

PRZEMYSŁ FARMACEUTYCZNY 2013

Program*

18.09.2013	środa
8.00 – 10.00	Rejestracja uczestników, zagospodarowywanie stoisk
10.00 – 10.10	Uroczyste otwarcie konferencji – Adam Grzeszczuk – Prezes Zarządu BMP' – Tadeusz Pietrasz – Prezes Zarządu ICN Polfa Rzeszów S.A.
10.10 – 10.30	Referat wprowadzający <i>ICN Polfa Rzeszów S.A. doświadczenie i nowoczesność w produkcji leków</i> – Teresa Drupka, ICN Polfa Rzeszów S.A.
10.30 – 12.00	DEBATA FARMACEUTYCZNA: Quo vadis Komisjo? Moderator: Wojciech Kuźmierkiewicz, Polski Związek Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego Uczestnicy debaty (w kolejności alfabetycznej): Maciej Fabiańczyk – Grupa Polpharma, Rafał Grabicki – Grupa Polpharma, Maria Kalandyk – ICN Polfa Rzeszów S.A., Krzysztof Lassota – ANPHARM Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A., Paweł Rakowski – Gedeon Richter Polska Sp. z o.o., Anna Ryszczuk – Główny Inspektorat Farmaceutyczny, Zofia Ulz – Główny Inspektorat Farmaceutyczny Pytania do dyskusji: <ul style="list-style-type: none"> • <i>Czy zaproponowane rozwiązania, których celem jest zabezpieczenie społeczeństwa przed przedostaniem się sfałszowanych leków do legalnego obrotu, są kosztowo uzasadnione?</i> • <i>Które z zaproponowanych rozwiązań są najbardziej efektywne, a z których można byłoby zrezygnować?</i> • <i>Czy leki generyczne, stosunkowo tanie, powinny być zwolnione z konieczności umieszczania zabezpieczeń na opakowaniach?</i> • <i>Czy wymóg certyfikacji producentów substancji farmaceutycznych spoza UE nie grozi brakiem leków w Europie?</i> • <i>Jak zaradzić brakom substancji farmaceutycznych pochodzących z importu, wobec faktu dużej opieszałości we wdrażaniu certyfikacji ich producentów przez kompetentne władze danych krajów?</i> • <i>Czy dodatkowy, wysoki koszt nowych regulacji dla wytwórców leków (zwłaszcza generycznych), przy rosnącym nacisku władz krajów członkowskich UE na obniżanie cen, nie spowoduje bankructwa wielu firm?</i> • <i>Jakie korzyści dla chorych niesie nowy system zbierania danych o niepożądanych działaniach leków?</i> • <i>Czy koszt oceny dokumentów przez agencje rejestracyjne (w tym URPL, a zwłaszcza przez EMA) opracowywanych przez firmy generyczne nie jest zbyt wysoki?</i> • <i>Czy słuszna jest możliwość eksportu do krajów UE leków gotowych z krajów pozaunijnych, wytwarzanych z substancji niecertyfikowanych?</i> • <i>Czy system zasięgania opinii przedstawicieli polskiego rządu uczestniczących w przygotowywaniu rozwiązań prawnych w Komisji Europejskiej jest niedoskonały? Jeśli tak, to co należy poprawić?</i>
12.00 – 12.40	Przerwa kawowa – rozmowy i negocjacje przy stoiskach
12.40 – 14.15	I SESJA WYKŁADOWA: Szyte na miarę. Nowoczesne maszyny i urządzenia cz.I Moderator: Dariusz Piotrowski, Sanofi <ul style="list-style-type: none"> • <i>Przepływ produktu w linii granulacji firmy Glatt: pionowy czy poziomy?</i> – Alexander Rongen, Glatt (15 min) • <i>Przegląd systemów śledzenia Track&Trace dla linii pakujących i rozlewniczych</i> – Ken Fallu, Optelvision (15 min) • <i>Innowacyjne systemy kompaktorowania dla farmacji – kompaktory serii CCS firmy Fitzpatrick</i> – Davy Maes, Fitzpatrick (15 min) • <i>Capsules filling in Bosch Technology</i> – Gerda Ritzal, Bosch (12 min) • <i>Pellets processing technology by Bosch Huttlin</i> – Christoph Riedel, Bosch Huttlin (12 min) • <i>Powders and granules filling of Sachets and Stick-packs in Bosch Technology</i> – Theo Zens, Bosch SIGpack (12 min) • <i>Innowacyjne rozwiązania techniczne wpływające na jakość procesu kompaktorowania</i> – Bekim Bunjaku, Alexanderwerk (15 min)

14.15 – 15.15	Obiad
15.15 – 16.45	<p>II SESJA WYKŁADOWA: Zapewnienie i kontrola jakości – od koncepcji do pacjenta Moderator: Katarzyna Szaro, Sanfarm Sp. z o.o.</p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>Kompletna linia do granulacji, tabletkowania i powlekania</i> – Oskar Goldstein, GEA Process Engineering NV (25 min) • <i>Inteligentny proces czyszczenia narzędzi do tabletkowania</i> – Jolanta Kurz, Borer Chemie AG (15 min) • <i>Innovations – acting on (future) market needs. Improving stability, quality and performance</i> – Rudolph Weiss, Groninger & Co. GmbH (15 min) • <i>Modu-C i czyszczenie na sucho</i> – Markus Mezger, Harro Hoefliger Verpackungsmaschinen GmbH (15 min) • <i>Uszczelnienia mechaniczne w przemyśle farmaceutycznym</i> – Tomasz Burczyk, John Crane Poland Sp. z o.o. (15 min)
16.45 – 17.30	Przerwa kawowa – rozmowy i negocjacje przy stoiskach
17.30 – 19.00	<p>III SESJA WYKŁADOWA: Od pipety do robota. Wyposażenie zakładów farmaceutycznych Moderator: Zofia Mazur, ICN Polfa Rzeszów S.A.</p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>Potwierdzanie tożsamości przy zastosowaniu różnych technik analitycznych</i> – Zofia Mazur, ICN Polfa Rzeszów S.A. (20 min) • <i>Best way to comply with European FMD and Track&Trace</i> – Hendrik Kneusels, Laetus GmbH (15 min) • <i>Odzież jednorazowego użytku w pomieszczeniach kontrolowanych</i> – Mariusz Kolbuszewski, DONSERV (15 min) • <i>Szybcy i dokładni – czyli roboty Mitsubishi w świecie Life Science</i> – Roman Janik, Mitsubishi Electric Europe B.V. (15 min) • <i>Factory Talk Pharma Suite – rozwiązanie MES dla farmacji</i> – Cezary Jędra, Rockwell Automation Sp. z o. o. (15 min)
20.00 – 24.00	Uroczysta kolacja
19.09.2013	czwartek
7.30 – 9.30	Śniadanie dla zakwaterowanych gości
9.30 – 11.20	<p>IV SESJA WYKŁADOWA: Najnowsze technologie. Sposób na budowanie przewagi konkurencyjnej Moderator: Krystyna Borowiec, ICN Polfa Rzeszów S.A.</p> <ul style="list-style-type: none"> • <i>Blaski i cienie transferu technologii</i> – Krystyna Borowiec, ICN Polfa Rzeszów S.A. (20 min) • <i>Anton Paar – wiodące urządzenia do kontroli jakości w przemyśle farmaceutycznym</i> – Piotr Kubas, Anton Paar Poland Sp. z o. o. (15 min) • <i>Pure media systems and biotechnology systems in Bosch Pharmatec Technology</i> – Volker Szczecinski, Bosch (12 min) • <i>Pakiet Life Sciences Intelligence – nowe spojrzenie na zbiór, analizę i raportowanie danych z procesu produkcyjnego</i> – Jacek Rządca, I.E.S (15 min) • <i>Systemy wody oczyszczonej oraz „derouging” i pasywacja rurociągów ze stali nierdzewnej</i> – Paweł Kublik, CM Systems (15 min) • <i>W pogoni za nowymi przepisami UE. TQS: nowoczesna forma serializacji</i> – Reto Gianotti, Mado Systemy Sp. z o.o. (15 min) • <i>The importance of contamination control of floor level within critical environment</i> – Martin Gutu, Dycem Limited (15 min)
11.20 – 12.00	Przerwa kawowa – rozmowy i negocjacje przy stoiskach

12.00 – 13.30	V SESJA WYKŁADOWA: Szyte na miarę. Nowoczesne maszyny i urządzenia cz.II Moderator: Krzysztof Pertkiewicz, Emo-Farm Sp. z o.o.
	<ul style="list-style-type: none"> • <i>NEUMO-Ehrenberg-Group – rozwiązania dla przemysłu farmaceutycznego</i> – Matthias Doerr, Neumo GmbH & Co. (15 min) • <i>Urządzenia procesowe oraz instalacje technologiczne: LB Bohle, Ipros.</i> – Łukasz Berbeć, Crafterch (15min) • <i>Urządzenia na miarę Waszych potrzeb</i> – Grzegorz Hojdyś, ZMR (15 min) • <i>Odzież jednorazowego użytku w pomieszczeniach kontrolowanych</i> – Janusz Kamiński, BERENDSEN Textile Service Sp. z o.o. (15min) • <i>Nowoczesne technologie znakowania w branży farmaceutycznej</i> – Marcin Modelski Videojet Technologies Sp. z o.o.(15 min)
13.30 – 15.00	Obiad
15.00 – 17.00	CASE STUDY: Jak udoskonalić „doskonałość”? Lean – metody optymalizacji procesów i organizacji pracy. Doświadczenia wybranych zakładów farmaceutycznych. Moderator: Bartłomiej Rodawski, Grupa Adamed
	<ul style="list-style-type: none"> • <i>Podejście do i wdrożenie pracy standardowej w GSK</i> – Łukasz Lebioda, GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. (20 min) • <i>KAIZEN w przemyśle farmaceutycznym</i> – Marcin Kromka, Teva Operations Poland Sp. Z O.O.(20 min) • <i>Koncepcja rozwoju profesjonalnego pracowników i optymalizacji procesów biznesowych poprzez wdrażanie organizacji Wielozadaniowych Autonomicznych Zespołów Anpharmu</i> – Krzysztof Lassota, Marta Kucharska, ANPHARM Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. (20 min) • <i>Jak zbudować most między GMP i Lean?</i> – Michał Furgot, US Pharmacia Sp. z o.o. (20 min) • <i>Zarządzanie łańcuchem wartości w Grupie Adamed</i> – Bartłomiej Rodawski, Grupa Adamed (20 min)
17.00	Demontaż stoisk wystawowych
19.00 – 24.00	Kolacja
20.09.2012	piątek
07.30 – 9.30	Śniadanie dla zakwaterowanych gości, wykwaterowanie z hotelu
9.30 – 10.00	Dojazd (wyłącznie) autokarem na wycieczkę techniczną (grupa pierwsza)
10.00 – 11.30	Wycieczka techniczna: zakład produkcyjny ICN Polfa Rzeszów S.A. (ul. Przemysłowa 2, Rzeszów)
11.30 – 12.00	Powrót autokarem do hotelu (grupa pierwsza)
10.30 – 11.00	Dojazd (wyłącznie) autokarem na wycieczkę techniczną (grupa druga)
11.00 – 12.30	Wycieczka techniczna: zakład produkcyjny ICN Polfa Rzeszów S.A. (ul. Przemysłowa 2, Rzeszów)
12.30 – 13.00	Powrót autokarem do hotelu (grupa druga)
12.00 – 13.30	Obiad
13.30	Zakończenie konferencji

* organizator zastrzega sobie prawo do zmian w programie.
Aktualny program na www.farmacja.e-bmp.pl