



**ЭКСПЕРТНО-КОНСУЛЬТАЦИОННЫЙ ВЕБИНАР НА ТЕМУ:  
«Требования и применение правил GMP в отношении производства субстанций».**

26 февраля 2021 г.

09:15-09:30	Онлайн-регистрация участников
09:30-09:45	Вступительное слово организаторов
09:45-10:00	<b>Экспертный доклад: "Риск-ориентированный подход в отношении производства субстанций, основные проблемы и способы их решения."</b>
10:00-10:15	
10:15-10:30	
10:30-10:45	
10:45-11:00	
10:45-11:00	Обсуждение доклада
11:00-11:15	Перерыв
11:15-11:30	<b>Экспертный доклад: "Рекомендации в отношении производства субстанций. Разбор типичных ошибок."</b>
11:30-11:45	
11:45-12:00	
12:00-12:15	
12:15-12:30	
12:15-12:30	Перерыв
12:30-12:45	<b>Экспертный доклад: "Анализ инспекционной практики: наиболее часто встречающиеся несоответствия и их категоризация. Регуляторные ожидания в отношении производства субстанций при переходе на евразийские правила GMP и тенденции их изменения"</b>
12:45-13:00	
13:00-13:15	
13:15-13:30	
13:30-13:45	
13:30-13:45	Обсуждение доклада
13:45-14:00	<b>Итоговое тестирование и анкетирование участников</b>

ДОКЛАДЧИКИ И ЭКСПЕРТЫ:

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

**Жилин Алексей Владимирович**, Начальник отдела обучения и развития фармацевтического инспектората ФБУ "ГИЛС и НП", эксперт;

**Спицкий Олег Розумбаевич**, Руководитель системы качества ООО «Биофармпроект», 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".*