**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)** |
|  | 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. |
|  | Номенклатура медицинских изделий Республики Казахстан | Есболатова Д.Е. | 3 | Обучающий семинар  | 28 сентября 2020 г. |
|  | Правила и требования к проведению исследований биоэквивалентности в рамках законодательства Республики Казахстан и ЕАЭС | Шнаукшта В.С. | 3 | Обучающий семинар  | 2 октября 2020 г. |
|  | Лабораторная диагностика инфекционных и неинфекционных заболеваний. Особенности экспертизы медицинских изделий для диагностики invitro | Сатыбалдиева Ж.А. | 3 | Обучающий семинар  | 5 октября 2020 г. |
|  | Основные положения проведения фармаконадзора лекарственных средств | Кузденбаева Р.С. | 3 | Обучающий семинар  | 8 октября 2020 г. |
|  | Регуляция в области фармаконадзора | Абдрахманов М.Ж. | 3 | Обучающий семинар  | 9 октября 2020 г. |
|  | 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. |
|  | Экспертиза лекарственных средств на территории ЕАЭС | Кабденова А.Т | 3 | Обучающий семинар  | 16 октября 2020 г. |
|  | Формирование и расчет предельных цен на лекарственные средства для оптовой и розничной реализации | Жанатбекова А.К. | 3 | Обучающий семинар  | 23 октября 2020 г. |
|  | Фармаконадзор и мониторинг побочного действия лекарственных средств. Классификация побочных (нежелательных) реакций лекарственного средства | Кузденбаева Р.С. | 3 | Обучающий семинар  | 27 октября 2020 г. |
|  | Фармаконадзор и доказательная медицина в системе здравоохранения | Кузденбаева Р.С. | 3 | Обучающий семинар  | 30 октября 2020 г. |
|  | «Современные вызовы в области оценкибезопасности и качества ЛС, МИ.Постмаркетинговый надзор, основанныйна оценке рисков» | Ахимова А.Д. | 3 | Обучающий семинар  | 2 ноября 2020г. |
|  | Классификация медицинских изделий. Критерии отнесения к медицинским изделиям | Абдиманова Б.Ж. | 3 | Обучающий семинар  | 5 ноября 2020г. |
|  | 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. |
|  | 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. |
|  | Мастер-файл, СОПы, Система качества, Базы данных | Абдрахманов М.Ж. | 3 | Обучающий семинар  | 18 ноября 2020г. |
|  | Взаимодействие с регуляторными органами, ПООБ, ПУР, результаты мониторинга ПУР | Абдрахманов М.Ж. | 3 | Обучающий семинар  | 19 ноября 2020г. |
|  | Работа с сообщениями, оценка причинно-следственной связи. MedDRA | Абдрахманов М.Ж. | 3 | Обучающий семинар  | 20 ноября 2020г. |
|  | Формирование и расчет предельных цен на лекарственные средства в рамках ГОБМП и в системе ОСМС | Е.А. ЖунисовБ.Ж. Сембаева | 3 | Обучающий семинар  | 23 ноября 2020г. |
|  | 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. |
|  | Решение Совета ЕЭК от 3 ноября 2016 г №83 Об утверждении Правил проведения фармацевтических инспекций  | Турысбекова Р.К.  | 3 | Обучающий семинар  | 30 ноября 2020г. |
|  | 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. |
|  | Доклинические исследования  | Шнаукшта В.С | 3 | Обучающий семинар  | 25 ноября 2020г. |
|  | Основные положения по проведению оценки рекламных материалов лекарственных средств и медицинских изделий | Касымбекова Д.А. | 3 | Обучающий семинар  | 9 декабря 2020г. |
|  | Правила экспертизы медицинских изделий при государственной регистрации, перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье. Особенности и нововведения | Войнован Д.А. | 3 | Обучающий семинар  | 15 декабря 2020г. |
|  | Фармаконадзор за вакцинами в РК ( особенности фармаконадзора и регистрация нежелательных проявлений после иммунизации) | Сатыбалдиева Ж.А. | 3 | Обучающий семинар  | 21 декабря 2020г. |