

**План программы повышения квалификации
«Осуществление государственного контроля (надзора) в сфере обращения
лекарственных средств для ветеринарного применения, а также
лицензирования производства лекарственных средств и фармацевтической
деятельности»**

№ п/п	Тема
1.	Ввод в гражданский оборот лекарственных препаратов для ветеринарного применения. Соблюдение хозяйствующими субъектами основных требований. Порядок предоставления сведений и документов для ввода в гражданский оборот лекарственных препаратов для ветеринарного применения. Особенности разрешительного режима в отношении фармакологических и иммунобиологических лекарственных препаратов. Особенности обращения лекарственных средств на таможенной территории ЕАЭС.
2.	Кормовые добавки. Государственная регистрация. Приостановление и отмена государственной регистрации
3.	Обязательные требования при осуществлении деятельности по содержанию и использованию животных в зоопарках, зоосадах, цирках, зоотеатрах, дельфинариях и океанариумах. Вопросы контроля в сфере обращения с животными.
4.	Ввоз лекарственных средств для ветеринарного применения
5.	Порядок осуществления фармаконадзора территориальными управлениями Россельхознадзора
6.	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.
7.	Деятельность Россельхознадзора по выявлению в сети «Интернет» запрещенной информации
8.	Лицензирование фармацевтической деятельности. Формирование реестра лицензий.
9.	Отбор образцов, хранение, доставка. Планирование и доставка проб лекарственных средств в ФГБУ «ВГНКИ». Оформление сопроводительной документации к образцам иммунологических и фармакологических лекарственных средств в рамках выполнения плана контроля качества лекарственных средств и плана выборочного контроля.
10.	Организация лицензионного контроля, реформа контрольной (надзорной) деятельности. Индикаторы риска. Ведение реестра подконтрольных объектов. Единый реестр контрольных (надзорных) мероприятий. Единый реестр видов контроля. Единый реестр обязательных требований.
11	Реализация Программы проверок качества лекарственных средств. Нормативно-правовая база и практика.
12.	Итоговая аттестация



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 составляет **27 001,44 рублей**.

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