**Министерство здравоохранения Российской Федерации**

**федеральное государственное бюджетное учреждение**

**«Научный центр экспертизы средств медицинского применения»**

**ЦЕНТР ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫХ ПРОГРАММ**

**Вебинар "Предоставление документов и данных в модуле 3 (Качество) регистрационного досье"**

**15 апреля 2021 г.**

|  |  |
| --- | --- |
| Регистрация участников вебинара | 09.00-09.45 |
| Тема лекции | Время | Лектор |
| Открытие семинара  | 09.45-10.00 | **Карапетян Диана Гамлетовна**заместитель директораЦентра образовательных программФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России |
| Общие требования и рекомендации экспертов по формированию раздела 3.2.S. регистрационного досье на активную фармацевтическую субстанцию в модуле 3 (Качество), включая представление мастер-файла на субстанцию. | 10.00-11.00 | **Матвеева Оксана Анатольевна** начальник управления по качеству лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России |
| Перерыв  | 11.00-11.15 |  |
| Общие требования и рекомендации экспертов по формированию раздела 3.2.Р. регистрационного досье на лекарственный препарат в модуле 3 (Качество). | 11.15-12.15 | **Матвеева Оксана Анатольевна** начальник управления по качеству лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России |
| Перерыв  | 12.15-12.30 |  |
|  **Круглый стол** **12.30-13.30****Матвеева О.А. -** начальник управления по качеству лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России |
| Закрытие вебинара Выдача свидетельств  | 13.30 | **Карапетян Диана Гамлетовна**заместитель директора Центра образовательных программ ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России |

*В программу Вебинара могут быть внесены изменения по независящим от организаторов обстоятельствам*