



ЕВРАЗИЙСКАЯ АКАДЕМИЯ НАДЛЕЖАЩИХ ПРАКТИК

План образовательных мероприятий на 2022 год*

№	ВИД МЕРОПРИЯТИЯ (ПК – курс повышения квалификации, Вебинар)	Количество часов	Стоимость	Даты начала и окончания
ЯНВАРЬ				
1.	ПК: Оценка соответствия испытательных лабораторий (центров) требованиям правил надлежащей лабораторной практики (GLP)	72	56 000 р.	17.01.2022 04.02.2022
2.	Вебинар: Риск-ориентированный подход в управлении поставщиками и контрактными исполнителями. Разбор этапов процесса. Аудит поставщиков. Типы, формы аудита. Прослеживаемость цепи поставок. Разработка соглашений по качеству.	6	Бесплатно	27.01.2022
ФЕВРАЛЬ				
3.	ПК: Подготовка аудиторов производства лекарственных препаратов	72	56 000 р.	07.02.2022 28.02.2022
4.	ПК: Организация фармаконадзора в производстве лекарственных средств	72	56 000 р.	28.02.2022 21.03.2022
5.	Вебинар: Особенности требований ЕАЭС к изучению стабильности лекарственных препаратов и активных фармацевтических субстанций	6	Бесплатно	11.02.2022
6.	Вебинар: Валидация технологического процесса – подход на основании жизненного цикла продукта. Концепция Quality by Design – качество путем проектирования	6	Бесплатно	22.02.2022

* Академия оставляет за собой право редакции плана, внесение новых курсов, незначительного редактирования наименований программ и дат проведения

МАРТ

7	Вебинар: Исследования биоэквивалентности в ЕАЭС, история, концепция. Основы планирования и оценки исследований. Разбор регуляторных требований и вопросов. Разработка документации	6	Бесплатно	01.03.2022
8	ПК: Оценка соответствия испытательных лабораторий (центров) требованиям правил надлежащей лабораторной практики (GLP) – курс для инспекторов	72	39 540 р.	14.03.2022 01.04.2022
9	ПК: Актуальные аспекты надлежащей производственной практики GMP (базовый уровень)	72	42 000 р.	21.03.2022 08.04.2022
10	Вебинар: Стратегии валидации СЭД. Риск-ориентированный подход при переходе на СЭД	6	Бесплатно	07.03.2022
11	Вебинар: Организационные и технические меры для снижения рисков перекрёстной контаминации при совмещенном производстве высокотоксичных лекарственных препаратов	6	Бесплатно	16.03.2022

АПРЕЛЬ

12	ПК: Планирование исследований биоэквивалентности и подготовка документов в соответствии с требованиями Евразийского экономического союза	72	56 000 р.	04.04.2022 29.04.2022
13	Вебинар: Разработка и регистрация лекарственных препаратов в соответствии с правилами ЕАЭС	6	Бесплатно	07.04.2022
14	Вебинар: Бережливое производство в фармкомпаниях. Время внедрять	6	Бесплатно	14.04.2022
15	Вебинар: Переход на евразийские правила GMP. Токсикологическая оценка как часть процесса управления рисками перекрестной контаминации для мультипродуктовых производств: нормативная база и регуляторные ожидания	6	Бесплатно	22.04.2022

МАЙ

16	ПК: Регистрация лекарственных препаратов по правилам евразийского экономического союза	72	56 000 р.	16.05.2022 06.06.2022
17	Вебинар: Валидация компьютеризированных систем – таблицы EXCEL: риск-ориентированный подход и практика валидации на примерах	6	Бесплатно	27.05.2022
18	ПК: Работа с supply chain в современных реалиях: обеспечение качества и GxP-комплаенс	36	28 000 р.	23.05.2022 03.06.2022
19	ПК: Трансфер технологии производства лекарственных препаратов/аналитических методик	72	56 000 р.	30.05.2022

ИЮНЬ				
20	ПК: Актуальные аспекты экспертизы и регистрации лекарственных средств при проведении GMP инспекций	24	18 700 р.	14.06.2022 - 20.06.2022
21	ПК: Требования надлежащей производственной практики к стерильным ЛП	72	56 000 р.	Июнь 2022
ИЮЛЬ				
22	Вебинар: Правовое риски в деятельности предприятия-производителя ЛС	6	Стоимость на согласовании	Июль 2022
АВГУСТ				
23	Вебинар: Управление отклонениями и CAPA. OOS/OOT/OOE	6	Стоимость на согласовании	10.08.2022
СЕНТЯБРЬ				
24	ПК: Практическая реализация принципов GMP по предотвращению перекрестной контаминации	72	Стоимость на согласовании	Сентябрь 2022
25	ПК: Актуальные аспекты надлежащей производственной практики (углубленный уровень)	72	Стоимость на согласовании	Сентябрь 2022
26	Вебинар: Обеспечение целостности данных в процессах производства ЛП	6	Стоимость на согласовании	Сентябрь 2022
ОКТАБРЬ				
27	Вебинар: Основы валидации компьютеризированных систем	6	Стоимость на согласовании	Октябрь 2022
28	ПК: Актуальные тенденции валидации и квалификации в фармацевтическом производстве	72	56 000 р.	Октябрь 2022
29	ПК: Оценка соответствия испытательных лабораторий (центров) требованиям правил надлежащей лабораторной практики (GLP)	72	56 000 р.	Октябрь 2022
30	ПК: Требования GMP при производстве биологических (иммунобиологических) ЛП	72	Стоимость на согласовании	Октябрь 2022

НОЯБРЬ				
31	ПК: Надлежащая инженерная практика в производстве лекарственных средств. Подготовка специалистов технической службы.	72	Стоимость на согласовании	Ноябрь 2022
32	ПК: Подготовка аудиторов производства лекарственных препаратов	72	56 000 р.	Ноябрь 2022
33	ПК: Актуальные аспекты управления фармацевтическим производством (Курс для руководителей фармацевтических предприятий)	72	Стоимость на согласовании	Ноябрь 2022
ДЕКАБРЬ				
34	Вебинар: Целостность данных (GAMP® Data Integrity 21 CFR Part 11).	6	Стоимость на согласовании	Декабрь 2022
35	ПК: Актуальные аспекты надлежащей производственной практики (базовый уровень)	72	42 000 р.	Декабрь 2022

*Академия оставляет за собой право редакции плана, внесение новых курсов, незначительного редактирования наименований программ и дат проведения



gxp-academy.org
info@gxp-academy.org