

## План імплементації: Доклінічні та клінічні випробування лікарських засобів

	травень–червень 2026 року	
Навчання для українських фахівців	<p><b>Фокус навчання:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• роль регуляторного органу у наданні дозволів на проведення доклінічних та клінічних досліджень</li><li>• забезпечення відповідності цих процесів законодавству Європейського Союзу</li></ul> <p><b>Мета:</b> посилення інституційної спроможності та гармонізація процедур із європейськими вимогами.</p> <p><i>Детальна інформація щодо результатів навчання з'явиться в полі одразу після активності.</i></p>	