

ЭКСПЕРТНО-КОНСУЛЬТАЦИОННЫЙ ВЕБИНАР НА ТЕМУ:
«Переход на евразийские правила GMP: риск-ориентированный подход при планировании и проведении валидации процессов производства. Нормативная база и регуляторные ожидания».

14 мая 2021 г.

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

ДОКЛАДЧИКИ И ЭКСПЕРТЫ:

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

Аблов Максим Андреевич, Ведущий специалист отдела инспектирования производства лекарственных средств ФБУ "ГИЛС и НП";

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".