

План семинара
«Система государственной регистрации фармакологических лекарственных препаратов
для ветеринарного применения
на территории Российской Федерации»

Время проведения	Тема	Форма занятий	Кол-во часов
10.00-11.30 11.45-13.15	<p>Правовые аспекты государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, подтверждения лекарственных средств для ветеринарного применения, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для ветеринарного применения.</p> <p>Подача заявления и регистрационного досье с целью государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, подтверждения лекарственных средств для ветеринарного применения, внесения изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для ветеринарного применения.</p> <p>Основания для отказа в государственной регистрации лекарственных средств для ветеринарного применения, подтверждении лекарственных средств для ветеринарного применения, внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для ветеринарного применения.</p> <p>Правовые аспекты включения фармацевтической субстанции, произведенной для реализации, в государственный реестр лекарственных средств и внесения изменений в документы на фармацевтическую субстанцию, произведенную для реализации и включенную в государственный реестр лекарственных средств.</p> <p>Подача заявления и документов с целью включения фармацевтической субстанции, произведенной для реализации, в государственный реестр лекарственных средств, а так же внесения изменений в документы на фармацевтическую субстанцию, произведенную для реализации и включенную в государственный реестр лекарственных средств.</p>	лекция	4
14.00-15.30 15.45-17.15	Правила проведения клинических исследований и изучения биоэквивалентности ветеринарных лекарственных препаратов (РФ)	семинар	4
10.00-11.30 11.45-13.15	Правила проведения доклинических исследований ветеринарных лекарственных препаратов (РФ)	семинар	4
14.00-15.30	Порядок инспектирования производителей лекарственных средств для ветеринарного применения на соответствие требованиям надлежащей производственной практики, производство которых осуществляется за пределами Российской Федерации	лекция	2