

# SZKOLENIE ONLINE

## Prawo ochrony środowiska w przemyśle farmaceutycznym i wyrobów medycznych - nowe regulacje, utylizacja i przechowywanie



11.06.2024r.

### PRELEGENCI

- **Marek Paluch** - Senior Associate, Kancelaria DZP
- **Daniel Chojnacki** - Partner, Kancelaria DZP
- **Klaudia Skubiszak** - Associate, Kancelaria DZP



### AGENDA SPOTKANIA:

- 9.30 - 10:00 Rejestracja uczestników
- 10.00 - 11.30 Wykład
- 11.40 - 13.10 Przerwa
- 13.10 - 13.30 Lunch
- 13.30 - 15.00 Wykład
- 15.00 Zakończenie i Q&A

### PROGRAM WYDARZENIA

1. Wprowadzenie
2. **Prawo ochrony środowiska w przemyśle farmaceutycznym** – gdzie szukać przepisów szczególnych i jak te regulacje wpływają na naszą działalność?
3. **Pojęcie odpadów i jego zaskakująco restrykcyjna interpretacja;**
4. **Role w systemie:** posiadacz, wytwórca, sprzedawca i pośrednik, transportujący, zbierający i przetwarzający odpady – **wymagane pozwolenia, zezwolenia, wpisy i sprawozdania;**
5. **Przekazywanie odpadów** – zasady przechodzenia odpowiedzialności, obowiązki ewidencyjne;
6. **Zagadnienia praktyczne:**
  - produkty w magazynach zewnętrznych;
  - odpady powstające przy wizytach domowych;
  - odpady powstające w miejscach stosowania substancji przez inny podmiot (np. testy kliniczne);
  - zbieranie odpadów w aptekach.
7. **Przepisy szczególne dotyczące odpadów medycznych** – obostrzenia dotyczące odpadów zakaźnych, przepisy wykonawcze w zakresie sposobu postępowania z odpadami medycznymi, odzysku i unieszkodliwiania oraz magazynowania odpadów medycznych;



edupharm\_polska



EduPharm



biuro@edupharm.pl



(22) 2521086

# SZKOLENIE ONLINE

## Prawo ochrony środowiska w przemyśle farmaceutycznym i wyrobów medycznych - nowe regulacje, utylizacja i przechowywanie



11.06.2024r.

8. **Nowe rozporządzenie z dnia 20 lutego 2024, dot. odpadów środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii pierwszej i produktów leczniczych;**
9. **Rozszerzona odpowiedzialność producenta (wytwórcy, importera) za opakowania po produktach wprowadzanych na rynek;**
10. **Inne systemy rozszerzonej odpowiedzialności producenta mogące znajdować zastosowanie – urządzenia elektryczne, baterie i akumulatory;**
11. **W kierunku gospodarki o obiegu zamkniętym: przepisy dotyczące jednorazowych produktów z plastiku, system kaucyjny, projekt rozporządzenia PPWR – zakres zastosowania do branży farmaceutycznej.**

**KAŻDY UCZESTNIK OTRZYMUJE CERTYFIKAT O UKOŃCZONYM SZKOLENIU**

### PRELEGENCI

**Klaudia Skubiszak** - pracuje w zespole prawa ochrony środowiska, zajmując się, w szczególności, tematyką gospodarowania odpadami, prawa wodnego oraz badań prawnych spółek pod kątem spełnienia wymogów prawno- środowiskowych. Klaudia, między innymi, doradza klientom w postępowaniach administracyjnych oraz sądowno-administracyjnych, jak również świadczy doradztwo legislacyjne.

Ma doświadczenie w przygotowaniu opinii prawnych oraz pism procesowych w ramach postępowań prowadzonych przed organami ochrony środowiska oraz sądami administracyjnymi.

Klaudia jest absolwentką kierunków Prawo i Prawo europejskie na Uniwersytecie im. Adama Mickiewicza w Poznaniu.

**Daniel Chojnacki** - jest ekspertem z zakresu polskiego, unijnego i międzynarodowego prawa ochrony środowiska, w tym prawa odpadowego. Jest doradcą w kwestiach prawno-środowiskowych przy wielu projektach infrastrukturalnych, transakcjach M&A oraz postępowaniach due diligence.

Ma bogate doświadczenie w zakresie ocen oddziaływania inwestycji na środowisko, prawno-środowiskowych wymagań eksploatacji instalacji oraz w reprezentowaniu klientów przed organami administracji i sądami administracyjnymi. Pracuje dla klientów z różnych sektorów, włączając przemysł energetyczny, chemiczny, hutniczy i sektor gospodarki odpadami.

**Marek Paluch**, Senior Associate w Kancelarii Domański Zakrzewski Palinka specjalizuje się w bieżącym doradztwie prawnym z zakresu prawa farmaceutycznego, prawa wyrobów medycznych, prawa konstytucyjnego, a także postępowań administracyjnych i sądownoadministracyjnych.

Doradza w kwestiach dotyczących wprowadzania wyrobów medycznych na rynek, ich klasyfikacji oraz marketingu, a także w zagadnieniach związanych z rejestracją i wprowadzaniem do obrotu produktów leczniczych. Opracowuje również stanowiska i uwagi do projektów aktów prawnych, a także sporządza opinie prawne oceniające zgodność przepisów prawa z Konstytucją RP. Doświadczenie Marka obejmuje także budowę kompleksowych systemów compliance oraz systemów przeciwdziałania korupcji w organizacjach.



edupharm\_polska



EduPharm



biuro@edupharm.pl



(22) 2521086

# SZKOLENIE ONLINE

## Prawo ochrony środowiska w przemyśle farmaceutycznym i wyrobów medycznych - nowe regulacje, utylizacja i przechowywanie



11.06.2024r.

### SZCZEGÓŁY WYDARZENIA

#### FORMUŁA WYDARZENIA

ONLINE - platforma Clicmeeting, działa przez przeglądarkę internetową - nie wymaga pobierania dodatkowego oprogramowania

#### KOSZT

1250 zł netto/os.

#### OPIEKUN WYDARZENIA

**Iwona Wandas**

Starszy specjalista ds. sprzedaży  
iwona.wandas@edupharm.pl  
665 517 479

## Zapraszam

IWONA WANDAS



Zapraszamy do naszego Programu Poleceń. Skorzystaj i otrzymaj 10% rabatu zarówno dla siebie, jak i dla osoby, którą polecisz, na dowolne szkolenie.

Więcej informacji o naszych szkoleniach, aktualności z branży i oferty specjalne dostępne w naszych social mediach:

Witryna: <http://www.edupharm.pl/oferty-specjalne>

LinkedIn: <https://www.linkedin.com/company/edupharm/>

Instagram: [https://www.instagram.com/edupharm\\_polska/](https://www.instagram.com/edupharm_polska/)



edupharm\_polska



EduPharm



biuro@edupharm.pl



(22) 2521086