

Расписание обучающих циклов ДПО на базе ФГБУН ИТ ФМБА России на 2017г.

№	Название образовательной программы	Модули цикла	Продолжительность, стоимость обучения	Даты	Руководитель программы	Выдаваемый документ
1	«Методологические основы организации доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики (GLP) ОЭСР»	1.Программа обеспечения качества GLP ОЭСР. 2.Инспекции службы обеспечения качества. Аудиты данных и заключительных отчетов. Заключение службы обеспечения качества. 3.Валидация биологических тест-систем. Контроль и обеспечение качества оборудования.	72 часа, форма обучения очная 33 300 рублей*.	18-20.04.17 - аудиторная часть. 21.04-28.04.2017 - внеаудиторная часть.	Доцент отдела подготовки кадров высшей квалификации и инновационных научно-образовательных проектов, к.м.н., Зайцева М.А.	Удостоверение о повышении квалификации установленного образца.
2	«Организация и проведение доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики GLP ОЭСР»	1. 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	72 часа, форма обучения очная 30 300 рублей*.	06-08.06.17 - аудиторная часть. 09.06-16.06.2017- внеаудиторная часть**.	Доцент отдела подготовки кадров высшей квалификации и инновационных научно-образовательных проектов, к.м.н., Зайцева М.А.	Удостоверение о повышении квалификации установленного образца.

		нейротоксичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. 3. Основные требования к проведению испытаний по оценке репродуктивной/эмбриональной токсичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР.				
3	«Методологические основы организации доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики (GLP) ОЭСР»	1.Программа обеспечения качества GLP ОЭСР. 2.Инспекции службы обеспечения качества. Аудиты данных и заключительных отчетов. Заключение службы обеспечения качества. 3.Валидация биологических тест-систем. Контроль и обеспечение качества оборудования.	72 часа, форма обучения очная 30 300 рублей*.	19-21.09.17 - аудиторная часть. 22.09-29.09.2017 - внеаудиторная часть**.	Доцент отдела подготовки кадров высшей квалификации и инновационных научно-образовательных проектов, к.м.н., Зайцева М.А.	Удостоверение о повышении квалификации установленного образца.
4	«Организация и проведение доклинических исследований в соответствии с принципами надлежащей лабораторной практики GLP	1. 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	72 часа, форма обучения очная 30 300 рублей*.	21-23.11.17- аудиторная часть. 24.11-01.12.2017- внеаудиторная часть**.	Доцент отдела подготовки кадров высшей квалификации и инновационных научно-образовательных проектов, к.м.н., Зайцева М.А.	Удостоверение о повышении квалификации установленного образца.

	ОЭСР»	нейротоксичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР. 3. Основные требования к проведению испытаний по оценке репродуктивной/эмбриональной токсичности в соответствии с требованиями GLP ОЭСР.				
5	«Современные технологии в преподавании токсикологии» (72 часа)	Модуль «Особенности выбора образовательных технологий. Интерактивные формы проведения занятий»	36 часов, форма обучения очная 5 000 рублей	25-27.05.17**	Доцент отдела подготовки кадров высшей квалификации и инновационных научно-образовательных проектов, Батоцыренова Е.Г.	Удостоверение о повышении квалификации установленного образца. (после обучения по 2 модулям программы)
6	«Современные технологии в преподавании фармакологии» (72 часа)	Модуль: «Организация научно-исследовательской работы обучающихся с применением интерактивных методов обучения»	36 часов, форма обучения очная 5 000 рублей	08-10.06.17**	Доцент отдела подготовки кадров высшей квалификации и инновационных научно-образовательных проектов, Батоцыренова Е.Г.	Удостоверение о повышении квалификации установленного образца. (после обучения по 2 модулям программы)

* стоимость обучения может меняться в пределах не более 10% от заявленной.

** сроки проведения цикла могут меняться, о чем будет заранее размещена информация на сайте института в виде информационного письма.

Категория слушателей:

1. Специалист в области управления фармацевтической деятельностью.
2. Специалист по валидации фармацевтического производства.
3. Специалист по промышленной фармации в области контроля качества лекарственных средств.
4. Специалист по промышленной фармации в области обеспечения качества лекарственных средств.
5. Врач-токсиколог, врач общей практики, врач-педиатр, врач-биофизик, врач-генетик.
6. Ветеринарный врач.
7. Инженер-эколог, инженер-биотехнолог.
8. Преподаватели высших учебных заведений, научных организаций, осуществляющих образовательную деятельность (пп.5 и 6).