



Утверждаю

Директор ДЛСиМИ

Кысанов Т.А.

2021г.

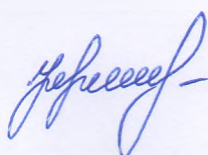
Программа

**обучения специалистов производителей лекарственных средств
Кыргызской Республики по основным принципам надлежащей
производственной практики Евразийского экономического Союза.**

№п/ п	Дата проведения	Тема обучения	Количество часов (академич.)
1.	6 мая 2021г.	Понятие Надлежащей производственной практики.	1 ч.
		Основные требования. Фармацевтическая система качества.	2 ч.
2.	7 мая 2021г.	Управление рисками для качества.	1 ч.
		Персонал. Уполномоченное лицо.	2 ч.
3.	14 мая 2021г.	Помещения и оборудование.	3ч.
4.	20 мая 2021г.	Документация, отчеты, записи.	3ч.
5.	21 мая 2021г.	Производство.	3ч.
6.	27 мая 2021г.	Контроль качества	3ч.
7.	28 мая 2021г.	Деятельность передаваемая на аутсорсинг.	1ч.
		Претензии, дефекты качества и отзывы продукции.	1ч.
		Самоинспекции.	1ч.
8.	3 июня 2021г.	Требования к производству стерильных лекарственных средств.	3ч.
9.	4 июня 2021г.	Требования к производству лекарственных растительных препаратов	1,5ч

		Требования к производству жидких и мягких лекарственных форм.	1,5ч.
10.	10 июня 2021г.	Требования к квалификации и валидации. Требования к контрольным и архивным образцам.	2ч. 1ч.

Заведующая ОНФП



Абдырасулова Н.Т.