

**Расписание обучающих циклов ДПО на базе ФГБУН ИТ ФМБА России на 2020г.**

<b>№</b>	<b>Название</b>	<b>Модули цикла</b>	<b>Продолжительность</b>	<b>Даты</b>
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. Статистическая обработка данных доклинического исследования. Аудиты данных и заключительных отчетов.	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	15-25.09.20 - 22.09-25.09.2020 - аудиторная часть. .
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.	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	12-23.10.20. 20.10-23.10.2020- ау- диторная часть.
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 доклиниче-	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	16-27.11.20 - 24.11-27.11.2020 - аудиторная часть. .

		ского исследования. Аудиты данных и заключительных отчетов.		
4	«Организация и проведение доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики GLP ОЭСР»	<p>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.</p> <p>2. Основные требования к проведению испытаний по оценке хронической токсичности и нейротоксичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР.</p> <p>3. Основные требования к проведению испытаний по оценке репродуктивной/эмбриональной токсичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР.</p>	72 часа, из них аудиторная часть 3,5 дня.	07-18.12.20. 15.12-18.12.2020- аудиторная часть.