

Konferencja informacyjna 10.10.2017r.

10.00 – 10.15	<i>Nowe wyzwania dla przedsiębiorców farmaceutycznych</i>	Zbigniew Niewójt p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
10.15 – 12.45	<i>Obowiązki hurtowni farmaceutycznych dot. zaopatrywania aptek w produkty lecznicze oraz obowiązek zapewnienia stałych dostaw odpowiedniego asortymentu - podstawy prawne, poglądy judykatury, orzecznictwo</i>	Łukasz Szmulski, Radca Prawny Departament Prawny
12.45 – 13.00	Panel dyskusyjny – pytania z sali	
13.00 – 13.30	Przerwa Kawowa	Sala Konwalia
13.30 – 14.00	<i>Monitorowanie dostępności produktów leczniczych vs braki produktów leczniczych w hurtowniach</i>	Michał Trybusz, Naczelnik Wydziału ds. Monitorowania Obrotu Produktami Leczniczymi
14.00 – 14.30	<i>Problem leków sfałszowanych w Polsce i na świecie</i>	Joanna Szajnik-Solska, Koordynator Wydziału Jakości Produktów Leczniczych,
14.30 – 15.00	<i>Kampania informacyjna dot. sfałszowanych produktów leczniczych</i>	Paweł Trzeciński, rzecznik prasowy GIF
15.00 – 15.30	Przerwa kawowa	Sala Konwalia
15.30 – 16.00	<i>Leki sfałszowane – aspekty regulacyjno-prawne oraz skala problemu</i>	dr Magdalena Popławska, Narodowy Instytut Leków
16.00 – 16.30	<i>Produkty sfałszowane i nielegalne na przykładzie działalności NIL i Sieci Państwowych Laboratoriów Kontroli Produktów Leczniczych (OMCL Network)</i>	dr Agata Błazewicz, Narodowy Instytut Leków