



REGIONALNE SPOTKANIE Z FARMACEUTAMI „Wyzwania współczesnej farmacji”

7-9 maja 2026

Hotel Trzebnica, ul. Leśna 2, 55-100 Trzebnica

CZWARTEK, 7.05.2026

Godz. 12.00 przyjazd, rejestracja i zakwaterowanie

Godz. 12.45 rozpoczęcie

Godz. 13.00–14.00 Piotr Grzechnik, lekarz medycyny: „Żywność kliniczna. Kiedy przyjaciel może stać się wrogiem?”

Godz. 14.00–15.00 mgr. farm. Anna Well „Podaż leków przez sztuczne dostępy do przewodu pokarmowego.”

Godz. 15.00–15.30 przerwa / lunch

Godz. 15.30–17.00 mgr inż. Dariusz Łukaszyński: „Przygotowywanie i podawanie leków toksycznych w systemach zamkniętych” – warsztaty

Godz. 17.30–19.00 Magdalena Kwiatkowska, kierownik Hurtowni Salus International: „Wybrane zagadnienia z Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej:

- dobra praktyka dokumentacji zwrotów z dystrybucji produktów leczniczych
- nadzór nad warunkami przechowywania i transportu produktów leczniczych

Godz. 19.00–21.00 Kolacja

PIĄTEK 8.05.2026

Godz. 7.00–9.30 śniadanie

Godz. 9.30–10.30 Agnieszka Drążkiewicz-Miszcza, Medical Science Liaison, Fresenius Kabi: „Efektywność kosztowa żywienia – rozliczenia”

Godz. 10.30–11.30 lek. Bernard Zając, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu: „Antybiotykoterapia okiem anestezjologa – praktyczne aspekty”

Godz. 11.30–11.45 przerwa kawowa

Godz. 11.45–14.00 Małgorzata Śledziwska, ekspert ds. zamówień publicznych – część 1:

- praktyczne zasady przygotowania ofert
- aspekty prowadzenia postępowań przetargowych,
- prawidłowy opis przedmiotu zamówienia
- zasady kwestionowania decyzji zamawiającego.

Godz. 14.00–15.00 obiad

Godz. 15.00–18.30 Małgorzata Śledziwska, ekspert ds. zamówień publicznych – część 2:

- wymogi formalne i dokumentacja dotycząca wyrobów medycznych,
- strategia skutecznej komunikacji z zamawiającym
- zasady postępowań odwoławczych przed KIO,
- ograniczenia konkurencji i zgodności z regulacjami wyrobami (m.in. obowiązki dystrybutora, importera).

Godz. 19.00–21.00 Kolacja

SOBOTA 9.05.2026

Godz. 8.00–9.30 śniadanie

Godz. 9.30–12.00 panel dyskusyjny: „Pracownie Leku Jałowego i Cytostatyków – Standardy jakościowe i bezpieczeństwo personelu.”

- dyskusja dot. automatyzacji przygotowania dawek
- walidacja procesów i kompetencje personelu w dobie zastrzeżonych norm czystości (szczególnie w kontekście nowelizacji Annexu 1 GMP).

Godz. 12.00–12.30 podsumowanie wykładów i debaty w celu przygotowania materiału do kontynuacji cyklu spotkań. Test zaliczeniowy.

Godz. 13.00–14.00 wyjazd



**Uczestnicy spotkania szkoleniowego
otrzymają punkty edukacyjne.**

Prosimy o potwierdzenie swojego uczestnictwa
w spotkaniu do dnia 31 marca br. do
Arlety Rentz-Tylińskiej, tel. 600 420 035,
a.rentz-tylinska@salusint.com.pl