

Шановні колеги,

ТОВ "Стандарти Технології Розвиток +" спільно з Державним науково-дослідним контрольним інститутом ветеринарних препаратів та кормових добавок (ДНДКІ) запрошує вас на семінар-тренінг!

Семінар-тренінг: 06-07 червня 2019 р - «Нормативні вимоги щодо процедури реєстрації ветеринарних препаратів в Україні. Практичні аспекти формування реєстраційного досьє на ветеринарні препарати»

Місце проведення: Державний науково-дослідний контрольний інститут ветеринарних препаратів та кормових добавок (ДНДКІ), м. Львів, вул. Донецька, буд.11.

Автори і ведучі:

Косенко Юрій - Заступник директора інституту по зовнішньо-економічних зв'язках та міжнародній науковій інтеграції, доктор біологічних наук

Павлюк Інесса - кандидат технічних наук, завідувач сектору належних практик ДНДКІ ветпрепаратів

Калиновська Люба - старший науковий співробітник ДНДКІ ветпрепаратів

Петерега Ігор - кандидат ветеринарних наук, завідувач лабораторії фармакології та токсикології ДНДКІ ВП і КД

Піняжко Олег - зав. кафедри фармакології ЛМУ ім. «Данила Галицького», д.м.н., голова регіонального відділення Державного фармакологічного центру МОЗ України Львівська область)

Остапів Наталя - завідувач сектору фармагляду та антибіотикорезистентності Національного агентства ДНДКІ ВП і КД

У програмі семінару будуть розглядатися питання:

1. Процедура реєстрації ветеринарних препаратів в Україні.
2. Практичні аспекти формування реєстраційного досьє (РД) Вимоги щодо підготовки I частини реєстраційного досьє
3. Нове європейське законодавство щодо ветеринарних препаратів. Частина I.
4. Нове європейське законодавство щодо ветеринарних препаратів. Частина II.
5. Вимоги щодо підготовки II частини реєстраційного досьє.
6. Вимоги до якісного та кількісного складу. Вимоги ДФУ до ветеринарних препаратів.
7. Технологія виробництва.
8. Контроль вихідних матеріалів, проміжної та готової продукції.
9. Вимоги щодо вивчення стабільності.
10. Практичні аспекти обстеження виробництва на відповідність інформації заявленої в РД.
11. Практичні аспекти формування II частини реєстраційного досьє (РД).
12. Типові помилки під час підготовки II частини РД
13. Вимоги щодо підготовки III частини реєстраційного досьє.
14. Документація, що підтверджує безпечність та допустимий рівень залишків Препарату у продуктах тваринництва.
15. Вимоги щодо IV частини реєстраційного досьє.
16. Доклінічна документація: фармакодинаміка; фармакокінетика
17. Вимоги щодо IV частини реєстраційного досьє .
18. Толерантність у досліджуваних видів тварин; резистентність.
19. Клінічна документація

Інформація, щодо вартості:

Комерційний директор

ТОВ "Стандарти Технології Розвиток"

Оксана Коваленко

Тел.: +38 050 443 53 87

+38 044 221 93 83

e-mail: com.director@sttd.com.ua

Додаткові знижки:

- 5% при ранній реєстрації (20.05.2019);
- 5% за участю 2-х співробітників від одного підприємства в семінарі;
- 10% за участю 3-4-х співробітників від одного підприємства в семінарі;
- Знижки сумуються.

Слухачі семінару отримують сертифікат.

Для участі в заходах просимо заповнити реєстраційну форму та надіслати нам на e-mail: med@sttd.com.ua, info@sttd.com.ua

Координатор проекту:

Оксана Коваленко

Тел.: +38 050 443 53 87

+38 044 221 93 83

e-mail: com.director@sttd.com.ua

Реєстраційна форма для участі в семінарі:

Повне найменування підприємства:	
П.І.Б., посада керівника підприємства, на підставі чого діє (Статут, Доручення... № __, ...):	
Повна юридична адреса:	
Повна адреса для листування:	
Банківські реквізити:	
П.І.Б., посада учасників: Семінар: 06-07 червня 2019 р. – «Нормативні вимоги щодо процедури реєстрації ветеринарних препаратів в Україні. Практичні аспекти формування реєстраційного досьє на ветеринарні препарати»	
Контактні телефони, E-mail учасників:	

Чекаємо на Вас і вдячні за співпрацю!