

**Аннотация на дополнительную профессиональную программу –
программу повышения квалификации
«Специалист в области исследований лекарственных средств в
соответствии с надлежащей лабораторной практикой (GLP)»**

Настоящая программа предназначена для подготовки сотрудников научно-исследовательских центров, научных сотрудников, сотрудников фармацевтического производства, руководителей исследований и ответственных исполнителей в области доклинических исследований, а также для сотрудников иных должностей испытательных центров, чья профессиональная деятельность может быть напрямую или косвенно связана с выполнением доклинических исследований.

Образовательная программа состоит из трех модулей:

- Модуль 1. Планирование доклинического исследования.
- Модуль 2. Выполнение доклинического исследования. Работа испытательного центра.
- Модуль 3. Статистика в доклинических исследованиях. Обеспечение качества доклинических исследований.

В программе дополнительного профессионального образования «Специалист в области исследований лекарственных средств в соответствии с надлежащей лабораторной практикой (GLP)» предусмотрено проведение уникального практического занятия, представляющего собой посещение испытательного центра АО «НПО «ДОМ ФАРМАЦИИ», всех его помещений, включая виварий с возможностью увидеть содержание всех видов лабораторных животных (грызуны, кролики, собаки, кошки, хорьки, карликовые свиньи и приматы), лаборатории фармацевтической разработки, клеточных технологий, микробиологической лаборатории, гистологического и бумажного архивов и т.д.

В рамках заочной части программы слушателям будет предоставлен большой объем уже опубликованных статей по всем темам, предусмотренным учебным планом, что даст более глубокие знания по каждому вопросу в рамках надлежащей лабораторной практики, а также позволит пользоваться качественной подборкой литературы в дальнейшей трудовой деятельности.

Тем самым, уникальность курса заключается в объеме и глубине вопросов, подлежащих рассмотрению, от фармацевтической разработки до выполнения доклинического исследования, статистической обработки данных и написания итогового отчета, а также в посещении крупнейшего в Российской Федерации действующего центра доклинических исследований.