

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
СІЧЕНЬ							
13-14.01.2026	Вебінар	Леонтьєв 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	
ЛЮТИЙ							
03-04.02.2026	Семінар	Лебединець Вячеслав 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 Вячеслав 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-IX «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	
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
БЕРЕЗЕНЬ							
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

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	
КВІТЕНЬ							
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	
14-15.04.2026	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, БПР	8
ТРАВЕНЬ							
05-06.05.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги Належної практики дистрибуції (GDP) до персоналу та Уповноважених осіб у сфері дистрибуції лікарських засобів	8 240	6	GDP, БПР	8
06.05.2026	Вебінар	Жидкова Тетяна Миколаївна	Формування та аналіз досьє серії	7 240	4	GMP	
13.05.2026	Семінар	Лебединець Вячеслав Олександрович	Управління зворотним зв'язком зі споживачами та робота зі скаргами у фармацевтичній діяльності	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	
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	Інформація що надається споживачу. Декларація про відповідність, маркування, інструкція із застосування	6 740	3	MD	
19.05.2026	Вебінар	Киреев Валентин Юрійович	Відбір проб у фармацевтичному виробництві з урахуванням вимог Додатка 8 СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2020	6 740	3	GMP	
20-22.05.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Принципи та підходи до управління ризиками для забезпечення якості в процесах дистрибуції лікарських засобів відповідно до вимог Належної практики дистрибуції (GDP)	11 240	12	GDP, БПР	16

21-22.05.2026	Вебінар	Леонтьєв 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 Павлівна	Особливості формування Модулю 3 реєстраційного дос'є	9 740	9	Quality, Regulatory	
28-29.05.2026	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	
ЧЕРВЕНЬ							
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	
10-12.06.2026	Майстер- клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Затвердження Постачальників АФІ. Оптимізація витрат на вхідний контроль АФІ	11 300	12	GMP, БПР	16
16.06.2026	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна	Нові вимоги щодо імпорту лікарських засобів	7 300	4	GMP	
18-19.06.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	GMP-інспектування технологічного процесу та інженерних систем: розбір основних порушень	10 300	6	GMP	
23-24.06.2026	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, БПР	8
25-26.06.2026	Вебінар	Матвєєва Олена Валеріївна	Базовий курс з фармаконагляду (Pharmacovigilance Basic Training)	8 300	6	GVP	
30.06.2026	Майстер- клас	Литвиненко Наталія Василівна	Процеси управління відхиленнями та управління змінами, теорія та практичне застосування	7 300	4	GMP, GDP, БПР	6
ЛИПЕНЬ							
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 Вячеслав Олександрович	Статистичні методи управління якістю: огляд та практичні аспекти застосування	8 360	6	GMP, GDP	

09.07.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Постмаркетинговий нагляд за медичними виробами	6 800	3	MD	
16-17.07.2026	Вебінар	Бережко Юлія Юріївна	Контрольні заходи попередження перехресної контамінації на багатомономенклатурних 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	
22.07.2026	Вебінар	Киреев Валентин Юрійович	Виробництво біологічних лікарських засобів з урахуванням вимог Додатка 2 СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2020	7 360	4	GMP	
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	Майстер- клас	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

04-05.08.2026	Вебінар	Матвєєва Олена Валеріївна	Сигнали в системі фармаконагляду: роль, процес управління, сценарії розвитку	8 420	6	GVP	
05.08.2026	Вебінар	Лесик Ігор Павлович	Атомно-абсорбційна і емісійна спектроскопія в аналізі лікарських засобів	6 920	3	Lab	
05-07.08.2026	Майстер- клас	Литвиненко Наталія Василівна	Основні вимоги Належної виробничої практики (GMP) відповідно до вимог Частини I та Додатку 1 Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2020 «Лікарські засоби. Належна виробнича практика»	11 420	12	GMP, БПР	16
07.08.2026	Майстер- клас	Лебединець Вячеслав Олександрович	Нова версія стандарту 19011:2026 Guidelines for auditing management systems: ключові новації у проведенні аудитів систем управління	6 920	3	ISO, БПР	4
11-12.08.2026	Семінар	Зіміна Олена Анатоліївна	Вимоги до зовнішньої (аутсорсингової) діяльності відповідно до вимог Настанови з GDP	8 420	6	GDP, БПР	8
12.08.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Новий технічний регламент щодо медичних виробів: основні зміни та практичне застосування	8 000	4	MD	
13-14.08.2026	Семінар	Лебединець Вячеслав Олександрович	Стандартні операційні процедури: вимоги, пояснення, належна практика, корисні рекомендації	8 420	6	GMP, GDP, БПР	8

18.08.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідація систем водопідготовки (вода для ін'єкцій, вода очищена)	6 920	3	GMP	
19.08.2026	Вебінар	Гвоздь Володимир Олександрович	Митне оформлення лікарських засобів та медичних виробів	7 420	4	Logistick	
21.08.2026	Вебінар	Плоднік Оксана Павлівна	Підбір первинного пакувального матеріалу лікарських засобів	6 920	3	Quality, Regulatory	
25.08.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Новий технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro: основні зміни та практичне застосування	8 000	4	MD	
25-26.08.2026	Вебінар	Мартиненко Михайло Васильович	Акредитація лабораторій відповідно до вимог стандарту ISO/IEC 17025	9 420	8	Lab	
26.08.2026	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна Юсупов Олександр Рєвазович	Підготовка до перевірок у межах заходів державного нагляду (контролю)	7 800	4	GMP, GDP	
27-28.08.2026	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							
02.09.2026	Семнір	Казакова Вікторія Сергіївна	Визначення статусу косметичного продукту та складання звіту про безпеку: практичні рекомендації відповідно до вимог Технічного регламенту	7 480	4	Cosmetics, БПР	6
03-04.09.2026	Майстер- клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Роль та функції Уповноваженої особи виробника лікарських засобів: вимоги Настанови GMP та Annex 16 EU GMP	8 480	6	GMP, БПР	8
08.09.2026 - 18.09.2026	Курс	Комар Анатолій Георгійович	Курс: Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485 (комплексна програма з 4 навчальних вебінарів)	19 000	32	Курс Аудитор ISO 13485	
08-09.09.2026	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	Курс Аудитор ISO 13485	
10-11.09.2026	Майстер- клас	Литвиненко Наталія Василівна	Майстер-клас: Забезпечення якості лікарських засобів: Належна практика дистрибуції (GDP), нові вимоги та огляд змін у Настанові СТ-Н МОЗУ 42- 5.0:2025	9 480	8	GDP, БПР	11
10-11.09.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Курс «Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485» Вимоги стандарту ISO 13485	9 480	8	Курс Аудитор ISO 13485	

15-16.09.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Курс «Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485»: Аудит системи управління якістю	9 480	8	Курс Аудитор ISO 13485	
16.09.2026	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	
17-18.09.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Курс «Аудитор систем управління якістю на основі ISO 13485» Система управління якістю та система управління ризиками	9 480	8	Курс Аудитор ISO 13485	
22-23.09.2026	Вебінар	Бережко Юлія Юріївна	Практичні аспекти процесів очищення та валідації очищення технологічного обладнання	8 480	6	GMP	
24-25.09.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Проведення аудитів, самоінспекцій відповідно до вимог належних практик (GMP, GDP)	9 480	8	GMP, GDP, БПР	11
24-25.09.2026	Майстер-клас	Матвєєва Олена Валеріївна	Сучасні підходи до оцінки ризиків, користі, співвідношення користі/ризик лікарських засобів. Рекомендації XII робочої групи CIOMS. Розбір реальних прикладів	8 480	6	GVP, БПР	8
29.09.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Вплив короточасних температурних відхилень на якість лікарських засобів при їх виробництві, збіранні та транспортуванні	7 980	3	GMP	
30.09.2026	Вебінар	Комар Анатолій Георгійович	Новий технічний регламент щодо медичних виробів: основні зміни та практичне застосування	8 200	4	MD	
30.09.2026	Вебінар	Гвоздь Володимир Олександрович	Транспортна складова в процесі логістичного забезпечення лікарських засобів та медичних виробів	7 480	4	Logistick	
ЖОВТЕНЬ							
02.10.2026	Вебінар	Литвиненко Наталія Василівна	Практичні аспекти аудиту виробників активних фармацевтичних інгредієнтів (АФІ) відповідно до вимог GMP	7 540	4	GMP	
06.10.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Кваліфікація систем безперервного моніторингу аерозольних часток	7 040	3	GMP	
07.10.2026	Вебінар	Лебединець Вячеслав Олександрович	Управління ризиками в системі управління якістю (фармацевтичного підприємства)	7 540	4	GMP	
09.10.2026	Форум	УКРМЕДСЕРТ	Регулювання обігу медичної продукції в Україні	12 000	6	MD	

13-14.10.2026	Семінар	Литвиненко Наталія Василівна	Нові вимоги щодо ввезення лікарських засобів та проведення контролю їх якості відповідно до оновленого законодавства України	9 540	8	GMP, GDP, БПР	11
14-15.10.2026	Майстер-клас	Дорошенко Андрій Турок В'ячеслав	Фармаконагляд та клінічні дослідження	10 540	6	GCP, GVP, БПР	8
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	Матвєєва 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	
20-22.10.2026	Вебінар	Леонтьєв Дмитро Анатолійович	Стандартизація, метрологія та статистика в хімічному, фармацевтичному аналізі	11 360	12	Lab	
22.10.2026	Вебінар	Плоднік Оксана Павлівна	Роль СМС для виробників фармацевтичних компаній. Ключові функції та обов'язки.	7 040	3	Quality, Regulatory	
23.10.2026	Семінар	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	Семінар	Казакова Вікторія Сергіївна	Суб'єкти ринку косметичної продукції: вимоги, обов'язки, відповідальність та алгоритм дій відповідно до вимог Технічного регламенту	7 540	4	Cosmetics, БПР	6
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
Листопад							
03-04.11.2026	Вебінар	Матвєєва Олена Валеріївна	Система управління ризиками у системі фармаконагляду. План управління ризиками (RMP)	8 600	6	GVP	
05-06.11.2026	Вебінар	Підпружников Юрій Васильович	Цілісність даних та нова редакція розділу 4 GMP «Документація»	10 600	6	GMP	

10.11.2026	Вебінар	Лесик Ігор Павлович	Практичні аспекти вискоєфективної 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	
10-11.11.2026	Майстер-клас	Литвиненко Наталія Василівна	Вимоги до імпортерів лікарських засобів: Ліцензійні умови та вимоги GMP відповідно до Частини I та Додатку 21 Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2020 «Лікарські засоби. Належна виробнича практика»	9 600	8	GMP, БПР	11
12-13.11.2026	Майстер-клас	Зіміна Олена Анатоліївна	Трансфер технологічного процесу та аналітичних методик між виробничими дільницями	8 600	6	GMP, БПР	8
17-18.11.2026	Вебінар	Філенко Тарас Миколайович	Валідація комп'ютеризованих систем (CSV): вимоги Настанови GMP та Annex 11 EU GMP	8 600	6	GMP, GDP, MD	
17-18.11.2026	Майстер-клас	Казакова Вікторія Сергіївна	Safety Assessor у косметичній галузі: оцінка безпечності та підготовка Cosmetic Product Safety Report (CPSR) відповідно до вимог Технічного регламенту	8 600	6	Cosmetics, БПР	8
20.11.2026	Семінар	Литвиненко Наталія Василівна	Вимоги до Фармацевтичної системи якості (ФСЯ) згідно з ICH Q10	7 600	4	GMP, БПР	6
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, види досліджень залежно від стадії життєвого циклу продукту. Взаємозв'язок вимог стандарту ISO 14155:2020 та MDR до клінічних досліджень	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
ГРУДЕНЬ							
01-02.12.2026	Вебінар	Матвєєва Олена Валеріївна	Підходи та проведення перевірок системи фармаконагляду: аудити, самоінспекції, інспекції	8 660	6	GVP	
02.12.2026	Майстер-клас	Казакова Вікторія Сергіївна	Нотифікація косметичної продукції: покроковий алгоритм, практичні кейси та типові помилки	7 660	4	Cosmetics, БПР	6
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 Вячеслав 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, БПР	16
10-11.12.2026	Вебінар	Леонтьєв Дмитро Анатолійович	Кваліфікація аналітичного обладнання	10 160	9	GMP, Lab	
15-16.12.2026	Майстер- клас	Литвиненко Наталія Василівна	Забезпечення якості лікарських засобів відповідно до GSDP (Належна практика зберігання та дистрибуції): регуляторні вимоги та практичні аспекти впровадження	9 660	8	GSP, GDP, БПР	11
17.12.2026	Майстер- клас	Турок В'ячеслав	Програмне забезпечення у фармаконагляді. Місце штучного інтелекту	7 660	3	GVP, БПР	4

* 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.