

**Расписание обучающих циклов ДПО на базе ФГБУН ИТ ФМБА России на 2018г.**

№	Название	Модули цикла	Продолжительность	Даты
1	«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 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 4 дня.	19.02-02.03.18 27.02-02.03.2018- аудиторная часть.
2	«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, из них аудиторная часть 4 дня.	02-13.04.18 - 10.04-13.04.2018 - аудиторная часть.
3	«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	72 часа, из них аудиторная часть 4 дня.	10-21.09.18. 18.09-21.09.2018- аудиторная часть.

		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.		
4	«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, из них аудиторная часть 4 дня.	15-26.10.18 - 23.10-26.10.2018 - аудиторная часть.
5	«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 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 4 дня.	12-23.11.18. 20.11-23.11.2018- аудиторная часть.