

## ΕΡΩΤΗΣΕΙΣ ΥΠΟΒΟΗΘΗΣΗΣ ΘΕΩΡΗΤΙΚΟΥ ΜΑΘΗΜΑΤΟΣ

### «ΠΑΡΑΓΩΓΗ ΚΑΛΛΥΝΤΙΚΩΝ»

1. Με τί πρέπει να είναι σύμφωνη η Παραγωγή Καλλυντικών στην ΕΕ ;
2. Τί είναι οι Κανόνες Καλής Παραγωγής «GMP» ; Δώστε τον ορισμό.
3. Ποιος είναι ο σκοπός των οδηγιών για τους κανόνες καλής παραγωγής «GMP» ;
4. Τί ενσωματώνονται στους κανόνες «GMP» ;
5. Τί είναι τα κριτήρια αποδοχής (acceptance criteria) ;
6. Τί είναι επιθεώρηση (audit) ;
7. Τί είναι Παρτίδα (batch) ;
8. Τί είναι Αριθμός παρτίδας (batch number) ;
9. Τί είναι Διακρίβωση (Calibration) ;
10. Τί έλεγχος αλλαγών (change control) ;
11. Τί είναι μόλυνση (contamination) ;
12. Τί είναι Τελικό προϊόν (finished product) ;
13. Τί είναι έλεγχος κατά τη διεργασία (In process control) ;
14. Τί είναι εσωτερική επιθεώρηση (internal audit) ;
15. Τί είναι τα εκτός προδιαγραφών αποτελέσματα (out of specifications results) ;
16. Τί ορίζεται Ποιοτική Διασφάλιση (Quality assurance) ;
17. Τί ορίζεται Ανάκληση (Recall) ;
18. Τί ορίζεται Επανεκατεργασία (Reprocessing) ;
19. Τί είναι απολύμανση –αποστείρωση ;
20. Ποιες είναι οι υπευθυνότητες του προσωπικού ;
21. Ποιά είναι η αρχή που διέπει τις πρώτες ύλες και τα υλικά συσκευασίας ;
22. Πού πρέπει να βασίζεται η προμήθεια των πρώτων υλών και των υλικών συσκευασίας ;
23. Τί οφείλει να περιλαμβάνει η ταυτοποίηση των πρώτων υλών (identification)

24. Πώς γίνεται η απελευθέρωση (release) των υλικών ;
25. Πώς πρέπει να γίνεται η αποθήκευση (storage) των υλικών ;
26. Ποιά είναι η αρχή που διέπει την παραγωγή (production) ;
27. Ποιοί είναι οι έλεγχοι που πρέπει να γίνονται κατά την εκκίνηση (start checks) της παραγωγής ;
28. Πώς γίνεται η ταυτοποίηση των «In process» λειτουργιών κατά την παραγωγή ;
29. Ποιές είναι οι βασικές λειτουργίες κατά τη συσκευασία (packaging Operations) που πρέπει να τηρούνται ;
30. Ποιά είναι η αρχή που διέπει τα τελικά προϊόντα (finished products);
31. Πώς γίνεται η απελευθέρωση (release) των τελικών προϊόντων (finished products) ;
32. Πώς γίνεται η αποθήκευση (storage) των τελικών προϊόντων ;
33. Ποιά είναι η αρχή που διέπει το Εργαστήριο Ποιοτικού ελέγχου (Quality Control laboratory) ;
34. Τί γίνεται με τα εκτός προδιαγραφών αποτελέσματα (out of specifications results) του Εργαστηρίου Ποιοτικού Ελέγχου ;
35. Τί πρέπει να ορίζεται σαφώς κατά τη δειγματοληψία ;
36. Πώς γίνεται η διατήρηση (φύλαξη) των δειγμάτων ;
37. Ποιά είναι η αρχή που διέπει τα απόβλητα «wastes» ;
38. Ποιά είναι η αρχή που διέπει τα παράπονα και τις ανακλήσεις «complaints & recalls» ;

39. Πώς πρέπει να χειρίζονται τα παράπονα (Complaints) για τα προϊόντα ;
40. Πώς πρέπει να χειρίζονται οι ανακλήσεις (Recalls) των προϊόντων ;
41. Τί είναι ο έλεγχος αλλαγών «Change control» ;
42. Ποιά είναι η αρχή στις εσωτερικές επιθεωρήσεις «Internal audits» ;
43. Ποιά είναι η αρχή στην τεκμηρίωση (Documentation) ;
43. Ποιά είδη εγγράφου χρησιμοποιούνται στην τεκμηρίωση ;