

F-RI-A01-02-03		Нұсқа / Версия: 01
----------------	--	--------------------

**Тематический план
проведения семинаров в Научно-образовательном центре ТФ г. Алматы на 2020 год**

№	Наименование темы семинара	Ф.И.О. преподавателя	Продолжи- тельность, (часы)	Форма обучения	Дата проведения семинара (возможно изменение даты)
1.	Формирование и расчет предельных цен на лекарственные средства для оптовой и розничной реализации	Жунисов Е.А., Жанатбекова А.К.	3	Обучающий семинар	21 сентября 2020 г.
2.	Номенклатура медицинских изделий Республики Казахстан	Есболатова Д.Е.	3	Обучающий семинар	28 сентября 2020 г.
3.	Правила и требования к проведению исследований биоэквивалентности в рамках законодательства Республики Казахстан и ЕАЭС	Шнаукшта В.С.	3	Обучающий семинар	2 октября 2020 г.
4.	Лабораторная диагностика инфекционных и неинфекционных заболеваний. Особенности экспертизы медицинских изделий для диагностики invitro	Сатыбалдиева Ж.А.	3	Обучающий семинар	5 октября 2020 г.
5.	Основные положения проведения фармаконадзора лекарственных средств	Кузденбаева Р.С.	3	Обучающий семинар	8 октября 2020 г.
6.	Регуляция в области фармаконадзора	Абдрахманов М.Ж.	3	Обучающий семинар	9 октября 2020 г.
7.	Правовая основа общего рынка МИ в ЕАЭС. Вопросы регистрации и экспертизы по МИ в ЕАЭС	Абдиманова Б.Ж.	3	Обучающий семинар	15 октября 2020 г.

F-RI-A01-02-03		Нұсқа / Версия: 01
----------------	--	--------------------

8.	Экспертиза лекарственных средств на территории ЕАЭС	Кабденова А.Т	3	Обучающий семинар	16 октября 2020 г.
9.	Формирование и расчет предельных цен на лекарственные средства для оптовой и розничной реализации	Жанатбекова А.К.	3	Обучающий семинар	23 октября 2020 г.
10.	Фармаконадзор и мониторинг побочного действия лекарственных средств. Классификация побочных (нежелательных) реакций лекарственного средства	Кузденбаева Р.С.	3	Обучающий семинар	27 октября 2020 г.
11.	Фармаконадзор и доказательная медицина в системе здравоохранения	Кузденбаева Р.С.	3	Обучающий семинар	30 октября 2020 г.
12.	«Современные вызовы в области оценки безопасности и качества ЛС, МИ. Постмаркетинговый надзор, основанный на оценке рисков»	Ахимова А.Д.	3	Обучающий семинар	2 ноября 2020г.
13.	Классификация медицинских изделий. Критерии отнесения к медицинским изделиям	Абдиманова Б.Ж.	3	Обучающий семинар	5 ноября 2020г.
14.	Основы надлежащей клинической практики. Порядок проведения экспертизы материалов клинического исследования. Требования к материалам клинического исследования	Жансарина Г.Х.	3	Обучающий семинар	6 ноября 2020 г.
15.	Типовые ошибки в методиках в аналитических нормативных документах при регистрации, перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье лекарственного средства.	Жансеркенова А. Косжанова К.	3	Обучающий семинар	9 ноября 2020г.

F-RI-A01-02-03		Нұсқа / Версия: 01
----------------	--	--------------------

16.	Мастер-файл, СОПы, Система качества, Базы данных	Абдрахманов М.Ж.	3	Обучающий семинар	18 ноября 2020г.
17.	Взаимодействие с регуляторными органами, ПООБ, ПУР, результаты мониторинга ПУР	Абдрахманов М.Ж.	3	Обучающий семинар	19 ноября 2020г.
18.	Работа с сообщениями, оценка причинно-следственной связи. MedDRA	Абдрахманов М.Ж.	3	Обучающий семинар	20 ноября 2020г.
19.	Формирование и расчет предельных цен на лекарственные средства в рамках ГОБМП и в системе ОСМС	Е.А. Жунисов Б.Ж. Сембаева	3	Обучающий семинар	23 ноября 2020г.
20.	Порядок и сроки проведения экспертизы лекарственных средств согласно новой редакции Правил проведения экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий.	Жансарина Г.Х.	3	Обучающий семинар	27 ноября 2020г.
21.	Решение Совета ЕЭК от 3 ноября 2016 г №83 Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций	Турысбекова Р.К.	3	Обучающий семинар	30 ноября 2020г.
22.	Практикум по составлению порядка проведения испытаний по методикам в АНД (жидкостная хроматография, УФ-спектрофотометрия). Тонкости методов	Жансеркенова А. Косжанова К.	3	Обучающий семинар	3 декабря 2020г.
23.	Доклинические исследования	Шнаукшта В.С	3	Обучающий семинар	25 ноября 2020г.
24.	Основные положения по проведению оценки рекламных материалов лекарственных средств и медицинских изделий	Касымбекова Д.А.	3	Обучающий семинар	9 декабря 2020г.
25.	Правила экспертизы медицинских изделий	Войнован Д.А.	3	Обучающий	15 декабря

F-RI-A01-02-03		Нұсқа / Версия: 01
----------------	--	--------------------

	при государственной регистрации, перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье. Особенности и нововведения			семинар	2020г.
26.	Фармаконадзор за вакцинами в РК (особенности фармаконадзора и регистрация нежелательных проявлений после иммунизации)	Сатыбалдиева Ж.А.	3	Обучающий семинар	21 декабря 2020г.