 h Einführung
- 08.45 – 09.45 h GMP-Regelwerke
- 09.45 – 10.30 h Grundlagen von GMP und Dokumentation
- 10.30 – 10.45 h Kaffeepause
- 10.45 – 12.00 h Personal- und Produktionshygiene
- 12.00 – 12.45 h Mittagspause
- 12.45 – 13.15 h Reinigung und Desinfektion
- 13.15 – 14.00 h Workshop Hygiene, Gruppenarbeit und Präsentation
- 14.00 – 15.00 h Lesen und Befolgen von Vorschriften / Umgang mit Abweichungen
- 15.00 – 15.15 h Kaffeepause
- 15.15 – 16.00 h Validierung, Qualifizierung, Kalibrierung, Selbstinspektion
- 16.00 – 16.30 h Abschlussdiskussion / Lernzielkontrolle

# Das GMP-Basis-Training



**Dauer:** 1 Tag

**Zielsetzung:** Vermittlung von Basiskenntnissen

**Zertifikat:** Jeder Schulungsteilnehmer erhält nach der Schulung ein Zertifikat von CONCEPT HEIDELBERG.

**Preis:** Der Schulungspreis beträgt EUR 4.490,- und beinhaltet maximal 20 Teilnehmer.  
Ab dem 21. Teilnehmer werden zusätzlich EUR 99,- je Teilnehmer berechnet.

## Beispieltraining

### GMP-Basis-Training Pharmatechnik

---

#### Zielsetzung

Bei der GMP-gerechten Herstellung von Arzneimitteln kommt sowohl der Anlagen- und Gebäudetechnik als auch der Qualifikation der Mitarbeiter große Bedeutung zu. Der EU-GMP-Leitfaden fordert, dass neben dem pharmazeutischen Personal auch technisches Personal und Wartungspersonal in den Grundlagen und der Anwendung der GMP-Regeln geschult sein muss.

Das Basis-Training wird deshalb zum einen die Grundlagen von GMP und Hygiene darstellen und deren Wichtigkeit für die tägliche Praxis verdeutlichen. Zum anderen wird das Training speziell die GMP-Aspekte in den Vordergrund rücken, mit denen technische Mitarbeiter in ihrer täglichen Praxis in Berührung kommen.

#### Zielgruppe

Das Basis-Training richtet sich an alle Mitarbeiter aus dem Bereich der Pharmatechnik. Angesprochen werden dabei sowohl Betriebsingenieure und technisches Personal aus der Pharmaproduktion sowie Mitarbeiter aus angrenzenden technischen Bereichen.

#### Zeitplan

- 08.30 – 08.35 h Begrüßung / Einführung
- 08.35 – 10.00 h Grundlagen, Gesetze und Regelwerke
- 10.00 – 10.15 h Kaffeepause
- 10.15 – 11.00 h Personal/Personalhygiene/Reinräume
- 11.00 – 11.30 h Räumlichkeiten / Ausrüstungen (Utilities and Facilities)
- 11.30 – 12.00 h GMP – Bewertung: Durchführung einer Risikoanalyse mit praktischen Übungen
- 12.00 – 13.00 h Mittagspause
- 13.00 – 13.45 h GMP - Dokumentation in der Technik
- 13.45 – 14.45 h Grundlagen der Qualifizierung
- 14.45 – 15.00 h Kaffeepause
- 15.00 – 16.15 h Instandhaltung / Wartung / Kalibrierung
- 16.15 – 16.30 h Abschlussdiskussion



**Dauer:** 1 Tag

**Zielsetzung:** Vermittlung von weiterführenden Kenntnissen

**Zertifikat:** Jeder Schulungsteilnehmer erhält nach der Schulung ein Zertifikat von CONCEPT HEIDELBERG.

**Preis:** Der Schulungspreis beträgt EUR 4.490,- und beinhaltet maximal 20 Teilnehmer.  
Ab dem 21. Teilnehmer werden zusätzlich EUR 99,- je Teilnehmer berechnet.

## Beispieltraining

### GMP-Aufbau-Training Sterile Produktion

---

#### Zielsetzung

In diesem Training werden, aufbauend auf dem „Basistraining Sterile Produktion“, spezielle Aspekte bei der Herstellung steriler Arzneimittel behandelt. In Vorträgen und Gruppenarbeiten werden die für jeden Mitarbeiter relevante Themen vorgestellt und bearbeitet. Wenn möglich und gewünscht, werden jeweils firmenspezifische Dokumente oder Anforderungen in die Schulungen integriert.

#### Zielgruppe

Angesprochen sind regelmäßig zu schulende Mitarbeiter in der Produktion steriler Arzneimittel.

#### Zeitplan

- 08.30 – 09.15 h Auffrischung der Grundkenntnisse
- 09.15 – 10.00 h Hygieneplan und Zonenkonzept
- 10.00 – 10.15 h Kaffeepause
- 10.15 – 11.15 h Reinigung und Desinfektion in den Reinraumklassen A-D
- 11.15 – 12.15 h Validierung von Prozessen, Media Fill
- 12.15 – 12.45 h Mittagspause
- 12.45 – 13.45 h Umgang mit Abweichungen
- 13.45 – 14.45 h Gruppenarbeiten mit Fallbeispielen zu Abweichungen
- 14.45 – 15.00 h Kaffeepause
- 15.00 – 16.00 h Umgebungskontrollen (Monitoring)
- 16.00 – 16.30 h Übungen zur Umgebungskontrolle
- 16.30 – 16.45 h Erfolgskontrolle und Abschlussdiskussion

# Das GMP-Spezial-Training



**Dauer:** 2 Tage

**Zielsetzung:** Vermittlung von Basiskenntnissen und Aufbauwissen

**Zertifikat:** Jeder Schulungsteilnehmer erhält nach der Schulung ein Zertifikat von CONCEPT HEIDELBERG.

**Preis:** Der Schulungspreis beträgt EUR 6.990,- und beinhaltet maximal 20 Teilnehmer.  
Ab dem 21. Teilnehmer werden zusätzlich EUR 99,- je Teilnehmer berechnet.

## Beispieltraining

### GMP-Spezial-Training Methodenvvalidierung

#### Zielsetzung

Die Pharmaregelwerke, die Arzneimittelzulassung und die GMP-Inspektoren sehen in einer der jeweils vorgesehenen Anwendung adäquaten Validierung der analytischen Prüfverfahren eine wesentliche Basis der Anwendbarkeit der Prüfverfahren und der Eignung der Prüfergebnisse als Grundlage von Entscheidungen (z.B. Chargenfreigabe). Dabei ist immer wieder neu festzulegen, wie Validierungen durchgeführt werden sollen und welche Anforderungen als Basis der Bestätigung der Eignung für einen bestimmten Zweck gesetzt werden sollen. Dieses Training gibt den Teilnehmern an 2 Tagen einen fundierten Überblick über die fachlichen und regulatorischen Hintergründe der Methodenvvalidierung (ICH Q2); es zeigt bewährte Vorgehensweisen inkl. Alternativ-Optionen auf und macht die Teilnehmer vertraut mit den erforderlichen Überlegungen und Festlegungen, die den jeweiligen Validierungsplan begründen.

#### Zielgruppe

Dieses Training richtet sich an Mitarbeiter mit Zuständigkeit für die Validierung der analytischen Prüfverfahren sowie an Labor- und Gruppenleiter; gleichermaßen angesprochen werden Mitarbeiter der Qualitätssicherung, die sich über die Methodenvvalidierung informieren wollen, und Mitarbeiter der Zulassung, die Prüfverfahren vor der Einreichung bzw. Änderungen von Prüfverfahren bewerten wollen.

#### Zeitplan

Tag 1	Tag 2
08.30 – 08.50 h <b>Begrüßung; Vorstellung</b>	08.30 – 09.00 h <b>Highlights des Vortages, Fragen und Antworten</b>
08.50 – 10.20 h <b>Einführung „Validierung analytischer Methoden“</b>	09.00 – 09.30 h <b>Selektivität / Spezifität</b>
10.20 – 10.40 h <b>Kaffeepause</b>	09.30 – 10.15 h <b>Robustheit</b>
10.40 – 11.30 h <b>Kalibrierfunktion (Linearität)</b>	10.15 – 10.35 h <b>Kaffeepause</b>
11.30 – 12.10 h <b>Arbeitsbereich / unteres Ende</b>	10.35 – 11.25 h <b>Validierungsplanung</b>
12.10 – 13.10 h <b>Mittagspause</b>	11.25 – 12.15 h <b>Setzen von Akzeptanzkriterien</b>
13.10 – 14.20 h <b>Genauigkeit / Richtigkeit</b>	12.15 – 13.15 h <b>Mittagspause</b>
14.20 – 14.40 h <b>Kaffeepause</b>	13.15 – 14.25 h <b>Workshop Validierungsplanung (Teil 1)</b>
14.40 – 15.10 h <b>Grundlagen der Streuung von Messergebnissen</b>	14.25 – 14.45 h <b>Kaffeepause</b>
15.10 – 16.00 h <b>Streuung: Wiederholpräzision, Laborpräzision</b>	14.45 – 15.05 h <b>Validierungs- / Entwicklungsstrategien</b>
16.00 – 16.30 h <b>Ergänzungen, Fragen und Antworten</b>	15.05 – 16.00 h <b>Workshop Validierungsplanung (Teil 2)</b>
	16.00 – 16.30 h <b>Ergänzungen, Fragen und Antworten, Abschlussbesprechung, Schulungsende</b>



# Unsere Inhouse-Trainings im Überblick

## Pharmaproduktion

- 🌟 GMP-Basis-Training Pharmaproduktion
- 🌟 GMP-Basis-Training nicht-sterile Produktion
- 🌟 GMP-Basis-Training Hygiene
- 🌟 GMP-Basis-Training Reinigung und Desinfektion
- 🌟 GMP-Basis-Training Klinische Prüfpräparate (Investigational Medicinal Products – IMP)

## Sterile Pharmaproduktion

- 🌟 GMP-Basis-Training sterile Produktion
- 🌟 GMP-Aufbau-Training sterile Produktion
- 🌟 GMP-Basis-Training Mikrobiologisches Umgebungsmonitoring
- 🌟 GMP-Basis-Training Aseptische Prozess-Simulation mittels Media Fill
- 🌟 GMP-Basis-Training Dampfsterilisation
- 🌟 GMP-Spezial-Training Dampfsterilisation
- 🌟 GMP-Basis-Training Heißluftsterilisation & Entpyrogenisierung
- 🌟 GMP-Spezial-Training Heißluftsterilisation & Entpyrogenisierung
- 🌟 GMP-Basis-Training Sterilisationsvalidierung in der aseptischen Pharmaproduktion
- 🌟 GMP-Spezial-Training Sterilisationsvalidierung in der aseptischen Pharmaproduktion
- 🌟 GMP-Basis-Training Sanitisierung und Dekontamination von Equipment und kritischen Bereichen
- 🌟 GMP-Basis-Training (Bio)Dekontamination von Reinraum, RABS und Isolator

## Wirkstoffproduktion

- 🌟 GMP-Basis-Training Wirkstoffproduktion
- 🌟 GMP-Spezial-Training Wirkstoffproduktion
- 🌟 GMP-Basis-Training Risikoanalyse und Validierung in der Wirkstoffproduktion
- 🌟 GMP-Spezial-Training Validierung in der Wirkstoffproduktion

## Pharmatechnik

- 🌟 GMP-Basis-Training Pharmatechnik
- 🌟 GMP-Basis-Training Technik für Lieferanten
- 🌟 GMP-Basis-Training GMP im Projektmanagement der Pharmatechnik-Lieferanten
- 🌟 GMP-Basis-Training Dokumentation in der Pharmatechnik
- 🌟 GMP-Basis-Training Dokumentation für Zulieferer der Pharmatechnik
- 🌟 GMP-Basis-Training Qualifizierung
- 🌟 GMP-Basis-Training Raumluftechnische Anlagen für pharmazeutische Reinräume
- 🌟 GMP-Basis-Training Messstellen und Kalibrierung in der Pharmatechnik
- 🌟 GMP-Basis-Training Wartung, Reparatur und Änderungen an GMP-Anlagen
- 🌟 GMP-Basis-Training Pharma-Wasser
- 🌟 GMP-Basis-Training Pharma-Medien
- 🌟 GMP-Basis-Training Facility-Management im pharmazeutischen Betrieb

## Validierung

- 🌟 GMP-Basis-Training Qualifizierung/Validierung
- 🌟 GMP-Basis-Training Reinigungsvalidierung in der Pharmaproduktion
- 🌟 GMP-Spezial-Training Reinigungsvalidierung in der Pharmaproduktion

## Computervalidierung

- 🌟 GMP-Basis-Training Validierung computergestützter Systeme
- 🌟 GMP-Spezial-Training Validierung computergestützter Systeme
- 🌟 GMP-Basis-Training Change Control bei computergestützten Systemen

- 🌟 GMP-Spezial-Training Change Control bei computergestützten Systemen
- 🌟 GMP-Basis-Training Electronic Records / Electronic Signatures (ERES)
- 🌟 GMP-Basis-Training Validierung computergestützter Systeme für Lieferanten
- 🌟 GMP-Basis-Training Datenintegrität
- 🌟 GMP-Basis-Training Audit Trail und Audit Trail Review

## Qualitätssicherung

- 🌟 GMP-Basis-Training Dokumentation
- 🌟 GMP-Basis-Training Risikomanagement gemäß ICH Q9
- 🌟 GMP-Basis-Training QM-Systeme nach GMP und ISO 9000
- 🌟 GMP-Basis-Training Change Control Management
- 🌟 GMP-Basis-Training OOS / CAPA / Failure Investigation
- 🌟 GMP-Basis-Training Sachkundige Person / Qualified Person
- 🌟 GMP-Spezial-Training Technical Writing – Gute SOPs und GMP-Dokumente
- 🌟 GMP-Basis-Training Investigators

## Qualitätskontrolle

- 🌟 GMP-Basis-Training Pharmazeutische Mikrobiologie
- 🌟 GMP-Aufbau-Training Pharmazeutische Mikrobiologie
- 🌟 GMP-Basis-Training Qualitätskontrolle
- 🌟 GMP-Aufbau-Training Qualitätskontrolle
- 🌟 GMP-Aufbau-Training OOS in Qualitätskontrolle
- 🌟 GMP-Spezial-Training Methodenvalidierung
- 🌟 GMP-Basis-Training Qualifizierung von Prüfmitteln
- 🌟 GMP-Spezial-Training Qualifizierung von Prüfmitteln
- 🌟 GMP-Spezial-Training Haltbarkeitsstudien – Auswertung und Trendanalyse
- 🌟 GMP-Spezial-Training Stabilitätsprüfungen
- 🌟 GMP-Basis-Training Kennzahlen & BWL-Grundlagen im QK Labor

## Bereichsübergreifende Trainings

- 🌟 GMP-Basis-Training Administration
- 🌟 GMP-Basis-Training für Auditoren
- 🌟 GMP-Aufbau-Training für Auditoren
- 🌟 GMP-Aufbau-Training für Auditoren von Lieferantenaudits
- 🌟 GMP-Basis-Training Erfolgreich schulen
- 🌟 GMP-Basis-Training „Train the Trainer“
- 🌟 GMP-Aufbau-Training „Train the Trainer“
- 🌟 GMP-Spezial-Training „Train the Trainer“

## Medizinprodukte

- 🌟 GMP-Basis-Training GMP bei Medizinprodukten
- 🌟 GMP-Basis-Training Validierung von Medizinprodukten

## Good Distribution Practice (GDP)

- 🌟 GDP-Basis-Training „Good Distribution Practice - GDP“
- 🌟 GDP-Basis-Training Lager
- 🌟 GDP-Basis-Training Transport
- 🌟 GDP-Basis-Training GDP für Mitarbeiter im Einkauf

## Sonstige Themen

- 🌟 GMP-Basis-Training MS-EXCEL® unter GMP-Bedingungen
- 🌟 Basis-Training Drug Regulatory Affairs

® MS-Excel ist eingetragenes Warenzeichen der Microsoft Corporation.

Sie finden alle aktuellen Inhouse-Trainings mit Zeitplan im Internet unter [www.gmp-navigator.com/inhouse](http://www.gmp-navigator.com/inhouse)