

Программа семинара
«Правила проведения доклинических исследований ветеринарных лекарственных средств, клинических исследований и исследований биоэквивалентности фармацевтических лекарственных препаратов для ветеринарного применения»

Время проведения МСК	Тема	Кол-во часов
1 день		
10.00-11.30 11.45-13.15 14.00-16.15	Особенности регистрации ветеринарных лекарственных препаратов в соответствии с требованиями ЕАЭС. Экспериментальное изучение ветеринарных лекарственных препаратов. Составление программы доклинического и клинического исследования. Ответы на вопросы	7
2 день		
10.00-11.30 11.45-13.15 14.00-16.15	Представление результатов доклинических и клинических исследований в регистрационном досье. Исследование биоэквивалентности в соответствии с требованиями ЕАЭС. Ответы на вопросы	7



Лицензия на право осуществления образовательной деятельности от 09 августа 2012 г. № 0297 выдана Федеральной службой по надзору в сфере образования и науки Российской Федерации

По итогам освоения программы слушатели получают сертификат участника установленного образца.

Стоимость участия для одного специалиста в **очной форме** обучения составляет **26 087,00 рублей**, в формате **вебинар** - **23 236,00 рублей**.

Для участия в обучающем мероприятии необходимо направить заявку на электронную почту umo@vgnki.ru.