

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen (Fimea) keskustelutilaisuus kehittyneen terapian valmisteista (ATMP)

Aika: 4.2.2015 klo 12.00 – 16.00

Paikka: Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus, Mannerheimintie 103 b, Helsinki, luentosali Ursa (1 krs)

Ohjelma:

12.00 – 12.30	Ilmoittautuminen
12.30 – 13.45	Tervetuloa (Eeva Leinonen) ATMP-valmisteiden luokittelu (Paula Salmikangas) ATMP-raaka-aineiden laatuvaatimukset (Jaana Vesterinen)
13.45 – 14.15	Kahvitauko
14.15 – 16.00	Fimean uusi määräys kansallisesta ATMP-valmistusluvasta (Pirkko Puranen) Lääkinnällisten laitteiden direktiivin uusiminen (Kimmo Linnavuori/Valvira) Riskianalyysiin perustuva lähestymistapa – soveltaminen ja mahdollisuudet (Tiina Palomäki) Kysymyksiä ja keskustelua

Ilmoittautuminen viimeistään 26.1.2015 sähköpostilla osoitteeseen merja.juvonen@fimea.fi.

Tervetuloa!

-