

SZKOŁA PRAWA FARMACEUTYCZNEGO
rok akademicki 2025/2026, semestr zimowy

ZJAZD		I	II	III	IV	V	VI	VII
DATA	GODZINY	25.10.2025	08.11.2025 zdalnie	22.11.2025 sala C406	06.12.2025 sala C406	13.12.2025 C406	20.12.2025 zdalne	10.01.2026 C406
SOBOTA	9.00-14.15	Wprowadzenie do obrotu produktów leczniczych (6 g) Joanna Kmiecik-Grudzień MODUŁ III	Wprowadzenie i dystrybucja produktów leczniczych (6 g) Natalia Fałęcka-Tyszka + Katarzyna Kęsik Olędzka MODUŁ I	Uzyskanie zezwolenia na wytwarzanie lub import produktów leczniczych (8 g) Natalia Fałęcka-Tyszka + Katarzyna Kęsik Olędzka MODUŁ I	Uzyskanie zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego produktami leczniczymi (6g) Natalia Fałęcka-Tyszka + Katarzyna Kęsik Olędzka MODUŁ I	Refundacja produktów leczniczych (8g) Mateusz Oczkowski MODUŁ III	Nadzór nad bezpieczeństwem stosowania produktów leczniczych (8 g) Andrzej Czesławski MODUŁ III	Nadzór inspekcji (8 g) Natalia Fałęcka-Tyszka + Katarzyna Kęsik Olędzka + Michał Pietrusiński MODUŁ I/II
	14:30-16:00	Nazewnictwo produktów leczniczych (2g) Romuald Żywiecki MODUŁ III	Pośrednictwo w obrocie produktami leczniczymi (2g) Michał Pietrusiński MODUŁ I	Natalia Fałęcka-Tyszka + Katarzyna Kęsik Olędzka MODUŁ I	Compliance (2 g) Michał Kaczmarek MODUŁ I			
DATA	GODZINY	26.10.2025	09.11.2025 zdalnie	23.11.2025 sala C406	07.12.2025 C406	14.12.2025 C406	21.12.2025 zdalne	11.01.2026 C406
NIEDZIELA	9.00-12.15	Wytwarzanie, dystrybucja i import substancji czynnych (4 g) Katarzyna Kęsik Olędzka MODUŁ I	Jakość produktów leczniczych (6 g) Katarzyna Kęsik Olędzka + Michał Pietrusiński MODUŁ II/III	Badania kliniczne (6 g) Paweł Szoka MODUŁ III	Uzyskanie zezwolenia na prowadzenie apteki ogólnodostępnej (6g) Natalia Fałęcka-Tyszka + Michał Pietrusiński MODUŁ II	09.00-10.30 ZSMOPL (2 g) Magdalena Rychter MODUŁ I/II	Weryfikacja autentyczności produktów leczniczych z perspektywy wytwórcy, importera, hurtowni i aptek (6 g) Katarzyna Kęsik Olędzka + Michał Kaczmarek MODUŁ I/II	Warunki prawne wytwarzania i obrotu konopiami innymi niż włókniste (4g) Katarzyna Kęsik Olędzka MODUŁ I
	12.30-14.15	Wprowadzanie do obrotu produktów leczniczych (2 g) Joanna Kmiecik-Grudzień MODUŁ III				10.45-14.00 Warunki prawne reklamy aptek produktów leczniczych i suplementów diety (4 g) Paulina Sosin-Ziarkiewicz MODUŁ II/III		Rola AOTMiT w systemie zdrowia (2g) Anna Kowalczyk MODUŁ III