

**План программы повышения квалификации ФГБУ «ВГНКИ»
«Подготовка лица, уполномоченного держателем или владельцем
регистрационного удостоверения лекарственного препарата для ветеринарного
применения»**

№ п/п	Время проведения мск	Тема	Кол-во часов
1 день			
1.	10.00-11.30 11.45-13.15	Роль Уполномоченного лица. Выпуск серий лекарственных препаратов в обращение. Фармацевтическая система качества. Основные принципы управления качеством. Руководство по качеству. Обзоры функционирования ФСК. Обзоры качества продукции. Отклонения. САРА. Изменения. Анализ рисков. Управление поставщиками. Аудит поставщика.	4
2.	14.00-15.30 15.45-17.15	Управление персоналом на фармацевтическом предприятии. Обучение. Ключевой персонал. Обучение персонала. Гигиенические требования к персоналу. Требования к технологической одежде.	4
2 день			
3.	10.00-11.30 11.45-13.15	Управление документацией и записями на фармацевтическом производстве (документация, требуемая надлежащей производственной практикой, типы регламентирующих и регистрирующих документов, правила надлежащего документального оформления, хранение документов). Использование компьютеризированных систем.	4
4.	14.00-15.30 15.45-17.15	Основные требования к производству лекарственных средств (технологические операции, внутрипроизводственный контроль, материальный баланс, учет печатных материалов, перекрестная контаминация, повторная переработка продукции).	4
3 день			
5.	10.00-12.15	Нормативно правовое регулирование ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для ветеринарного применения. Работа в ФГИС в области ветеринарии, ФГИС «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)» для предоставления документов и сведений о серии препарата. Представление документов и сведений о каждой серии произведенного в РФ лекарственного препарата для ветеринарного применения или каждой серии ввозимого (перемещаемого) в РФ лекарственного препарата. Приостановление реализации и применения лекарственного препарата для ветеринарного применения, введенного в гражданский оборот. Требования к лицу, уполномоченному держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата для ветеринарного применения. Аттестация	3
6.	13.00-14.45 15.00-17.15	Нормативные правовые акты, регулирующие отношения, возникающие в связи с государственной регистрацией, производством, контролем качества, хранением, уничтожением лекарственных средств для ветеринарного применения. Основные понятия, используемые в них.	5

		<p>Полномочия федеральных органов исполнительной власти при обращении лекарственных средств для ветеринарного применения.</p> <p>Порядок аттестации уполномоченного лица производителя лекарственных средств для ветеринарного применения.</p> <p>Требования, предъявляемые к уполномоченному лицу производителя.</p> <p>Государственная регистрация лекарственного препарата для ветеринарного применения, требования регистрационного досье на лекарственный препарат для ветеринарного применения.</p> <p>Основные требования, предъявляемые к уничтожению изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств.</p> <p>Методы отбора проб лекарственных средств для ветеринарного применения</p>	
4 день			
7.	10.00-11.30 11.45-13.15	Основные требования к оборудованию, инженерным системам, помещениям. Подготовка и эксплуатация зон производства, лабораторий, складирования.	4
8.	14.00-15.30 15.45-17.15	Общие требования к валидации и квалификации на предприятии. Документирование деятельности по квалификации и валидации объектов.	4
5 день			
9.	10.00-11.30 11.45-13.15	Основные требования к организации контроля качества при производстве лекарственных средств (отбор проб, методики испытаний, первичные записи и обработка результатов испытаний, требования к растворам и реактивам, мониторинг производственной среды, изучение стабильности, хранение контрольных и архивных образцов).	4
10.	14.00-15.30 15.45-17.15	<p>Деятельность, передаваемая для выполнения другой организации (аутсорсинг). Работа по контракту. Претензии и отзыв продукции. Документирование работы с рекламациями.</p> <p>Общие принципы самоинспекции. Порядок подготовки к самоинспекции. Источники и методы получения информации. Классификация несоответствий.</p> <p>Итоговая аттестация</p> <p>Выполненные тесты необходимо предоставить к 19-00 на почту umo@vgnki.ru</p>	4



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

После прохождения итоговой аттестации слушатели получают удостоверения о повышении квалификации установленного образца.

Стоимость участия для одного специалиста в очной форме составляет **43 000,00 рублей**, в формате **вебинар – 37 000,00 рублей**.

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