

Расписание обучающих циклов ДПО на базе ФГБУ НКЦТ им. С.Н. Голикова ФМБА России на 2023г.

(Даты проведения могут корректироваться в зависимости от набора групп слушателей)

№	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.	20-31.03.23 Аудиторная часть: 28.03-31.03.2023.
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.	15-26.05.23. Аудиторная часть: 23-26.05.2023
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.	18-29.09.23 Аудиторная часть: 26.09-29.09.2023
4	«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.	30.10-10.11.23 Аудиторная часть: 07-10.11.2023