**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 КВ1. 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. |