



Warszawa, 11.10.2018, r.

Główny Inspektor Farmaceutyczny
Paweł Piotrowski

BWZ.061.1.2018.MM.3

Szanowni Państwo,

W trosce o jakość przygotowywanych przez Państwa jednostki produktów, odgrywającą główną rolę w zapewnieniu bezpieczeństwa i skuteczności terapii zaawansowanej (ATMP-HE) realizowanej przez polskie jednostki służby zdrowia mam zaszczyt zaprosić Państwa na konferencję poświęconą aspektom prawnym wytwarzania produktów leczniczych terapii zaawansowanej wyjątków szpitalnych (ATMP-HE).

Podstawowym celem przedsięwzięcia jest zwrócenie uwagi przedstawicieli jednostek służby zdrowia i innych podmiotów, które prowadzą bądź planują prowadzić działalności w zakresie wytwarzania produktów leczniczych terapii zaawansowanej wyjątków szpitalnych (ATMP-HE), na obowiązki prawne wynikające z realizacji zapisów art. 38a ustawy z dnia 6 września 2001r. - Prawo farmaceutyczne tzn. uzyskanie zgody Głównego Inspektora Farmaceutycznego na taką działalność oraz przybliżenie zakresu wymagań jakie powinny spełniać jednostki ją prowadzące.

Będzie nam niezwykle miło gościć Państwa na konferencji informacyjnej Głównego Inspektora Farmaceutycznego pt. „Wymagania prawne dla wytwarzania produktów leczniczych terapii zaawansowanej wyjątków szpitalnych (ATMP-HE)”, która odbędzie się 13 listopada 2018 roku w Centrum Konferencyjnym Golden Floor przy ulicy Chłodnej 51 w Warszawie, w godzinach 8:00-15:00.

Zapraszamy do rejestracji konferencję na w dniach 15 października do 2 listopada 2018 roku pod adresem: <https://www.gif.gov.pl/pl/panel>

Udział w konferencji jest bezpłatny, natomiast ilość miejsc jest ograniczona.

2 wyrazi nam,

Główny Inspektor Farmaceutyczny,


Paweł Piotrowski