

# **Das Angebot**

Mit 6 Modulen, Karrierecoaching sowie dauerhaft präsenten und praxiserfahrenen Trainer/innen erhalten Sie in 5 Wochen eine praxisbezogene und fundierte Weiterbildung. Zur persönlichen Schulung erhalten Sie zusätzliches Skript- und eLearningmaterial.

Mit diesem Handwerkszeug finden Sie attraktive Arbeitsangebote im Bereich Life Science.

Teilnehmen können Hochschulabsolventen des naturwissenschaftlichen Bereichs. Sie benötigen anwendungssichere Englischkenntnisse sowie Bereitschaft zur aktiven Trainingsteilnahme. Zum Abschluss nehmen Sie an einer Zertifikatsprüfung teil.

Als Nachweis Ihres Wissens und Könnens erhalten Sie nach erfolgreich absolvierter Abschlussprüfung ein qualifiziertes Zertifikat.

Wir freuen uns auf Sie!

**AZAV-zertifiziert** durch



### **Ihr Nutzen**

- Sie erwerben aktuellste Kenntnisse zu den nationalen und internationalen Regelwerken
- Sie trainieren GMP praxisnah und anhand aktueller Themen, wodurch Sie den Einstieg in die pharmazeutische Industrie generieren
- ➤ Sie meistern die immer komplexer werdenden Anforderungen der Unternehmen mit Bravour, erlernen neue Arbeitstechniken oder erhöhen deren Anwendungssicherheit
- ► Sie bearbeiten interdisziplinäre Tätigkeitsfelder
- Sie bauen Ihre Management- und Führungskompetenz individuell aus oder auf
- Sie lernen häufig auftretende Praxissituationen kennen und trainieren Verhaltensweisen
- Sie bereiten sich auf Ihre angestrebte T\u00e4tigkeit und Position detailliert vor
- Sie werden Teil eines über Jahrzehnte gewachsenen Netzwerkes
- Sie profitieren von der Unterstützung durch unsere Coaches, Jobscouts und Trainer/innen

PERSÖNLICH ANWESENDE FACHDOZENTEN/INNEN !!!

# **Ihr Programm**

#### 1. GMP (Basismodul)

Entstehung und geschichtlicher Hintergrund / Kurzübersicht wichtigster Regelwerke / Nationale und internationale Anforderungen, Stakeholder, zuständige Stellen / Akteure im GMP / Kompetenzanforderungen, Aufgabenspezifizierung und praktische Unterweisung

#### 2. Pharmazeutische Regelwerke

Pharmazeutische Regelwerke und internationale GMP-Anforderungen (u.a. AMG, AMWHV, EU-Leitfaden) / Anforderungen an das Personal, Personalhygiene / Anforderungen an pharmazeutische Betriebe, Herstellerlaubnis, Zulassung und Qualitätskontrolle / Spezielle Aspekte & Qualitätssysteme (GMP-Inspektion, CAPA-Management, interne/externe Audits, Risikomanagement/-analysen nach FMEA, FTA, Ishikawa und HACCP, Dokumentationsanforderungen) / Herstellung, Lagerung und Verpackung von (sterilen) Arzneimitteln / Workshops zu aktuellen Themen

#### 3. QM-Systeme

QM-Handbuch, QS-Richtlinien & -Anweisungen / QM als System / wichtige gesetzliche Grundlagen / Archivierung / Leanmanagement / Qualitäts- und Prozessmanagement: Prozessbeschreibungen, Risikomanagement / DIN EN ISO 9001:2015 u.a.

### 4. Interne Unterweisung von GMP

Planung, Vorbereitung, Dokumentation & Evaluation von Schulungen / Didaktik & Medien / Grundlagen der Lernpsychologie / Trainerrolle & -verhalten / Umgang mit schwierigen Teilnehmern und Krisenintervention / E-Learning u.a. zeitgemäße Lernformate

#### 5. GMP-Kampagnen + KVP

Kampagnenformate / Grundlagen KVP & Kampagnen / Vorbereitung, Planung & Arbeitsformate in GMP-Kampagnen / Ergebnissicherung / Informations- und Kommunikationsanforderungen im KVP

#### 6. Arbeitstechniken für GMP-Beauftragte

(Agiles) Projektmanagement / Teamauswahl & -entwicklung / Konfliktmanagement / Selbst- und Zeitmanagement / Kreativitätstechniken / Entscheidungsfindungstechniken

#### **Der Anmeldeprozess**

- Sie nehmen Kontakt zu uns auf
  (über www.ibs-network.de oder telefonisch)
- 2. Wir vereinbaren einen Beratungstermin
- 3. Sie entscheiden sich für die Teilnahme, klären die Voraussetzungen für eine Förderung durch die BA und informieren uns.
- 4. Ihre Buchung wird verbindlich.
- 5. Sie absolvieren die Veranstaltung mit Erfolg!

Wir freuen uns auf Sie!

### Termine

16.11.2020 bis 18.12.2020

(08:30 Uhr bis 16:30 Uhr)

## Durchführungsort

Leutragraben 2-4, 07743 Jena

## Leistungen

Standortbestimmung (zu Beginn des Programms)

Vermittlung von aktuellem, praxisorientiertem Wissen

Präsenztraining, Projektarbeiten, Skripte, begleitendes Individualcoaching, ergänzende eLearning-Einheiten

Projektmanagement-Plattform

Professionell moderierte, kollegiale Beratung

Zertifikatsprüfung

Zertifikat, Teilnahmebescheinigung & Leistungsnachweise für ausgewählte Arbeitstechniken

## Anmeldung erfolgt über

<u>www.ibs-network.de</u> (Buchungsportal) oder per Telefon (03641/376866)

Teilnehmerzahl: maximal 15 Teilnehmer/innen (Reihenfolge der Anmeldung entscheidet)

Bei Vorliegen der individuellen Voraussetzungen ist eine Förderung durch die Bundesagentur für Arbeit möglich.

Kosten für Privatzahler oder entsandte Mitarbeiter/innen aus Unternehmen auf Anfrage.

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen.

## Good Manufacturing Practice mit

