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	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.	4	
		Выдача разрешения на ввод в гражданский оборот иммунобиологического лекарственного препарата для ветеринарного применения.		
2.	14.00-15.30 15.45-17.15	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. Полномочия федеральных органов исполнительной власти при обращении лекарственных средств для ветеринарного применения. Порядок аттестации уполномоченного лица производителя лекарственных средств для ветеринарного применения. Требования, предъявляемые к уполномоченному лицу производителя. Государственная регистрация лекарственного препарата для ветеринарного применения. Основные требования, предъявляемые к уничтожению изъятых фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств. Методы отбора проб лекарственных средств для ветеринарного применения	4	
		2 день		
3.	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	
4.	14.00-15.30	Управление персоналом на фармацевтическом предприятии.	4	

	15 45 17 15			
	15.45-17.15	Ключевой персонал. Обучение персонала. Гигиенические		
		требования к персоналу. Требования к технологической одежде.		
3 день				
5.	10.00-11.30	Управление документацией и записями на фармацевтическом	4	
	11.45-13.15	производстве (документация, требуемая надлежащей		
		производственной практикой, типы регламентирующих и		
		регистрирующих документов, правила надлежащего		
		документального оформления, хранение документов).		
		Использование компьютеризированных систем.		
6.	14.00-15.30	Основные требования к производству лекарственных средств	4	
	15.45-17.15	(технологические операции, внутрипроизводственный контроль,		
		материальный баланс, учет печатных материалов, перекрестная		
		контаминация, повторная переработка продукции).		
4 день				
7.	10.00-11.30	Основные требования к оборудованию, инженерным системам,	4	
	11.45-13.15	помещениям. Подготовка и эксплуатация зон производства,		
		лабораторий, складирования.		
8.	14.00-15.30	Общие требования к валидации и квалификации на предприятии.	4	
	15.45-17.15	Документирование деятельности по квалификации и валидации		
		объектов.		
5 день				
9.	10.00-11.30	Основные требования к организации контроля качества при	4	
	11.45-13.15	производстве лекарственных средств (отбор проб, методики		
	обед	испытаний, первичные записи и обработка результатов		
		испытаний, требования к растворам и реактивам, мониторинг		
		производственной среды, изучение стабильности, хранение		
		контрольных и архивных образцов).		
10.	14.00-15.30	Деятельность, передаваемая для выполнения другой организации	4	
	15.45-17.15	(аутсорсинг). Работа по контракту. Претензии и отзыв продукции.		
		Документирование работы с рекламациями.		
		Общие принципы самоинспекции. Порядок подготовки к		
		самоинспекции. Источники и методы получения информации.		
		Классификация несоответствий.		
11.	17.15	Итоговая аттестация (тестирование)		



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 получат удостоверения о повышении квалификации установленного образца.

Стоимость участия для одного специалиста в формате вебинар – 40 700,00 рублей.

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