

Программа семинара.

"Этапы контроля качества производства лекарственных средств (фармацевтическая разработка в соответствии с международными требованиями ICH, Q8, Q9, Q10)".

Ведущий вебинара: доктор фарм. наук Емшанова Светлана Витальевна.

Дата проведения вебинара: 08 июля 2020 г. с 11:00 до 15:00.

На вебинаре будут освещены следующие темы:

- Фармацевтическая разработка в соответствии с международными требованиями ICH Q8, Q9, Q10;
- Требования к качеству субстанций и вспомогательных веществ на стадии фармацевтической разработки в соответствии с ГФ РФ XIV;
- Основные стадии фармацевтической разработки. Основы биофармации;
- Влияние фармацевтических факторов на качество твердых и мягких лекарственных форм;
- Масштабирование и трансфер технологии твердых лекарственных форм;
- Практические примеры фармацевтической разработки готовых лекарственных форм в виде таблеток и крема.