

Учебный план

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации «Организация и проведение неклинических(доклинических) исследований по надлежащей лабораторной практике (GLP)» 28 ак. часов;
форма обучения заочная, с использованием ДОТ и ЭО

Код	Наименование разделов, модулей	Всего часов	Часы с ДОТ и ЭО	В том числе (асинхронно)				СР	Аттестация	Форма контроля	ПК
				ЛЗ*	СЗ*	ПЗ*					
						Всего	в т.ч. СО				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
I.	Наименования модулей										
1.	Организация и проведение неклинических (доклинических) исследований по надлежащей лаб.практике (GLP)	27	27	27	-	-	-	-	-	-	ПК-1
II.	Итоговая аттестация	1	1	-	-	-	-	-	1	ИА	-
III.	Всего по программе	28	28	27	-	-	-	-	1	-	-

***ЛЗ - лекционные занятия, СЗ- семинарские занятия, ПЗ - практические занятия, СО - симуляционное обучение, СР – самостоятельная*

Код	Наименование тем
1.1.	Международное признание результатов неклинических исследований и надлежащая лабораторная практика (GLP)
1.2.	Руководства по тестированию для подготовки регистрационных досье
1.3.	Международная и национальные GLP-программы
1.4.	Оценка регулятором GLP-статуса неклинических исследований
1.5.	Организация испытательного центра, выполняющего GLP-исследования, и его руководство
1.6.	Программа обеспечения качества испытательного центра, выполняющего GLP-исследования
1.7.	Руководитель исследования испытательного центра, выполняющего GLP-исследования
1.8.	Архив испытательного центра, выполняющего GLP-исследования
1.9.	Помещения испытательного центра, выполняющего GLP-исследования
1.10.	Оборудование и компьютеризированные системы испытательного центра, выполняющего GLP-исследования
1.11.	Документы испытательного центра, выполняющего GLP-исследования
1.12.	Организация и проведение неклинических (доклинических) исследований по GLP-стандарту
1.13.	Тест-объекты испытательного центра и валидация методов испытательного центра, выполняющего GLP-исследования
1.14.	Тест-системы испытательного центра, выполняющего GLP-исследования