

Приложение № 1 к Приказу
От «22» июля 2017 г. № 286



**Прейскурант
на услуги Центра образовательных программ
на 2018 год**

№	Вид мероприятия	Цена, руб. (в т.ч. НДС 18%)
1.	Тематические семинары	
1.1.	Комплектация и формирование регистрационного досье (с практическим занятием)	32 600,00
1.2.	Комплектация и формирование модулей (с практическим занятием)	32 600,00
1.3.	Перспективы развития микробиологических методов анализа качества лекарственных средств в условиях GMP. Валидация/аттестация микробиологических методик	24 700,00
1.4.	Особенности экспертизы и контроля качества медицинских иммунобиологических препаратов	24 700,00
1.5.	Современные требования к упаковке, маркировке и хранению лекарственных средств	18 600,00
1.6.	Научные аспекты взаимозаменяемых и не взаимозаменяемых лекарственных средств	20 700,00
1.7.	Современные требования к стандартизации и разработке лекарственных форм	18 600,00
1.8.	Экспертиза отдельных групп лекарственных средств	32 600,00
1.9.	Фармакопея РФ и ЕАЭС: структура и требования к фармакопейным стандартам качества	18 600,00
1.10.	Правила и порядок изучения стабильности и установления сроков годности лекарственных средств	19 700,00
1.11.	Правила и порядок проведения этической экспертизы при получении разрешения на проведение клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения	18 600,00
1.12.	Использование стандартных образцов лекарственных средств для контроля качества в целях экспертизы	19 700,00

№	Вид мероприятия	Цена, руб. (в т.ч. НДС 18%)
1.	Тематические семинары	
1.13.	Условия проведения испытаний при описании методов анализа лекарственных средств	19 700,00
1.14.	Требования к проведению и представлению результатов изучения биоэквивалентности лекарственных средств	23 300,00
1.15.	Запросы на проведение экспертизы лекарственных средств: практика формирования, обзор типичных проблем	32 600,00
1.16.	Подтверждение государственной регистрации лекарственных средств	32 600,00
1.17.	Проблемы интеллектуальной собственности в сфере обращения лекарственных средств	23 300,00
1.18.	Современные требования и практика информационного сопровождения обращения лекарственных средств	14 500,00
1.19.	Безопасность лекарственных средств и фармаконадзор	23 300,00
1.20.	Правила организации и проведения клинических исследований лекарственных средств – GCP	20 500,00
1.21.	Правила организации и проведения доклинических исследований лекарственных средств – GLP	20 500,00
1.22.	Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств – GMP»	20 500,00
2.	Программы повышения квалификации	
2.1.	Правила организации и проведения клинических исследований лекарственных средств – GCP	21 400,00
2.2.	Правила организации и проведения доклинических исследований лекарственных средств – GLP	21 400,00
2.3.	Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств – GMP	24 500,00
2.4.	Экспертиза и регистрация лекарственных средств (базовый уровень)	60 500,00
2.5.	Экспертиза и регистрация лекарственных средств (продвинутый уровень)	69 500,00
2.6.	Основы надлежащей практики фармаконадзора. Организация работы уполномоченного лица (базовый уровень)	64 500,00
2.7.	Основы надлежащей практики фармаконадзора. Организация работы уполномоченного лица (продвинутый уровень)	69 500,00
3.	Выездные программы повышения квалификации	
3.1.	Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств – GMP	14 500,00
3.2.	Правила организации и проведения доклинических исследований лекарственных средств – GLP	14 500,00
3.3.	Основы надлежащей практики фармаконадзора. Организация работы уполномоченного лица	23 500,00
4.	Выездные тематические семинары	
4.1.	Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств – GMP (1 день)	8 000,00

№	Вид мероприятия	Цена, руб. (в т.ч. НДС 18%)
4.	Выездные тематические семинары	
4.2.	Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств – GMP (2 дня)	10 000,00
4.3.	*Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств – GMP (проводиться совместно с выездной программой повышения квалификации) (3 дня)	8 000,00
4.4.	Правила организации и проведения доклинических исследований лекарственных средств – GLP (1 день)	8 000,00
4.5.	Правила организации и проведения доклинических исследований лекарственных средств – GLP (2 дня)	10 000,00
4.6.	*Правила организации и проведения доклинических исследований лекарственных средств – GLP (проводиться совместно с выездной программой повышения квалификации)	8 000,00
4.7.	Основы надлежащей практики фармаконадзора. Организация работы уполномоченного лица	8 000,00
5.	Вебинары	
5.1.	Основы фармаконадзора для неспециалистов (вспомогательный персонал)	1 500,00
5.2.	Основы фармаконадзора для неспециалистов (основной персонал)	3 500,00

* Итоговая сумма финансового плана мероприятий Центра образовательных программ на 2018 год рассчитана экспертным путем и зависит от фактического количества слушателей и проведенных видов мероприятий.