

2020 ГРАФИК СЕМИНАРОВ И КОНФЕРЕНЦИЙ ВИАЛЕК

Россия

Месяц	Дата	Наименование	Город	Длит.	Лектор(ы)
сентябрь	30	Система качества для системы фармаконадзора	Москва	1 (8)	Александров А.В.
октябрь	05-06	Техническое обслуживание и ремонт оборудования и инженерных систем с учетом GMP	Москва	2 (16)	Александров А.В.
октябрь	22-23	Складская логистика по правилам GMP/GDP	Москва	2 (16)	Александров А.В.
октябрь	26-28	Школа контролеров. Организация контроля на производстве по правилам GMP	Москва	3 (24)	Александров А.В., Люлина Н.В.
ноябрь	09-11	Самоинспекция и аудит GMP/GDP. Базовый курс	Москва	3 (24)	Люлина Н.В.
ноябрь	9-10	Общая стратегия разработки аналитической методики, основные закономерности выбора хроматографических условий методом высокоэффективной жидкостной хроматографии	Москва	2 (16)	Кейтлин И.М.
ноябрь	12-13	Подготовка и анализ годовых обзоров качества (GMP, ICH Q10)	Москва	2 (16)	Александров А.В.
ноябрь	17-18	Фармаконадзор. Практика построения системы управления рисками	Москва	2 (16)	Александров А.В.
ноябрь	19-20	Воспроизведенные лекарственные средства. Объем приведения досье в соответствие с требованиями единого рынка ЕАЭС	Москва	2 (16)	Рождественский Д.А.
декабрь	07-11	<конференция> РОССИЙСКАЯ НЕДЕЛЯ ВАЛИДАЦИИ	Москва	5 (40)	validationweek.ru
декабрь	16-18	Система документации по правилам GMP/GDP	Москва	3 (24)	Люлина Н.В.
декабрь	21-22	Актуальные проблемы валидации и трансфера аналитических методик в вопросах и ответах	Москва	2 (16)	Кейтлин И.М.
декабрь	23	Трансфер аналитических методик	Москва	1 (8)	Кейтлин И.М.

2020 ГРАФИК СЕМИНАРОВ И КОНФЕРЕНЦИЙ ВИАЛЕК

Украина

Месяц	Дата	Наименование	Город	Длит.	Лектор(ы)
ноябрь	03	Целостность данных (Data Integrity)	Киев	1 (8)	Александров А.В.
ноябрь	04-05	Вспомогательные вещества. Нормирование, стандартизация и анализ рисков для качества	Киев	2 (16)	Александров А.В.
ноябрь	16-17	Общая стратегия разработки аналитической методики, основные закономерности выбора хроматографических условий методом высокоэффективной жидкостной хроматографии	Киев	2 (16)	Кейтлин И.М.
ноябрь	23-24	Проектирование, квалификация и эксплуатация чистых помещений и складских зон	Киев	2 (16)	Семенюта С.Н.
декабрь	07-08	ВЭЖХ: хроматографические колонки. Квалификация аналитического оборудования	Киев	2 (16)	Кейтлин И.М.
декабрь	14-15	Школа мастеров. Поддержание работы производственного участка по GMP	Киев	2 (16)	Александров А.В.

Молдова

Месяц	Дата	Наименование	Город	Длит.	Лектор(ы)
ноябрь	06	<конференция> МОЛДАВСКИЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ФОРУМ 2020	Кишинев	1 (8)	vialek.md

2020

ГРАФИК ВЕБИНАРОВ ВИАЛЕК

Месяц	Дата	Время	Наименование	Лектор
сентябрь	21	10:00	Сокращение объема испытаний при реквалификации технологического оборудования	Семенюта С.Н.
сентябрь	22	10:00	<онлайн-семинар> Упаковка и маркировка лекарственных средств	Александров А.В.
сентябрь	23	10:00	Разработка протокола валидации очистки (CV) для модельного производственного участка	Чижев С. В.
сентябрь	25	09:00	Особые и необычные проблемы ВЭЖХ (Часть 1)	Кейтлин И.М.
сентябрь	25	13:00	Особые и необычные проблемы ВЭЖХ (Часть 2)	Кейтлин И.М.
сентябрь	29	09:30	<онлайн-семинар> Организация совмещенного производства фармацевтической продукции	Семенюта С.Н.
сентябрь	29	10:00	Рабочие журналы. Создание, ведение, контроль и хранение	Люлина Н.В.
октябрь	01	10:00	Аутсорсинг системы фармаконадзора	Свечникова Э.В.
октябрь	01	14:00	Управление вовлечённостью персонала в вопросах и ответах	Кашапов Р. Р.
октябрь	02	10:00	Подход на основании жизненного цикла: Непрерывная верификация процесса	Семенюта С.Н.
октябрь	02	14:00	Целостность данных и валидация компьютеризированных систем с охватом этапразработки и внедрения	Белинский А.Г.
октябрь	05	09:00	Ион-парная высокоэффективная жидкостная хроматография (Часть 1)	Кейтлин И.М.
октябрь	05	14:00	Ион-парная высокоэффективная жидкостная хроматография (Часть 2)	Кейтлин И.М.
октябрь	06	10:00	Квалификация ИТ-инфраструктуры	Ципилева Т.А.
октябрь	06-08	10:00	<онлайн-семинар> Теория и практика GMP. Базовый курс	Люлина Н.В.
октябрь	08	10:00	Трансфер процессов очистки оборудования	Семенюта С.Н.
октябрь	15	10:00	Документальное оформление трансфера технологий	Садыкова Е.Р.
октябрь	15	10:00	<онлайн-семинар> Исследование стабильности лекарственных средств	см. программу
октябрь	16	10:00	<онлайн-марафон> ЦЕЛОСТНОСТЬ ДАННЫХ (DATA INTEGRITY). ОЖИДАНИЯ РЕГУЛЯТОРОВ, ПРИМЕРЫ ДЛЯ БИЗНЕСА	см. программу
ноябрь	21	10:00	<онлайн-семинар> Проектирование, квалификация и эксплуатация чистых помещений	Семенюта С.Н.
октябрь	22	10:00	Проверка статуса квалификации оборудования в рамках аудита производителя АФС	Скочко А.Б.
октябрь	28	10:00	Оценка необходимости проведения ревалидации очистки на примерах	Чижев С. В.
октябрь	29	09:30	Современная рН-метрия. Основы метода и помощь в практической работе	Кейтлин И.М.
ноябрь	06	10:00	Валидация процесса санитарной подготовки системы получения, распределения и хранения воды для фармацевтического использования	Семенюта С.Н.
ноябрь	11	10:00	Оптимальная структура валидационной документации	Александров А.В.
ноябрь	11	14:00	Управление отказами и инцидентами в работе технологического оборудования	Александров А.В.

ноябрь	12	10:00	Частые проблемы Data Integrity (Целостности данных)	Зимнюков В.О.
ноябрь	17	10:00	Применение ИСО/МЭК 17025:2017 для фармацевтических лабораторий	Садыкова Е.Р.
ноябрь	19	10:00	Типовые ошибки при работе с отклонениями и (или) несоответствиями	Кузьмина Е.Н.
ноябрь	20	14:00	Политика товарного соседства на фармацевтическом складе	Александров А.В.
ноябрь	24	10:00	Правила работы с возвращенной продукцией по GMP/GDP	Хилюк А.
ноябрь	24	14:00	Возможности автоматизации процессов ФСК	Козин Д.С.
ноябрь	25	10:00	Квалификация систем мониторинга температуры и влажности в складских зонах	Астафьев С.
ноябрь	26	10:00	Формирование требований к должностям с учетом утвержденных профстандартов	Люлина Н.В.
ноябрь	26	10:00	<онлайн-семинар> Квалификация лабораторного оборудования	Александров А.В.
ноябрь	27	10:00	Проблемы микробиологии при производстве радиофармацевтических лекарственных препаратов	Зелинская Е.В.
декабрь	02	10:00	Фармаконадзор. Мониторинг безопасности лекарственных средств	Свечникова Э.В.
декабрь	03	10:00	<онлайн-марафон> ОТХОДЫ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ПРОИЗВОДСТВА	см. программу
декабрь	16	10:00	Организация материальных потоков на производственных участках	Александров А.В.
декабрь	17	10:00	Валидация стерилизации влажным жаром	Семенюта С.Н.
декабрь	23	10:00	Правила описания методик. Типичные ошибки при составлении НД для контроля качества лекарственных средств	Спирина Ю.С.

Начало вебинаров по московскому времени.

Длительность вебинаров = 1,5-2 часа.

* Стоимость оформления сертификата для участников бесплатных вебинаров
= 1900 руб., 30 долл.