

**Шановні колеги!**

Навчальний центр «УКРМЕДСЕРТ» запрошує фахівців Вашого підприємства підвищити рівень професійної компетентності

**ПЛАН ЗАХОДІВ НА 2026 РІК\*\***

Дата	Формат	Спікер	Тема заходу	Вартість (грн)	Тривалість (год)	Примітка	Бали БПР
<b>СІЧЕНЬ</b>							
13-14.01.2026	Вебінар	Леонт'єв Дмитро Анатолійович	Валідація аналітичних методик та випробувань: метрологічні аспекти	9 500	9	Lab	
15-16.01.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Зміни в законодавчому регулюванні лікарських засобів в Україні	9 000	8	GMP, GDP, БПР	11
20-21.01.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Роль і функції Уповноваженої особи виробника лікарських засобів: вимоги Настанови GMP та Annex 16 EU GMP	8 000	6	GMP, БПР	8
21.01.2026	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Технічний Регламент на косметичну продукцію. Практичні рекомендації щодо впровадження вимог документу	7 000	4	Cosmetics	
29-30.01.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Розгляд нової редакції Додатку 1 GMP «Виробництво стерильних лікарських засобів»	10 000	6	GMP	
29-30.01.2026	Вебінар	Мартиненко Михайло Васильович	Внутрішній аудит системи менеджменту якості виробника медичних виробів: вимоги до організації та проведення	8 000	6	MD	
<b>ЛЮТИЙ</b>							
03-04.02.2026	Семінар	Лебединець В'ячеслав Олександрович	Система управління якістю відповідно до ISO 9001:2015: ключові вимоги та практичне застосування	8 060	6	GMP, GDP, MD, БПР	8
10-11.02.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Фармацевтична система якості імпортера лікарських засобів відповідно до вимог належних практик (GMP, GDP): розробка, впровадження, належне функціонування	9 060	8	GMP, БПР	11
12.02.2026	Вебінар	Киреев Валентин Юрійович	Основи мікробіології для виробничого персоналу	6 560	3	GMP	
13.02.2026	Вебінар	Лебединець В'ячеслав Олександрович	Законодавчі вимоги до матеріалів і предметів, що контактують із харчовими продуктами. Актуальні	6 560	3	ISO, GMP	

			зміни в обігу харчового пакування (відповідно до Закону № 2718-ІХ «Про матеріали і предмети, призначені для контакту з харчовими продуктами»)				
17.02.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Регламент ЄС щодо медичних виробів для діагностики in vitro	6 560	3	MD	
17-18.02.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги Належної практики дистрибуції (GDP) до системи управління якістю	8 060	6	GDP, БПР	8
18.02.2026	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Практичні рекомендації щодо складання звіту про безпеку косметичного продукту в рамках Технічного регламенту на косметичну продукцію	7 060	4	Cosmetics	
19-20.02.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідація комп'ютеризованих систем	8 060	6	GMP, GDP, MD	
19-20.02.2026	Вебінар	Турок В'ячеслав   Ярош Марина	Фармаконагляд для новачків: легкий старт в галузі	8 060	6	GVP	
24-25.02.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Актуальні вимоги GMP до приміщень та інженерних систем: проектування, монтаж, введення в експлуатацію, кваліфікація та подальша експлуатація	10 060	6	GMP	
25.02.2026	Семінар	Деведьорова Вікторія Станіславівна	Належна аптечна практика (GPP): принципи, ключові аспекти та законодавчі вимоги. Практичний досвід впровадження на фармацевтичному ринку Республіки Узбекистан	7 060	4	GPP, БПР	6
26-27.02.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Організація і проведення зовнішніх аудитів постачальників відповідно до вимог належних практик (GMP, GDP). Вибір і оцінка постачальників	9 060	8	GMP, GDP, БПР	11
27.02.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Принципи і правила Настанови СТ-Н МОЗУ 42-5.1:2011 «Належної практики зберігання»	6 560	3	GSP, GDP, БПР	4
<b>БЕРЕЗЕНЬ</b>							
03.03.2026 - 26.03.2026	Курс	Зіміна Олена Анатоліївна	Курс з Належної виробничої практики (курс GMP): розділи 1-9 Настанови (8 навчальних заходів)	27 000	27	Курс GMP, БПР	36
03.03.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до фармацевтичної системи якості відповідно до розділу 1 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	6 620	3	Курс GMP, БПР	4
05.03.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до персоналу відповідно до розділу 2 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	6 620	3	Курс GMP, БПР	4
05-06.03.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Курс з GDP та огляд основних змін у Настанові СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2025 включно з новими вимогами щодо ліцензування та інспектування	9 120	8	GDP, БПР	11

10.03.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до приміщень та обладнання відповідно до розділу 3 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	6 620	3	Курс GMP, БПР	4
11.03.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Вимоги нового технічного регламенту щодо медичних виробів в Україні*	6 620	3	MD	
12.03.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до документації відповідно до розділу 4 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	6 620	3	Курс GMP, БПР	4
13.03.2026	Майстер-клас	Коваленко Світлана Миколаївна	Система менеджменту охорони здоров'я та безпеки праці за ISO 45001:2019: вимоги, документування та практичні інструменти	3 000	3	ISO, БПР	4
17-18.03.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до технологічного процесу відповідно до розділу 5 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	8 120	6	Курс GMP, БПР	8
20.03.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до контролю якості відповідно до розділу 6 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	6 620	3	Курс GMP, БПР	4
24.03.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до аутсорсингової діяльності (зовнішніх процесів) відповідно до розділу 7 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	6 620	3	Курс GMP, БПР	4
26.03.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до рекламаций, дефектів якості, відкликання продукції та самоінспекцій відповідно до розділів 8–9 Настанови з належної виробничої практики (курс GMP)	6 620	3	Курс GMP, БПР	4
31.03.2026	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Косметична продукція як об'єкт ринкового нагляду	7 120	4	Cosmetics	
<b>КВІТЕНЬ</b>							
01-02.04.2026	Вебінар	Бережко Юлія Юріївна	Кваліфікація постачальників	8 180	6	GMP	
03.04.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Нові процедури PIC/S щодо дистанційного оцінювання та управління змінами в рамках PQS	7 680	3	GMP	
07-08.04.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Складання Настанови з якості для опису системи управління якість дистриб'ютора	8 180	6	GDP, БПР	8
09.04.2026	Вебінар	Гвоздь Володимир Олександрович	Складська логістика для лікарських засобів та медичних виробів	7 180	4	Logistick	
14.04.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Специфічні вимоги GMP до виробництва рослинних лікарських засобів, що стосуються, зокрема, культивування рослин роду конопель	7 620	3	GMP	
14-15.04.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідація процесів стерилізації лікарських засобів та медичних виробів (Погляд з боку внутрішніх та зовнішніх аудитів)	8 180	6	GMP, GDP, MD	
15.04.2026	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Практичні рекомендації щодо маркування косметичного продукту в рамках Технічного регламенту на косметичну продукцію	7 180	4	Cosmetics	

16.04.2026	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна	Вимоги Належної виробничої практики (GMP) до виробництва активних фармацевтичних інгредієнтів (АФІ)	7 180	4	GMP	
21.04.2026	Семінар	Лесик Ігор Павлович	Фальсифіковані лікарські засоби, ознаки, види та виявлення	6 680	3	Lab, БПР	4
22-23.04.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до регулярного Огляду і Моніторингу системи управління якістю	8 180	6	GDP, БПР	8
24.04.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Технічна документація на медичні вироби згідно вимог MDR	6 680	3	MD	
28.04.2026	Вебінар	Берчак Ірина Вікторівна	Біологічне оцінювання медичних виробів у відповідності до вимог MDR. Огляд ключових вимог серії стандартів ISO 10993. Покрокова методологія проведення оцінювання від планування до звітності	6 680	3	MD	
29-30.04.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Управління документами та записами у дистриб'ютора та/або імпортера лікарських засобів	9 180	8	GMP, GDP, БПР	11
29-30.04.2026	Семінар	Турок В'ячеслав   Ярош Марина	Документи системи якості фармаконагляду: МФСФ, СОП і не тільки	10 180	6	GVP	8

## ТРАВЕНЬ

05-06.05.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги Належної практики дистрибуції (GDP) до персоналу та Уповноваженої особи	8 240	6	GDP, БПР	8
06.05.2026	Вебінар	Жидкова Тетяна Миколаївна	Формування та аналіз досьє серії	7 240	4	GMP	
12-13.05.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Актуальні вимоги GMP до контролю якості лікарських засобів та очікування регуляторів. OOS, OOT та OOE в рамках фармацевтичної системи якості.	10 240	6	GMP	
13.05.2026	Семінар	Лебединець В'ячеслав Олександрович	Зворотний зв'язок із споживачем. Робота зі скаргами	7 240	4	GMP, GDP, БПР	6
14.05.2026	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна	Обов'язки власників реєстраційних посвідчень (МАН) щодо виконання ними вимог Належної виробничої практики (GMP), порівняння європейського та національного законодавства	7 240	4	GMP	
14-15.05.2026	Майстер-клас	Дорошенко Андрій   Турок В'ячеслав	Життєвий цикл лікарського засобу: від R&D до IV фази. Фокус на безпеці та фармаконагляді	10 240	6	GCP	8

15.05.2026	Вебінар	Лесик Ігор Павлович	Газова хроматографія. Практика застосування у фармацевтичному аналізі	6 740	3	Lab	
19.05.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Перехід на новий технічний регламент: що потрібно знати виробникам, імпортерам та дистриб'юторам*	6 740	3	MD	
19.05.2026	Вебінар	Киреев Валентин Юрійович	Відбір проб у фармацевтичному виробництві	6 740	3	GMP	
20-22.05.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Управління ризиками для якості при дистрибуції лікарських засобів	11 240	12	GDP, БПР	16
21-22.05.2026	Вебінар	Матвеева Олена Валеріївна	Сучасні підходи до оцінки ризиків, користі, співвідношення користі/ризик лікарських засобів. Рекомендації XII робочої групи CIOMS. Розбір реальних прикладів	8 240	6	GVP	
05-06.02.2026	Вебінар	Леонтьев Дмитро Анатолійович	Використання фармацевтичних стандартних зразків	9 560	9	Lab	
26-27.05.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Організація процесу валідації на підприємстві	8 240	6	GMP, GDP, MD	
27-29.05.2026	Вебінар	Плоднік Оксана	Особливості формування Модулю 3	9 740	9	Quality, Regulatory	
<b>ЧЕРВЕНЬ</b>							
02.06.2026	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Роль і функції Розповсюджувача у відповідності до вимог Технічного Регламенту на косметичну продукцію	7 300	4	Cosmetics	
03-04.06.2026	Вебінар	Мартиненко Михайло Васильович	Аналіз ризиків щодо медичних виробів у системі управління якістю та технічних регламентах	8 300	6	MD	
04-05.06.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Практичні аспекти кваліфікації чистих приміщень	8 300	6	GMP	
05.06.2026	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна	Нові вимоги щодо імпорту лікарських засобів	7 300	4	GMP	
10-12.06.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Затвердження Постачальників АФІ. Оптимізація витрат на вхідний контроль АФІ	11 300	12	GMP, БПР	16
11-12.06.2026	Майстер-клас	Турок В'ячеслав   Ярош Марина	Менеджмент інформації з безпеки лікарських засобів: побічні реакції, відсутність інформації, особливі ситуації з безпеки, сигнали	10 300	6	GVP	8
16.06.2026	Вебінар	Гвоздь Володимир Олександрович	Транспортування лікарських засобів і медичних виробів. Побудова «холодового ланцюга» на прикладі реального проекту щодо вакцин проти COVID-19	7 300	4	Logistick	

17.06.2026	Майстер-клас:	Литвиненко Наталія Василівна	Належна аптечна практика: чого чекати аптекам та їх структурним підрозділам від впровадження нових законодавчих змін	7 300	4	GPP, БПР	6
18-19.06.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	GMP-інспектування технологічного процесу та інженерних систем: розбір основних порушень	10 300	6	GMP	
24.06.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Постмаркетинговий нагляд за медичними виробами	6 800	3	MD	
25-26.06.2026	Вебінар	Матвеева Олена Валеріївна	Базовий курс з фармаконагляду (Pharmacovigilance Basic Training)	8 300	6	GVP	
30.06.2026	Семінар	Литвиненко Наталія Василівна	Процеси управління відхиленнями та управління змінами, теорія та практичне застосування	7 300	4	GMP, GDP, БПР	6
<b>ЛИПЕНЬ</b>							
02-03.07.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до належної документації системи управління якістю дистриб'ютора відповідно до Настанови з GDP	8 360	6	GDP, БПР	8
07-08.07.2026	Вебінар	Лебединець В'ячеслав Олександрович	Статистичні методи управління якістю: огляд та практичні аспекти застосування	8 360	6	GMP, GDP	
10.07.2026	Майстер-клас	Турок В'ячеслав   Ярош Марина	Програмне забезпечення у фармаконагляді. Місце штучного інтелекту	7 860	3	GVP	4
14-16.07.2026	Вебінар	Леонтьєв Дмитро Анатолійович	Стандартизація, метрологія та статистика в хімічному, фармацевтичному аналізі	11 360	12	Lab	
16-17.07.2026	Вебінар	Бережко Юлія Юріївна	Контрольні заходи попередження перехресної контамінації на багатонаменклатурних виробництвах	8 360	6	GMP	
21.07.2026	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Роль і функції Відповідальної особи у відповідності до вимог Технічного Регламенту на косметичну продукцію	7 360	4	Cosmetics	
23-24.07.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідаційна документація. Розробка валідаційного Мастер-плану і валідаційних протоколів	8 360	6	GMP, GDP, MD	
28-29.07.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Діяльність дистриб'ютора відповідно до вимог Настанови з GDP	8 360	6	GDP, БПР	8
30-31.07.2026	Вебінар	Мартиненко Михайло Васильович	Вимоги до системи управління якістю відповідно до ISO 13485	8 360	6	MD	
31.07.2026	Семінар	Литвиненко Наталія Василівна	Паралельна дистрибуція та паралельний імпорт лікарських засобів в державах-членах Європейського Союзу. Досвід України в реалізації паралельного імпорту лікарських засобів	7 360	4	GMP, GDP, БПР	6

## СЕРПЕНЬ

<b>04-05.08.2026</b>	Вебінар	Матвеева Олена Валеріївна	Сигнали в системі фармаконагляду: роль, процес управління, сценарії розвитку	8 420	6	GVP	
<b>05.08.2026</b>	Вебінар	Лесик Ігор Павлович	Атомно-абсорбційна і емісійна спектроскопія в аналізі лікарських засобів	6 920	3	Lab	
<b>11-12.08.2026</b>	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до зовнішньої (аутсорсингової) діяльності відповідно до вимог Настанови з GDP	8 420	6	GDP, БПР	8
<b>13-14.08.2026</b>	Семінар	Лебединець В'ячеслав Олександрович	Стандартні операційні процедури: вимоги, пояснення, належна практика, корисні рекомендації	8 420	6	GMP, GDP, БПР	8
<b>18.08.2026</b>	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідація систем водопідготовки (вода для ін'єкцій, вода очищена)	6 920	3	GMP	
<b>19.08.2026</b>	Вебінар	Гвоздь Володимир Олександрович	Митне оформлення лікарських засобів та медичних виробів	7 420	4	Logistick	
<b>20-21.08.2026</b>	Майстер-клас	Турок В'ячеслав   Ярош Марина	Аудити в системі фармаконагляду	10 420	6	GVP	8
<b>21.08.2026</b>	Вебінар	Плоднік Оксана	Підбір первинного пакувального матеріалу	6 920	3	Quality, Regulatory	
<b>25-26.08.2026</b>	Вебінар	Мартиненко Михайло Васильович	Акредитація лабораторій відповідно до вимог стандарту ISO/IEC 17025	9 420	8	Lab	
<b>27-28.08.2026</b>	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Управління рекламаціями, пов'язаними з діяльністю дистриб'юторів лікарських засобів з урахуванням принципів управління ризиками	8 420	6	GDP, БПР	8

## ВЕРЕСЕНЬ

<b>02.09.2026</b>	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Практичні рекомендації щодо визначення статусу косметичного продукту відповідно до вимог Технічного регламенту на косметичну продукцію	7 480	4	Cosmetics	
<b>03-04.09.2026</b>	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Тематичне удосконалення для Уповноваженої особи виробника лікарських засобів: відповідно до вимог Настанови GMP та Annex 16 EU GMP	8 480	6	GMP, БПР	8
<b>08.09.2026 - 18.09.2026</b>	Курс	Комар Анатолій Георгійович	Курс: Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485 (комплексна програма з 4 навчальних вебінарів)	19 000	32	<b>Курс Аудитор ISO 13485</b>	

<b>08-09.09.2026</b>	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Курс «Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485»: Основи побудови та застосування систем управління якістю для виробників медичних виробів	9 480	8	<b>Курс Аудитор ISO 13485</b>	
<b>10-11.09.2026</b>	Майстер- клас	Литвиненко Наталія Василівна	Курс з тематичного удосконалення з питань забезпечення якості лікарських засобів: Належна практика дистрибуції лікарських засобів (GDP), нові вимоги та огляд змін у Настанові СТ-Н МОЗУ 42-5.0:2025	9 480	8	GDP, БПР	11
<b>10-11.09.2026</b>	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Курс «Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485» Вимоги стандарту ISO 13485	9 480	8	<b>Курс Аудитор ISO 13485</b>	
<b>15-16.09.2026</b>	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Курс «Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485»: Аудит системи управління якістю	9 480	8	<b>Курс Аудитор ISO 13485</b>	
<b>16.09.2026</b>	Вебінар	Берчак Ірина Вікторівна	Продукти, що розглядаються як «пограничні» між медичними виробами і лікарськими засобами. Медичні вироби, що містять в своєму складі медичні субстанції. Медичні вироби, що застосовуються з лікарськими засобами	6 980	3	MD	
<b>17-18.09.2026</b>	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Курс «Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485» Система управління якістю та система управління ризиками	9 480	8	<b>Курс Аудитор ISO 13485</b>	
<b>22-23.09.2026</b>	Вебінар	Бережко Юлія Юріївна	Практичні аспекти процесів очищення та валідації очищення технологічного обладнання	8 480	6	GMP	
<b>24-25.09.2026</b>	Майстер- клас	Литвиненко Наталія Василівна	Проведення аудитів, самоінспекцій відповідно до вимог належних практик (GMP, GDP)	9 480	8	GMP, GDP, БПР	11
<b>29.09.2026</b>	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Вплив короточасних температурних відхилень на якість лікарських засобів при їх виробництві, збіганні та транспортуванні	7 980	3	GMP	
<b>30.09.2026</b>	Вебінар	Гвоздь Володимир Олександрович	Транспортна складова в процесі логістичного забезпечення лікарських засобів та медичних виробів	7 480	4	Logistick	
<b>ЖОВТЕНЬ</b>							
<b>02.10.2026</b>	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна	Практичні аспекти аудиту виробників активних фармацевтичних інгредієнтів (АФІ) відповідно до вимог GMP	7 540	4	GMP	
<b>06.10.2026</b>	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Кваліфікація систем безперервного моніторингу аерозольних часток	7 040	3	GMP	

07.10.2026	Вебінар	Лебединець В'ячеслав Олександрович	Управління ризиками в системі управління якістю (фармацевтичного підприємства)	7 540	4	GMP	
09.10.2026	<b>Форум</b>	УКРМЕДСЕРТ	Регулювання обігу медичної продукції в Україні	12 000	6	MD	
14-16.10.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги Належної практики дистрибуції (GDP) до транспортування лікарських засобів та валідації «холодового ланцюга».	11 540	12	GDP, БПР	16
15-16.10.2026	Вебінар	Матвеева Олена Валеріївна	Система якості заявника. Підходи до її побудови, створення документів і критеріїв оцінки процесів здійснення фармаконагляду	8 540	6	GVP	
16.10.2026	Вебінар	Берчак Ірина Вікторівна	Програмне забезпечення як медичний виріб. Особливості класифікації, процеси життєвого циклу, проведення клінічного оцінювання	7 040	3	MD	
20-21.10.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Ідентифікація ризиків у суміщеному (багатономенклатурному) виробництві лікарських засобів. Нові критерії очистки та її валідація.	10 540	6	GMP	
22.10.2026	Вебінар	Плоднік Оксана	Роль СМС для виробників фармацевтичних компаній. Ключові функції та обов'язки.	7 040	3	Quality, Regulatory	
23.10.2026	Семинар	Литвиненко Наталія Василівна	Вимоги Належної практики дистрибуції (GDP) до аутсорсингової діяльності. Угода з якості (Quality/Technical Agreement).	7 540	4	GDP, БПР	6
27.10.2026	Вебінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Суб'єкти контролю Технічного Регламенту на косметичну продукцію. Вимоги, обов'язки, алгоритм дій	7 540	4	Cosmetics	
28.10.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Класифікація медичних виробів згідно MDR та IVDR	7 040	3	MD	
29-30.10.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Організація та оцінка ефективності навчання персоналу підприємств-виробників і дистриб'юторів лікарських засобів	8 540	6	GDP, БПР	8
<b>ЛИСТОПАД</b>							
03-04.11.2026	Вебінар	Матвеева Олена Валеріївна	Система управління ризиками у системі фармаконагляду. План управління ризиками (RMP)	8 600	6	GVP	
05-06.11.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Поглиблений розгляд проблемних питань нової редакції Додатку 1 GMP та очікування регуляторів	10 600	6	GMP	
10.11.2026	Вебінар	Лесик Ігор Павлович	Практичні аспекти вискоефективної рідинної хроматографії	7 100	3	Lab	
11.11.2026	Вебінар	Гвоздь Володимир Олександрович	Дистрибуція та управління запасами в логістиці лікарських засобів і медичних виробів	7 600	4	Logistick	

12-13.11.2026	Вебінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Трансфер технологічного процесу та аналітичних методик між виробничими дільницями	8 600	6	GMP	
17-18.11.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідація комп'ютеризованих систем	8 600	6	GMP, GDP, MD	
20.11.2026	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна	Вимоги до Фармацевтичної системи якості (ФСЯ) згідно з ICH Q10	7 600	4	GMP	
24.11.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Принципи забезпечення контрольованих умов виробництва медичних виробів. Стандарти серії ISO 14644	7 100	3	MD	
25.11.2026	Вебінар	Берчак Ірина Вікторівна	Клінічні дослідження медичних виробів у відповідності до вимог MDR. Застосування вимог стандарту ISO 14155. Практичні аспекти розробки програми клінічних досліджень нових медичних виробів	7 100	3	MD	
26-27.11.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Розробка процедур «Контроль змін» і «Управління відхиленнями» з урахуванням принципів управління ризиками для якості для Дистриб'юторів лікарських засобів	8 600	6	GDP, БПР	8
<b>ГРУДЕНЬ</b>							
01-02.12.2026	Вебінар	Матвєєва Олена Валеріївна	Підходи та проведення перевірок системи фармаконагляду: аудити, самоінспекції, інспекції	8 660	6	GVP	
03-04.12.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Оцінка ризиків та ефективності попередження перехресної контамінації в суміщених, багатонаменклатурних виробництвах	10 660	6	GMP	
04.12.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідація процесів стерилізації медичних виробів для виконання технічних регламентів. Стерилізація оксидом етилену	7 160	3	MD	
08.12.2026	Вебінар	Лебединець В'ячеслав Олександрович	Адміністрування системи внутрішніх аудитів	7 660	4	GMP, GDP	
09-11.12.2026	Вебінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Організація валідації технологічного процесу	11 660	12	GMP	
10-11.12.2026	Вебінар	Леонт'єв Дмитро Анатолійович	Кваліфікація аналітичного обладнання	10 160	9	GMP, Lab	
15-16.12.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Курс з тематичного удосконалення з питань забезпечення якості лікарських засобів: Належна практика зберігання та дистрибуції (GSDP): регуляторні вимоги та практичні аспекти впровадження	9 660	8	GSP, GDP, БПР	11

\* У разі прийняття Нових технічних регламентів в Україні. Також, якщо нові регламенти будуть прийняті, та залежно від потреби, ми будемо організовувати додаткові навчання

\*\* План буде доповнено заходами про які на дату його публікування ще ведуться переговори. У плані навчання можуть бути доповнення та зміни.