

ردیف	سرفصل های دوره آموزشی
۱	قوانین مرتبط ملی، چارت سازمانی و تشکیلات سازمان غذا و دارو
۲	اصول تضمین کیفیت و مدیریت ریسک کیفی
۳	آشنایی با اصول GSP.GDP.GMP
۴	ضوابط آزمایشگاه و کنترل کیفیت (پایداری تسریع شده و on going ، آزادسازی، سامانه مجوز مصرف)، مستند سازی آنالیز مواد اولیه و محصولات، GLP
۵	ضوابط ثبت و تمدید پروانه مکمل ها و ساختار و نحوه تکمیل PMF
۶	نامگذاری و تأیید نام تجاری
۷	سامانه TTAC و نحوه بارگزاری مدارک و مستندات در سامانه
۸	روند بررسی درخواستهای پیش ماده اولیه و صدور IRC
۹	درخواست ارز، اصول واردات و خرید مواد اولیه و ترخیص
۱۰	ضوابط و فرآیندهای کارشناسی قیمت
۱۱	آشنایی با PMQC و ضوابط مربوطه
۱۲	ضوابط امحاء ریکال و بررسی شکایات
۱۳	اخذ مجوز صادرات
۱۴	کارگاه آموزشی و پرسش و پاسخ