

**ПРОГРАМА
ОНЛАЙН-СЕМІНАРУ
«СИСТЕМА ФАРМАКОНАГЛЯДУ ЗАЯВНИКА. ЧИННІ ВИМОГИ
ТА ОЧІКУВАНІ ЗМІНИ»**

Дата та місце проведення: 8 липня 2026 року, м. Київ

Формат: онлайн

Організатор: Державний експертний центр МОЗ України

Час	Назва доповіді	Доповідач
09:55 - 10:00	РЕЄСТРАЦІЯ.	
10:00 - 10:15	Відкриття семінару. Вітальне слово	Представник Агенції методологічної та науково-практичної роботи
10:15 - 10:55	Вимоги до подання заявниками/власниками реєстраційних посвідчень повідомлень з безпеки	Наталія Понятовська , начальник відділу моніторингу несприятливих явищ після застосування лікарських засобів Управління моніторингу фармаконагляду
10:55 - 11:45	Фармаконагляд в умовах реалізації нової редакції Закону України «Про лікарські засоби» <i>Відповіді на запитання</i>	Яна Стаховська , начальник Управління моніторингу фармаконагляду
11:45 - 12:25	Стратегія безпеки лікарського засобу: від моніторингу до дій <i>Відповіді на запитання</i>	Вікторія Толокевич , експерт відділу моніторингу і менеджменту інформації з безпеки та оцінки періодично оновлюваних звітів з безпеки Управління моніторингу фармаконагляду
12:25 - 13:00	ПЕРЕРВА	
13:00 - 13:40	Регулярно оновлювані звіти з безпеки (PSUR/ПОЗБ): чинні вимоги та перспективи змін <i>Відповіді на запитання</i>	Наталія Євтушенко , експерт відділу моніторингу і менеджменту інформації з безпеки та оцінки періодично оновлюваних звітів з безпеки Управління моніторингу фармаконагляду
13:40 - 14:20	Додаткові заходи з мінімізації ризиків: вимоги та практичні підходи <i>Відповіді на запитання</i>	Юлія Федорець , експерт відділу моніторингу і менеджменту інформації з безпеки та оцінки періодично оновлюваних звітів з безпеки Управління моніторингу фармаконагляду
14:20 - 14:30	ЗАКЛЮЧНЕ СЛОВО	