



GMP & GDP Driedaagse

4, 5 & 6 november 2025

- De GMP & GDP Driedaagse is KNMP & NVZA geaccrediteerd -

GMP & GDP Driedaagse

4, 5 & 6 november 2025

3 dagen

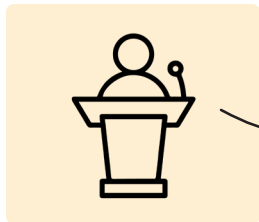
39 workshops

KNMP & NVZA geaccrediteerd

Hét evenement voor de nieuwste ontwikkelingen en innovaties op het gebied van GMP & GDP.

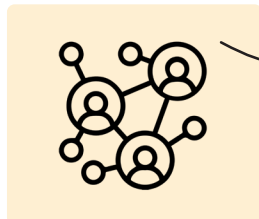
Drie dagen lang delen diverse deskundigen uit de farmaceutische industrie en daarbuiten hun kennis en ervaring. In de workshops behandelen we de nieuwste ontwikkelingen en innovaties binnen Goede Manieren van Produceren (GMP) en Goede Distributiepraktijken (GDP).

Programma met inspirerende sprekers



De workshops worden geleid door sprekers die zorgvuldig zijn geselecteerd op basis van hun specialistische expertise en innovatieve inzichten in de meest actuele onderwerpen binnen GMP of GDP. Daarnaast verwelkomen we inspirerende sprekers die je uitdagen en motiveren met onderwerpen die niet alleen je werkprestaties, maar ook je mentale welzijn verbeteren, zoals effectieve samenwerking, omgaan met stress en efficiënt werken.

Ontmoet en begroet mede-professionals



De Driedaagse biedt deelnemers volop gelegenheid om elkaar te ontmoeten tijdens de netwerkpauzes. Er is veel ruimte voor het uitwisselen van ideeën en het kennismaken met mede-professionals in een informele setting. Kortom, een unieke kans om kennis te vergaren, ervaringen te delen en waardevolle connecties te leggen.

Stel zelf je programma samen

Kies de workshops uit het programma die voor jou relevant zijn. Bepaal zelf of je 1, 2 of alle drie de dagen wil deelnemen. Elke dag is verdeeld in vijf blokken, en in elk blok kun je uit drie verschillende workshops kiezen. Aan het einde van de dag is er een gezamenlijke keynote workshop.



Schrijf je in via de website

Speciaal voor professionals in de farmacie

We verwelkomen een breed scala van professionals in de farmaceutische industrie. Onze doelgroep omvat de volgende professionals, maar uiteraard zijn andere professionals ook welkom:

QA- en QC-Managers

Grootbereiders

Productiemanagers

Groothandelaren

Responsible Persons

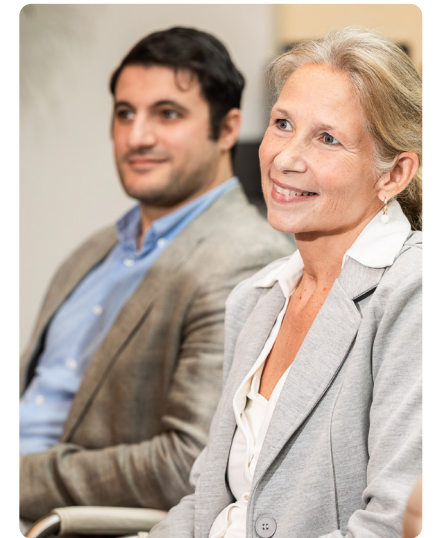
Distributeurs

Qualified Persons (QP's)

Transporteurs

Ziekenhuisapothekers

Openbare apothekers



Themadagen op de Driedaagse

Tijdens de themadagen zoomen we in op actuele vraagstukken en ontwikkelingen binnen het vakgebied. Daarnaast bieden we workshops over onderwerpen die breder raken aan het dagelijks werk, zoals: samenwerken, leidinggeven, stresshantering en persoonlijke effectiviteit.



Dinsdag 4 november
besteden we extra aandacht aan:
Goede Manieren van Produceren (GMP)



Woensdag 5 november
besteden we extra aandacht aan:
Goede Distributiepraktijken (GDP)



Donderdag 6 november
besteden we extra aandacht aan:
Ziekenhuisfarmacie



Petra van Werven
Consultant & Trainer

“Het programma biedt altijd een fijne mix van inhoudelijke vakkennis en soft skills. De diverse achtergronden en specialisaties van de sprekers maken de workshops extra waardevol. En het is gewoon leuk en altijd leerzaam om vakgenoten te ontmoeten!”



Dag 1 dinsdag 4 november 2025

Samen sterk in GMP: kwaliteit, samenwerken en toekomstgerichte oplossingen

Op de eerste dag staat Goede Manieren van Produceren (GMP) centraal. De onderwerpen zijn actueel en praktijkgericht, van kunstmatige intelligentie tot kruiscontaminatie. De workshops bieden een sterke mix van theorie en praktijk, met volop aandacht voor thema's die in alle lagen van GMP spelen, zoals efficiëntie, samenwerking en toekomstbestendige oplossingen.

Blok 1 09.30 – 10.45

01 Kwaliteit van onderzoeksmiddelen in klinische studies vanuit CCMO-perspectief

Sigrid Roosendaal
Beoordelaar Productkwaliteit
CCMO

Welke GMP-documenten zijn nodig voor een klinische studie? Aan welke kwaliteitseisen moeten product voldoen? Aan de hand van voorbeelden bespreken we in deze CCMO-workshop voor onderzoekers en trial-apothekers de vereisten voor de kwaliteit van onderzoeksmiddelen in klinische studies.

02 Beheersing van kruiscontaminatie

Marcel Boere
Senior Manager Validation
Delpharm Meppel B.V.

Het risico op kruiscontaminatie krijgt steeds meer aandacht. Het gaat hier al lang niet meer alleen over schoonmaakvalidatie. Ook indirecte routes vormen een risico, vooral bij gevaarlijke stoffen. We bespreken de eisen en verwachtingen m.b.t. de beheersing van kruiscontaminatie.

03 Training Within Industry (TWI): Productiviteit en training effectiviteit verhogen met TWI-trainingstechnieken

Bert Doesburg
GMP-trainer & Site TWI Lead
J&J Innovative Medicine

Training Within Industry (TWI) is een methode waarmee de productiviteit, kwaliteit en veiligheid op de werkplek kan worden verbeterd d.m.v. een effectieve trainingsmethode. De methode zorgt voor standaard manier van werken, waarbij de kans op fouten wordt geminimaliseerd.

Blok 2 11.00 – 12.15

04 Het bouwen van een nieuwe faciliteit – van schets tot productiefaciliteit – in de praktijk

Frans Saurwalt
Technisch Manager
Kropman Contamination Control

Sta je voor de uitdaging om een nieuwe faciliteit te realiseren? Dan is dat waarschijnlijk de eerste keer – en het is een complex proces. Ter voorbereiding word je stapsgewijs meegenomen langs veelvoorkomende knelpunten en fouten uit de praktijk, juist om die te helpen voorkomen.

05 Equipment Qualification: een introductie voor uw productie en laboratorium apparatuur

Jolanda Muurman
QA-consultant & Trainer
Muurman QA & QP services

Een goede kwalificatie begint bij een duidelijke URS en eindigt bij een zorgvuldige PQ. Deze workshop volgt de rode draad door het kwalificatieproces van apparatuur volgens ISPE-standaarden. Zowel eenvoudige als complexe voorbeelden komen aan bod.

06 #nomoreboringmeetings: van sit & listen naar energie en actie

Jeffrey Bosch

Aan de hand van Edgar Dale's Cone of Experience ontdek je waarom traditionele vergaderstructuren vaak niet werken. Je krijgt praktische tools en slimme werkvormen om vergaderingen niet alleen interactiever en leuker te maken, maar vooral effectiever.

Blok 3 13.00 – 14.15

07 Residu Management: “meten is weten, gissen is missen en gokken is dokken”

Barbara Wessels
European Technical Coordinator
Ecolab Life Sciences

“Reinigingsprogramma's moeten residuen van desinfectiemiddelen effectief verwijderen”. In deze workshop tonen we waarom visuele beoordeling mogelijk niet volstaat. We introduceren praktisch een door Ecolab gepubliceerde analytische methode om residuen op oppervlakken te beoordelen.

08 99% nauwkeuriger kijken door de ogen van AI: visuele inspectie van vials met AI oplossingen

Ivo ten Voorde
QHSE-manager

Ontdek hoe kunstmatige intelligentie de visuele inspectie van vials revolutioneert. Tijdens deze workshop leer je hoe AI fouten sneller opspoot, kwaliteit verhoogt en processen efficiënter maakt. Laat je inspireren door praktijkvoorbeelden en toekomstgerichte technologie.

09 Inzicht in de methodiek en toepasbaarheid van AQL

Remco van Hemert
Consultant & Trainer
Pharmatech Consultancy & Training

Hoe beïnvloedt de opzet van mijn steekproef de kans op het nemen van een juiste beslissing? Wat is de statistiek achter AQL en hoe gebruik ik die in de praktijk? Deze workshop is voor iedereen die weloverwogen beslissingen wil nemen op basis van steekproeven.

13 Keynote 16.00 – 17.00

Vanuit het perspectief van de inspectie

Naam spreker volgt
Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd

Een kijkje vanuit het perspectief van de toezichthouder geeft deelnemers waardevolle inzichten in actuele inspectiethema's, praktijkervaringen en verwachtingen richting de toekomst. Het is een mooie kans om de dialoog tussen industrie en inspectie te versterken en samen stil te staan bij wat goed gaat en waar het beter kan binnen GMP.

Blok 4 14.30 – 15.45

10 GMP optimalisatie met AI: efficiënter, nauwkeuriger en toekomstbestendig produceren met machine learning

Ivo ten Voorde
QHSE-manager

Ontdek hoe AI en machine learning de GMP-wereld revolutioneren. Van voorspellend onderhoud tot kwaliteitscontrole: leer hoe je datagedreven inzichten processen optimaliseren, fouten verminderen en compliance versterken. Praktisch, innovatief en direct toepasbaar.

11 Van tech transfer tot validatie: succesvol voorbereiden op CMO-samenwerking bij DP-processen

Marta Kijanka
Managing Director
MK BIO CONSULTANCY B.V.

Hoe bereid je je optimaal voor op de validatie van je Drug Product-proces? Wat verwacht een CMO van jou als opdrachtgever? Deze workshop behandelt de kritieke stappen en informatiebehoefte van tech transfer tot procesvalidatie.

12 Krijg overzicht op Contamination Control Strategy volgens GMP Annex 1

Gene Hodgson
Consultant & Trainer
Pharmatech Consultancy & Training

Sta jij ook voor de uitdaging om een Contamination Control Strategy (CCS) op te stellen? In deze workshop krijg je een helder overzicht van het CCS volgens GMP Annex 1 en komen de belangrijkste CCS-onderdelen aan bod waarmee jij de uitdaging aandurft!



Dag 2 woensdag 5 november 2025

Samen sterk in GDP: kwaliteit, efficiëntie en innovatie in Distributie

Tijdens dag twee ligt de focus op Goede Distributiepraktijken (GDP). Van documentatie tot warehousevalidatie, en van human error tot inspection readiness. De workshops bieden inzichten en tools om de kwaliteit binnen een of meerdere schakels van de distributieketen te versterken. Daarnaast is er ook aandacht voor thema’s die in de hele sector spelen, zoals omgaan met stress en efficiënt werken.

Blok 1 09.30 – 10.45

14

De nieuwe realiteit: wat vragen de Cyberbeveiligingswet en Wet weerbaarheid kritieke entiteiten van jouw organisatie?
Anna Solowka
Inspecteur & Projectmanager
Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd

Wat betekent de nieuwe Cyberbeveiligingswet en Wet weerbaarheid kritieke entiteiten voor jullie organisatie? Ontdek je hoe je als farmaceutisch bedrijf voldoet aan de zorgplicht en voorbereid bent op toezicht en meldplicht. Praktisch, actueel en toekomstgericht.

15

Van schuld naar leren: Human Error in de luchtvaart als inspiratie voor jouw veiligheidscultuur
Herman Hello
Organisatieadviseur & gepensioneerd vlieger
Errone

Ontdek hoe de luchtvaart van blame naar just culture evolueerde. Interactieve workshop overhuman factors en het ‘Dirty Dozen’. Leer waarom ‘perfecte mensen’ niet bestaan maarsystemen wel beter kunnen. Praktische tools voor jouw organisatie.

16

Maak je eigen kwaliteitsdashboard in Excel binnen een uur tijd
Marc Joosten
Consultant & Trainer
Pharmatech Consultancy & Training B.V.

Leer de basistechnieken in Microsoft Excel voor het opzetten van een kwaliteitsdashboard, waarin KPI's van het kwaliteitsmanagementsysteem worden gemonitord. Het dashboard kan als hulpmiddel worden gebruikt voor het opstellen van de periodieke Quality Management Review of PQR.

Blok 2 11.00 – 12.15

17

Inzicht in Elektronische Handtekeningen en Archiveren
Manouk Tchkrтчian
Consultant & Trainer
Pharmatech Consultancy & Training B.V.

Elektronisch ondertekenen en archiveren van documenten vraagt kennis van de geldende wet- en regelgeving. In deze workshop behandelen we de verschillende typen elektronische handtekeningen en de belangrijkste vereisten voor een elektronisch archief.

18

FMD in de praktijk: hulp bij implementatie en veelgestelde vragen
Dorien Verbree
Directeur
Stichting NMVO

“Het medicijnpakje dat ik gescand heb, levert een code op die ik niet herken. Wat moet ik doen?” Herkenbaar? In deze workshop leer je van dé expert hoe je FMD slim implementeert in jouw organisatie.

19

Lichaamsbewustzijn: het herkennen van stress signalen en het bewaken van je grenzen en vitaliteit
Mariëlle Boersen
Psycholoog & Lichaamsgericht Coach
Comication

In deze (inter)actieve en praktische workshop werken we aan bewustwording van lichaamssignalen, het bewaken van energie, de invloed van ademhaling, het (h)erkenen van je behoeften en grenzen, het omgaan met stress en het voorkomen van een burn-out.

Blok 3 13.00 – 14.15

20

Cool, Clean & Compliant: Rethinking Cold Chain Packaging for a Sustainable Future
Miri Trajtenberg – van Loenen
Sr. account manager & business development
ThermoSafe Benelux

Explore how a leading cold chain packaging manufacturer drives innovation in sustainable pharmaceutical logistics. This session highlights key challenges, eco-friendly solutions, regulatory trends, and strategies for greener, cost-effective, and compliant supply chains.

21

Van rapport naar resultaat: Het optimaliseren van je management review
Lilian Arissen
Kwaliteitsmanager & GDP-RP
Goodlife Pharma

Als groothandelaar in geneesmiddelen ben je verplicht om jaarlijks een management review uit te voeren volgens de GDP-richtlijnen. Hoe zorg je dat deze verplichting ook dé kans is om jekwaliteitsmanagementsysteem te verbeteren en te versterken?

22

Factureren vanuit Zwitserland of VK? Fiscale import straks ook verboden in Nederland door EU-wijziging
Piet Boon
Regional Lead, Commercial Quality
Biogen

Factureert jouw moederbedrijf vanuit Zwitserland of VK? Dan is er sprake van fiscale import. Dit is inmiddels al verboden in Noorwegen en Zweden volgt. Met de aanstaande update van de EU-geneesmiddelenrichtlijn zal deze constructie ook in Nederland niet langer toegestaan zijn.

Keynote 16.00 – 17.00

26

IGJ aan het woord: aandachtspunten en ervaringen binnen GDP
Ageeth Dekker
Inspecteur IGJ
Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd

Wat zijn op dit moment de belangrijkste aandachtspunten in het toezicht op GDP? In deze sessie krijgen deelnemers een inkijkje in actuele thema's, bevindingen uit inspecties en ontwikkelingen die op de sector afkomen. Vanuit het perspectief van de toezichthouder gaan we in op praktijkervaringen en hoe organisaties zich kunnen voorbereiden op wat komen gaat. Een waardevolle kans om stil te staan bij compliance, risico's en waar het toezicht in de dagelijkse praktijk echt het verschil maakt.

Blok 4 14.30 – 15.45

23

Zomer mapping, winter mapping, IQ/OQ/PQ? Hoe pak ik dat aan?
Mark Roemers
Consultant
Pharma IoT Consultancy

In Nederland mag je ervan uitgaan dat als je temperatuur kritische medicatie ontvangt van een leverancier, dat deze goed bewaard zijn geweest. Maar hoe werkt dat nou in de praktijk en hoe is dat gewaarborgd?

24

Déjà Deviatie, wanneer incidenten trends worden
Ali Amghar
QA-consultant
AA Pharma Consultancy

Een deviatie die blijft terugkeren... herken je dat ook? Leer in deze workshop door middel van systeemdenken om echte impact te hebben. Ontdek hoe je trends in terugkerende deviatiesherkent, wat ze zeggen over je organisatie en hoe je ze effectief doorbreekt.

25

Chaa Van hype naar actie: praktische AI voor jouw organisatie tGPT in de farmacie
Joop Opmeer
Founder
PromptGorillas

Ontdek hoe je Generatieve AI vandaag al slim kunt inzetten in je organisatie. Geen vagetheorie of grootse transformatieplannen, maar concrete toepassingen die direct tijd en geldbesparen. Praktisch, begrijpelijk en direct toepasbaar – voor iedereen die werk slimmer wilmaken.



Dag 3 donderdag 6 november 2025

Ziekenhuisfarmacie in ontwikkeling

Op de derde dag zoomen we in op ziekenhuisfarmacie. Van het borgen van kwaliteit en continuïteit tot omgaan met recalls, en van data-gedreven werken tot het gebruik van AI binnen de (ziekenhuis)farmacie. We sluiten de Driedaagse af met een inspirerende keynote van Dominique Schreinemachers, militair helikoptervlieger bij de Koninklijke Luchtmacht, over samenwerken, weerbaarheid en het maken van scherpe keuzes onder druk.

Blok 1 09.30 – 10.45

27

Manoeuvreren op de route naar registreren

Karin Larmené-Beld
Ziekenhuisapotheker
Isala Zwolle

Ben jij ook benieuwd hoe een eigen bereiding uit de ziekenhuisapotheek de stap maakt naar een registratiedossier? In deze workshop neemt Karin Larmené-Beld je mee in de reis die binnen Isala is afgelegd naar het indienen van het eerste dossier bij het CBG.

28

Verhoog (het plezier in) kwaliteitsbewustzijn met zelfinspecties

Ruud Santing
Qualified Person
Santing Brouwer

Verander de verplichte GMP-zelfinspecties in een interactief programma en verhoog daarmee het kwaliteitsbewustzijn in de gehele organisatie.

29

Effectief opleiden met instructievideo's

Petra Dijkstra
Expert in werkplekopleiden
Petra Dijkstra Training en Advies

Leer in deze praktische workshop hoe je zelf doeltreffende instructievideo's maakt om medewerkers op te leiden in een GMP-omgeving. Je gaat direct aan de slag en ontdekt hoe video bijdraagt aan een snellere, duidelijkere en gestandaardiseerde training.

Blok 2 11.00 – 12.15

30

Root Cause Analyse & Risico Analyse methoden in combinatie met AI: analysing on steroids!

Ron Vonk
Managing Partner
CoThink B.V.

Productieprocessen en -installaties worden door toenemende automatisering steeds complexer. Laat je inspireren hoe effectieve methoden in combinatie met het gebruik van generatieve AI helpen bij het effectiever analyseren, oplossen en voorkomen van problemen.

31

Stabiliteits studies tijdens de ontwikkeling van nieuwe producten

Suzanne Vink-Hermeling
PhD, QA-manager, QP
OctoRelease B.V.

Ontdek de wondere wereld van stabiliteitsstudies tijdens de ontwikkeling van nieuwe producten. Leer wat er allemaal bij komt kijken. Leer hoeveel materiaal je nodig hebt. Ook komt ter sprake welke eisen de overheden stellen aan je stabiliteits studies.

32

Volgt

Volgt

Volgt

Blok 3 13.00 – 14.15

33

Ontdek de kansen van data: Hoe kan de Europese Data Act jouw productieproces verbeteren?

Dionne Annink Senior Counsel
Joris Langedijk Partner
Brabers

Ontdek hoe de Europese Data Act de toegang tot data uit machines en installaties verbetert voor jou en externe dienstverleners. Vergroot de beschikbaarheid van data, optimaliseer productie en leer welke stappen je moet zetten om deze kansen te benutten.

34

Pandemic Ready

Jorrit van Hoorn
Directeur Corporate Development
BBIO

Wat zijn essentiële voorbereidingen om een organisatie veerkrachtig te maken tijdens een pandemie? Een onmisbare workshop voor iedereen die wil anticiperen op en voorbereid wil zijn bij toekomstige gezondheids crisissen en snel wil kunnen schakelen in uitdagende situaties.

35

Impact van medicijn terugroepacties: ervaring van patiënten en de invloed op het vertrouwen in geneesmiddelen

Pieter Annema
AIOS ziekenhuisfarmacie & PhD-kandidaat
Jeroen Bosch Ziekenhuis

Hoe ervaren patiënten medicijn terugroepacties? Pieter Annema onderzoekt of terugroepacties leiden tot meer of minder vertrouwen in medicijnen. Inzicht in hun ervaringen en verwachtingen helpt om communicatie te verbeteren en bij te dragen aan veilige en patiëntgerichte farmaceutische zorg.

Blok 4 14.30 – 15.45

36

Effectieve beoordeling van API-fabrikanten en hun documentatie

Richard Lantink
QA & RA Project Manager
Laboratorium Ofichem

Hoe weet je of een grondstof veilig is? Vanuit het perspectief van een API-fabrikant leer je documentatie effectief interpreteren, van productdeclaraties tot CEPs. Speciaal voor apothekers en kwaliteitsprofessionals die grondstofleveranciers met vertrouwen willen beoordelen.

37

Versnel Jouw Verbeterkracht met het CIMM-groeimodel

Dick Theisens
Master Black Belt
Symbol B.V.

Wil je jullie organisatie gericht verbeteren? Ontdek in deze masterclass hoe het CIMM-groeimodel helpt bij het kiezen van de juiste verbetermethodiek, afgestemd op de groeifase van jouw organisatie, met inzichten uit Lean, Six Sigma, TPM en AI.

38

De kunst van wantrouwen – kwalificeer leveranciers zó dat vertrouwen geen valkuil maar een onderbouwde keuze wordt

Francis H.G.T. Buiten-Rosenberg
GMP & GDP Consultant & Trainer
Buiten Quality Solutions B.V.

Wat als jouw leverancier faalt en jij tekent af? In deze workshop leer je keuzes maken, valkuilen herkennen, lastige vragen stellen en leveranciers écht kwalificeren. Met praktijksituaties, dilemma's en een checklist die je door het proces heen helpt.

Keynote 16.00 – 17.00

39

Vergeet wie je dacht te zijn – ontdek wie je werkelijk bent

Dominique Schreinemachers
Militair vlieger/ Psycholoog in gedragsbeïnvloeding/ Mediator
Founder The Boost Company

Dominique Schreinemachers is militair helikoptervlieger, daarnaast is ze mediator en psycholoog in de gedragsbeïnvloeding. In haar sessie verweeft ze verhalen uit extreme trainingen en missies met diepgaande inzichten in menselijk gedrag. Ze raakt en inspireert, met verhalen over bizarre uitzendingen, presteren onder hoge druk en confronterende lessen over jezelf, je team en het leven.

Volg de workshop en krijg haar boek 'Return to Base' cadeau.



Inschrijven

- 1 Selecteer uit het programma de workshops die relevant voor jou zijn. Binnen elke Blok bieden we 3 workshops aan, met uitzondering van het laatste tijdslot dat wordt afgesloten met een gezamenlijke keynoteworkshop.
- 2 Registreer je voor de workshops via het inschrijfformulier op onze website. Let op: voor alle workshops geldt een maximum aantal deelnemers.
- 3 Direct na inschrijving ontvang je een bevestiging van ons en een week voor aanvang sturen wij jouw persoonlijke programma per e-mail toe.
- 4 Na afloop ontvang je een Bewijs van Deelname voor de gevolgde workshops. Indien je bij inschrijving je BIG-nummer hebt ingevuld, ontvang je ook accreditatiepunten (1 accreditatiepunt per workshop).



Schrijf je in via de website

Tarieven

- De prijs per workshop bij deelname aan 1 workshop bedraagt € 210,-.
- De prijs per workshop bij deelname aan 2-4 workshops bedraagt € 195,-.
- De prijs per workshop bij deelname aan 5-9 workshops bedraagt € 170,-.
- De prijs per workshop bij deelname aan 10-14 workshops bedraagt € 150,-.
- De prijs bij deelname aan 15 workshops bedraagt € 2.100,-.

Praktische informatie

Locatie

De GMP & GDP Driedaagse 2025 vindt plaats in Hotel ReeHorst in Ede, centraal in Nederland.

Adres: Bennekomseweg 24, Ede

Bereikbaarheid en parkeren

De locatie is snel en gemakkelijk bereikbaar met zowel auto als trein. Parkeren is gratis op het eigen parkeerterrein van Hotel ReeHorst. Het NS-station Ede-Wageningen is op 3 minuten lopen van het hotel.

Overnachten

Overnachten in ReeHorst tijdens de Driedaagse? Stuur een e-mail naar info@pharmatech.nl, dan regelen wij dit graag voor een gereduceerd tarief.

Dit zeiden de deelnemers van 2024

“De spreker was een goede story teller met veel professionele kennis. Een duidelijk praktisch verhaal!”

“Er hangt een goede energie, er is veel interactie en een goed tempo. De inhoud is zeer inspirerend en zeer bruikbaar!”

“Superfijne workshops, hier kan ik echt iets mee. In hele korte tijd heb ik belangrijke handvatten ontvangen.”

Georganiseerd door Pharmatech Consultancy & Training

Pharmatech Consultancy & Training is een advies- en trainingsbureau dat zich richt op farmaceutische bedrijven. We zetten consultants in voor uiteenlopende opdrachten binnen onder andere Goede Manieren van Producteren (GMP) en Goede Distributie Praktijken (GDP). Zo vervullen wij o.a. tijdelijk RP- & QP-functies, bieden wij begeleiding bij het behalen van GDP-certificeringen, voeren wij in opdracht interne en externe audits uit en ondersteunen wij bij het opzetten van kwaliteitssystemen. Daarnaast delen we onze expertise in trainingen, zowel klassikaal als online via e-learning.



GMP-advies

We ondersteunen bij het implementeren, onderhouden en optimaliseren van kwaliteitssystemen. Met diepgaande kennis van GMP-wet- en regelgeving bieden we praktische en pragmatische oplossingen voor GMP-vraagstukken. Dat doen we als consultant, interim-manager, projectmanager of coach.



GDP-advies

Wij bieden ondersteuning aan distributeurs van geneesmiddelen. Ons team van consultants heeft veel kennis van GDP-regelgeving en veel praktische ervaring. Wij begrijpen de tijdsdruk en de verwachtingen van autoriteiten, en helpen jullie organisatie om efficiënt de vraagstukken aan te pakken.



Training

Met veel zorg ontwikkelen wij trainingen op het gebied van kwaliteitszorg, GMP en GDP. De trainingen zijn up-to-date met de laatste regelgeving en trends. Kwaliteit en praktijkgerichtheid staan voorop. Onze trainers hebben jarenlange praktijkervaring en zijn onderwijskundig onderlegd.



E-learning

Met onze e-learning leer je op jouw eigen gekozen moment, plek en tempo. Onze e-lessen zijn ontwikkeld door vakdeskundigen en opleidingsdeskundigen op het gebied van GMP en GDP. Met interactieve elementen zorgen we ervoor dat je alle leerstof eenvoudig onthoudt.

Bezoek onze website www.pharmatech.nl voor meer informatie over onze diensten.



GMP & GDP Driedaagse

4, 5 & 6 november 2025
www.gmp-driedaagse.nl