

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOregler



Kort fortalt

På dette kursus lærer du at betjene produktions- og pakkeanlæg i pharmaindustrien i overensstemmelse med gældende regler, procedurer og myndighedskrav.

Hold

17-02-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

31-03-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

23-04-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

12-05-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

11-08-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

01-09-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

22-09-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

Kontakt



Lis Lyng Hansen
Kursussekretær
72290305
llh@neg.dk

Kursuspris

AMU:

DKK 2.140,00

Uden for målgruppe:

DKK 9.617,50

Tilmelding



20-10-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

10-11-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

01-12-2025

Betjening af procesanlæg under GMP og ISOreg
Rynkevangen 7 4400 Kalundborg

10 dage

Daghold

Fag: Betjening af procesanlæg under GMP og ISOregler

Fagnummer: 49325	Varighed 10 dage
AMU-pris: DKK 2.140,00	Uden for målgruppe: DKK 9.617,50

Målgruppe: Kurset er udviklet til ufaglærte og faglærte, der har eller søger arbejde i pharmaindustrien.

Beskrivelse: Efter gennemført kursus kan deltageren:

Under iagttagelse af GMP (Good Manufacturing Practice) og ISO (International Organization for Standardization) regler, gældende for produktion i pharmaindustrien samt under vejledning betjene produktions- og pakkeanlæg som anvendes ved farmaproduktion.

Under vejledning udføre opgaver omhandlende validerings- og kvalitetsprocedurer samt udarbejde arbejdsinstruktioner i overensstemmelse med SOP (Standard Operation Procedures).

Betjene produktions- og pakkeanlæg inden for pharmaindustrien i overensstemmelse med relevante gældende bekendtgørelser udstedt af arbejdstilsynet.