

## ПРОГРАММА ВЕБИНАРА

**«Мониторинг безопасности медицинских изделий в рамках обращения в национальной системе и в системе ЕАЭС».**

**20 мая 2022 года**

<b>09:00 – 10:00</b>	<b>Регистрация участников.</b>
10:00 – 10:30	Мониторинг безопасности медицинских изделий в РФ и в ЕАЭС. Общие положения.
10:30 – 11:00	План пострегистрационного мониторинга медицинских изделий. Рекомендации к форме и составу.
11:00 – 11:30	План пострегистрационного клинического мониторинга. Рекомендации к форме и составу.
11:30 – 12:00	Сбор информации об обращении медицинского изделия. Анкетирование потребителей. Рекомендации для разработки анкет.
12:00 – 12:30	Корректирующие мероприятия. Что должен знать производитель (уполномоченный представитель производителя).
<b>12:30 – 13:00</b>	<b>Перерыв</b>
13:00 – 14:00	Административная и уголовная ответственность производителя (уполномоченного представителя производителя) в рамках обращения медицинских изделий в РФ.
14:00 – 15:00	<b>Круглый стол:</b> «Основные проблемы регистрационного процесса и пострегистрационного мониторинга». 1. Ответы на присланные вопросы 2. Дискуссия по тематике круглого стола
Докладчики: <b>Никифорова Лариса Юрьевна</b> , эксперт по медицинским изделиям, заместитель генерального директора ООО «МИИЦ МИ», технический эксперт Росаккредитации.	
Научный консультант – к.м.н. <b>Трошкова Наталья Дмитриевна</b> моб. +7 909 675 81 63; e-mail: <a href="mailto:drtroshkova@mail.ru">drtroshkova@mail.ru</a>	