**ПРОГРАМА заходу БПР**

**30.05.2025**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Вид заходу  (вказати один: майстер-клас; семінар; симуляційний тренінг; тренінг з оволодіння практичними навичками | Тема заходу | Кількість учасників |
| *Семінар* | **Особливості проведення клінічних випробувань лікарських засобів в Україні** | до 20 |
| час початку,  погодинний виклад змісту заходу,  час завершення | 9:55-10:00 – Реєстрація.  10:00-10:10 – Відкриття семінару. Вітальне слово  10:10-10:40 – Клінічні випробування, види і фази КВ   1. 10:40-11:15 – 2. Нормативно-правова база проведення клінічних випробувань в Україні. Роль КВ для країни 3. 11:15-11:45 – Умови проведення клінічних випробувань в Україні, де проводяться та хто залучається   11:45-12:15 – Як практикуючому лікарю стати дослідником. Як пацієнту лікаря стати учасником КВ.  12.15-13.00 – Тестування. | Привітання Олександра ГУДЗЕНКА / начальника Агенції методологічної та науково-практичної роботи  *1) Герасимчук Таїса Володимирівна,*  директор Департаменту експертизи матеріалів доклінічних та клінічних випробувань Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України»  Досвід роботи у сфері обігу лікарських засобів від лабораторної практики, державної реєстрації, питань розробки біологічних препаратів до регулювання клінічних випробувань більше 40 років.  *2) Смоляр Ольга Григорівна,*  начальник відділу спеціалізованої експертизи матеріалів доклінічних та клінічних випробувань Департаменту експертизи матеріалів доклінічних та клінічних випробувань Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України»  Досвід роботи у системі охорони здоров’я 27 років, у регулюванні клінічних випробуваннях 9 років. |