



**ЭКСПЕРТНО-КОНСУЛЬТАЦИОННЫЙ ВЕБИНАР НА ТЕМУ:
«ПЕРЕХОД НА ЕВРАЗИЙСКИЕ ПРАВИЛА GMP. РИСК-ОРИЕНТИРОВАННЫЙ ПОДХОД В
ОТНОШЕНИИ УПРАВЛЕНИЯ ЦЕЛОСТНОСТЬЮ ДАННЫХ: НОРМАТИВНАЯ БАЗА И
РЕГУЛЯТОРНЫЕ ОЖИДАНИЯ»**

13 ноября 2020 г.

09:15-09:30	Онлайн-регистрация участников
09:30-09:45	Вступительное слово организаторов
09:45-10:00	Экспертный доклад: "Переход на евразийские правила GMP. Практические аспекты управления целостностью данных. Основные проблемы и способы их решения"
10:00-10:15	
10:15-10:30	
10:30-10:45	
10:45-11:00	
11:00-11:15	Обсуждение доклада
11:15-11:30	Перерыв
11:30-11:45	Экспертный доклад: "Переход на евразийские правила GMP. Практические аспекты управления целостностью данных. Основные проблемы и способы их решения" (Продолжение)
11:45-11:30	
12:00-12:15	
12:15-12:30	
12:30-12:45	Интерактивный кейс
12:45-13:00	Обсуждение доклада
13:00-13:15	Перерыв
13:15-13:30	Экспертный доклад: "Анализ инспекционной практики: наиболее часто встречающиеся несоответствия и их категоризация. Регуляторные ожидания в отношении управления целостностью данных при переходе на евразийские правила GMP и тенденции их изменения"
13:30-13:45	
13:45-14:00	
14:00-14:15	
14:15-14:30	Обсуждение доклада
14:30-14:45	Итоговое тестирование и анкетирование участников

ДОКЛАДЧИКИ И ЭКСПЕРТЫ:

Гортинская Виктория Геннадьевна, Заместитель генерального директора по образовательной деятельности ООО "ФАРМСТРАТЕГИЯ" - модератор совместной программы;

Рыбаков Егор Владимирович, Ведущий специалист ОИПЛС ФБУ «ГИЛС и НП», эксперт;

Вязьмина Татьяна Михайловна, Директор по качеству ГК "Р-Фарма", эксперт.

*Открытый экспертно-консультационный вебинар проводится ФБУ "ГИЛС и НП" и ООО "ФАРМСТРАТЕГИЯ" в рамках
"СОВМЕСТНОЙ ПРОГРАММЫ СОДЕЙСТВИЯ ВНЕДРЕНИЮ ЛУЧШИХ ОБРАЗЦОВ НАДЛЕЖАЩИХ ПРАКТИК В РОССИЙСКОЙ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ".*