ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ

СЕМІНАР-ТРЕНІНГ

**«Фармацевтична розробка лікарських засобів, як гарантія якості та безпеки»**

**28.05.2024 р., м. Київ**

**ПРОГРАМА**

|  |  |
| --- | --- |
| 09.00-09.20 | **Реєстрація**  |
| 09.20-09.30 | **Відкриття семінару***Привітання Олександра ГУДЗЕНКА /*начальника Агенції методологічної та науково-практичної роботи |
| 09:30-11:00 | **Підходи до створення розробки і реєстрації лікарських засобів***Осадченко Світлана Михайлівна –* директор департаменту фармацевтичної діяльності |
| 11:00-12:00 | **Концепція забезпечення якості лікарських засобів (Quality target product profile)***Голодюк Петро Петрович* – начальник відділу експертизи матеріалів з якості, що подаються на перереєстрацію |
| 12.00-12.30 | Кава-брейк |
| 12:30-14:00 | **Профіль безпеки лікарських засобів в рамках Модуля 3. Якість.***Бурмака Олександр Васильович –* завідувач лабораторії фармацевтичного аналізу |
| 14:00-15:00 | **Зміни, що впливають на фармацевтичну розробку лікарських засобів***Марусенко Наталя Анатоліївна –* начальник відділу експертизи матеріалів з якості, що подаються на внесення змін |
| 15:00-15:30 | **Запитання – Відповіді.** *Осадченко С., Голодюк П., Бурмака О., Марусенко Н.* |