

Расписание обучающих циклов ДПО на базе ФГБУ НКЦТ им. С.Н. Голикова ФМБА России на 2022г.

№	Название	Модули цикла	Продолжительность	Даты
1	«Методологические основы организации доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики (GLP) ОЭСР»	1. Актуальная нормативная база GLP ОЭСР и ЕАЭС. Программа обеспечения качества GLP. 2. Валидация оборудования, компьютеризированных систем, биологических тест-систем. Организация провизорской службы. 3. Инспекции службы обеспечения качества. Аудиты данных и заключительных отчетов.	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	14-25.02.22 - 22.02-25.02.2022 - аудиторная часть. .
2	«Организация и проведение доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики GLP ОЭСР»	1. Актуальная нормативная база GLP ОЭСР и ЕАЭС. Основы изучения общей и специфической токсичности. Основные требования к проведению испытаний по оценке острой токсичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. 2. Основные требования к проведению испытаний по оценке хронической токсичности и нейротоксичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. 3. Основные требования к проведению испытаний по оценке репродуктивной/эмбриональной токсичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. Статистическая обработка данных доклинического исследования.	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	11-22.04.22. 19-22.04.2022- аудиторная часть.
3	«Методологические основы организации доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики (GLP) ОЭСР»	1. Актуальная нормативная база GLP ОЭСР и ЕАЭС. Программа обеспечения качества GLP. 2. Валидация оборудования, компьютеризированных систем, биологических тест-систем. Организация провизорской службы. 3. Инспекции службы обеспечения качества. Статистическая обработка данных доклинического исследования. Аудиты данных и заключительных отчетов.	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	16-27.05.22 - 24.05-27.05.2022 - аудиторная часть. .
4	«Методологические основы организации доклинических	1. Актуальная нормативная база GLP ОЭСР и ЕАЭС. Про-	72 часа, из них аудиторная	19-30.09.22 - 27.09-30.09.2022 -

	исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики (GLP) ОЭСР»	2. Валидация оборудования, компьютеризированных систем, биологических тест-систем. Организация провизорской службы. 3. Инспекции службы обеспечения качества. . Аудиты данных и заключительных отчетов.	часть 3,5 дня.	аудиторная часть.
5	«Организация и проведение доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики GLP ОЭСР»	1. Актуальная нормативная база GLP ОЭСР и ЕАЭС. Основы изучения общей и специфической токсичности. Основные требования к проведению испытаний по оценке острой токсичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. 2. Основные требования к проведению испытаний по оценке хронической токсичности и нейротоксичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. 3. Основные требования к проведению испытаний по оценке репродуктивной/эмбриональной токсичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. Статистическая обработка данных доклинического исследования.	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	17-28.10.22. 25-28.10.2022- аудиторная часть.
6	«Методологические основы организации доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики (GLP) ОЭСР»	1. Актуальная нормативная база GLP ОЭСР и ЕАЭС. Программа обеспечения качества GLP. 2. Валидация оборудования, компьютеризированных систем, биологических тест-систем. Организация провизорской службы. 3. Инспекции службы обеспечения качества. Аудиты данных и заключительных отчетов.	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	21.11.22-02.12.22 - 29.11-02.12.2022 - аудиторная часть.