

# Validering af IT-systemer

## Forstå hvordan du kan validere IT-systemet efter gældende standarder?

Med dette kursus bliver du klar til at håndtere valideringen af IT-systemer. Det kan både være som praktiker, der skal gennemføre valideringen, eller som en af de involverede, der skal planlægge eller godkende valideringen. Efter kurset kender du kravene og strategierne for IT-validering.

Deltagerne er klar til at udføre en fuld validering af IT-systemer. De har indblik i lovgivningen og V-modellen som valideringsstrategi, og ved, hvad der skal til for at planlægge og gennemføre en IT-validering.

Kursusleder er:

Validation Engineer, Marjun Jepsen, QV-Compliance A/S

### Kursusfakta

#### NIVEAU

Specialiserede

#### FORMAT

Flerdageskursus

#### VURDERING

4,7 ud af 5

#### PRIS

10.900 kr. ekskl. moms, overnatning inkluderet

## Tilmeldingsdatoer

Hillerød	Hillerød
11. jun.—12. jun.	10. dec.—11. dec.
- -	- -
2020	2020

## Har du spørgsmål til kurset?

### Kontakt

Andreas Goldschadt  
Kursuskoordinator

+45 48 20 62 63  
ag@pharmakon.dk

## Dit udbytte

- Du har et solidt indblik i den gældende lovgivning for IT-validering.
- Du kan planlægge og gennemføre en validering af IT-systemer.
- Du er klar til at vise både internt og overfor myndighederne, at IT-systemet er i compliance.

## Din virksomheds udbytte

- Din medarbejder har et godt indblik i processen for IT-validering.
- Din medarbejder kan tage ansvar for en fuld validering af IT-systemer.
- Du kan føle dig tryk ved at vide, at jeres IT-systemer er i compliance.

---

# Målgruppe

Medarbejder fra Pharma, Medical devices og leverandører, der er involveret i validering af IT-systemer.

Det kan fx være:

- Tekniske medarbejdere, der skal udføre valideringen.
- Projektledere, der skal planlægge valideringen.
- Leverandører, der skal designe og programmere systemet.
- QA'er, der skal godkende protokoller, testplaner og rapporter.

---

## Forstå hvordan du kan validere IT-systemet efter gældende standarder?

This course will give you an overview of existing rules and best practice for validation of IT-system. You will be able to handle validation of IT-systems both as the actual handler of the validation or as one of the persons involved in planning or approving the validation. Efter the course you will know the requirements and strategies for IT-validation, data integrity and compliance and be able to strategically plan the validation using risk evaluation and validation master plan. The course will be a mixture of presentations and workshops.

**Tilmelding kan ske online på**

[www.pharmakon.dk](http://www.pharmakon.dk)