

**АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ**  
**повышения квалификации**  
**«Нормативно-правовое регулирование в сфере обращения**  
**лекарственных средств для ветеринарного применения»**

**1. Цель реализации программы:**

- совершенствование или приобретение теоретических и практических знаний специалистов в связи с повышением требований к уровню квалификации и необходимостью освоения современных методов решения профессиональных задач в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения.

**2. Требования к результатам освоения программы являются:**

**слушатель должен знать:**

- нормативно-правовую документацию в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения;
- требования, предъявляемые к безопасности лекарственных средств и кормовых добавок;
- методы проведения доклинических и клинических исследований лекарственных средств для ветеринарного применения.

**слушатель должен владеть:**

- Методами контроля технологии производства, качества и реализации ветеринарных препаратов;
- подготовки документов о нарушениях производства, реализации и применения ветеринарных препаратов, и направления их в уполномоченные органы,
- осуществления надзора за соблюдением порядка оценки качества и регистрации лекарственных средств и фармацевтических продуктов ветеринарного назначения.

**3. Содержание (основные разделы/темы) программы:**

№ п/п	Наименование модуля	Лекции	Семинары/ практические занятия	Внеаудиторная работа (СР)
1	Нормативно-правовые аспекты лицензирования фармацевтической деятельности и производства лекарственных средств для ветеринарного применения	5		
2	Нормативно-правовые аспекты государственной регистрации и сертификации лекарственных средств для ветеринарного применения	5		
3	Нормативно-правовые аспекты обращения лекарственных средств для ветеринарного применения	4		
4	Антибиотикорезистентность и методы сохранения микробиоты сельскохозяйственных животных	2		
	Итого:	16		