

Міністерство охорони здоров'я України
Національна медична академія післядипломної освіти імені П.Л. Шупика
Всеукраїнська асоціація клінічної хімії та лабораторної медицини
Українське товариство клінічної лабораторної діагностики
ТК 166 «Клінічні лабораторні дослідження та системи для діагностики in vitro»

Програма
Науково-практичної конференції з міжнародною участю
«ДСТУ EN ISO 15189:2015 – дорожня карта якості
Лабораторних досліджень»

19-20 жовтня 2016 року

Захід внесений до «Реєстру виставкових заходів, які проводитимуться в 2016 році», який затверджений НАМН та МОЗ України (№ 15, с.4-7)

19 жовтня 2016 року

10:00-10:30	Реєстрація учасників
	Конференц-зал № 6
	Головуючі: проф. Луньова Г.Г., Хейломський О.Б., к.м.н. Деев В.А.
10:30–10:45	Привітання учасників: Міністерство охорони здоров'я України; Національна медична академія післядипломної освіти імені П.Л. Шупика; Всеукраїнська асоціація клінічної хімії та лабораторної медицини; Українське товариство клінічної лабораторної діагностики.
10:45–11:15	Шлях до акредитації в умовах обмежених ресурсів – узагальнений досвід проектів міжнародної технічної допомоги CDC. <i>Азарскова М. В. к.мед.н. – Радник з питань лабораторної діагностики Центрів контролю та профілактики захворювань, США</i> Відповідь на питання та дискусія.– 10 хвилин.
11:15–11:45	Концепція впровадження ДСТУ EN ISO 15189 в практику медичних лабораторій України <i>Шахнін Д. Б. к.х.н. – відповідальний секретар ТК 166 «Клінічні лабораторні дослідження та системи для діагностики in vitro»</i> Відповідь на питання та дискусія.– 10 хвилин.
11:45–12:15	Метрологія клінічних лабораторних досліджень у світлі вимог ДСТУ ISO EN 15189:2015. <i>Проценко В.М. к.мед.н. – доцент кафедри судово-медичної токсикології та клінічної біохімії ХМАПО, м. Харків</i> <i>Івков А.Г. – начальник лабораторії «Науково – методичний центр Служби стандартних зразків складу та властивостей речовин і матеріалів», ННЦ «Інститут метрології», м. Харків</i> Відповідь на питання та дискусія.– 10 хвилин

12:15-13:00	Перерва. Огляд виставки.
	Головуючі: доц. Завадецька О.П., доц. Олійник О.А., к.м.н. Деев В.А.
13:00–13:30	Сучасні вимоги до точності результатів клінічних лабораторних досліджень та пропозиції щодо їх встановлення в Україні. <i>Проценко В.М. к.мед.н. – доцент кафедри судово-медичної токсикології та клінічної біохімії ХМАПО, м. Харків</i> <i>Івков А.Г. – начальник лабораторії «Науково-методичний центр Служби стандартних зразків складу та властивостей речовин і матеріалів», ННЦ «Інститут метрології», м. Харків</i> Відповідь на питання та дискусія – 10 хвилин
13:30-14:00	Внутрішні аудити як засіб поліпшення діяльності лабораторій. Практика впровадження. <i>Танасійчук І.С. к.мед.н. – асистент кафедри клінічної лабораторної діагностики НМАПО, м. Київ</i> Відповідь на питання та дискусія.– 10 хвилин
14:00-14:45	Організаційний досвід медичних лабораторій в Німеччині (ЄС) та формування менеджменту у відповідності до вимог ISO 15189:2012 «Медичні лабораторії. Вимоги до якості та компетентності» <i>Тео Хофман – представник фірми «Systex Europe GmbH».</i> Відповідь на питання та дискусія – 10 хвилин
14:45-15:15	Документообіг медичної лабораторії: суперечливі питання українського законодавства. <i>Танасійчук І.С. к.мед.н. – асистент кафедри клінічної лабораторної діагностики НМАПО, м. Київ</i> Відповідь на питання та дискусія.– 10 хвилин
15:15-15:45	Перерва. Огляд виставки.
	Головуючі: доц. Завадецька О.П., доц.Олійник О.А.
15.45-16.15	Відповідність тест-систем для діагностики <i>in vitro</i> європейським вимогам безпеки та ефективності – запорука достовірних результатів <i>Овчаренко О.М. - інженер з якості ТОВ "ІВК "Рамінтек"</i> Відповідь на питання та дискусія.– 10 хвилин
16:15-16:45	Зовнішня оцінка преаналітичних практик як частина процесу впровадження та підтримки системи менеджмента якості медичної лабораторії. <i>Ясенков Р. В.– к.б.н., медичний радник відділу «Преаналітичні системи» компанії «Becton Dickinson».</i> Відповідь на питання та дискусія – 10 хвилин
16:45–17:15	Досвід поступового впровадження вимог ISO 15189 в діяльність ЦКДЛ КЗ КОР "Київська обласна клінічна лікарня" з метою постійного покращення <i>Продусевич Л.В. – зав. ЦКДЛ КЗ КОР "Київської обласної клінічної лікарні".</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
17:15-17:30	Обговорення та підведення підсумків.

20 жовтня 2016 року

10:00-10:30	Реєстрація учасників
	Конференц-зал № 6
	Головуючі: доц. Олійник О.А., Продусевич Л.В.
10:30-11:00	Стандартизація процесів – запорука стабільної якості лабораторних послуг. <i>Бабіч О.В. – Генеральний директор медичної лабораторії «ДІЛА», Київ, Україна</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
11:00-11:45	Досвід впровадження міжнародного стандарту ISO 15189 в діяльність медичної лабораторії ALAB-laboratoria (м. Варшава, Польща) <i>Уршуля Вент – Головний спеціаліст з управління якістю ALAB-laboratoria, м. Варшава, Польща</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
11:45-12:15	Досвід централізації клінічних лабораторних досліджень у місті Кам'янець-Подільськ Хмельницької області <i>Романова Н.А. – зав. КДЛ центральної міської лікарні м. Кам'янець-Подільськ, Україна</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
12:15-13:30	Перерва. Огляд виставки.
13:30-16:00	Секційне засідання: «Окремі питання системи забезпечення якості лабораторних досліджень»
	Головуючі: доц. Федорова Т.Т., ас. Кривенко О.О.
13:30-13:55	Ефективність і аналіз ризиків використання реагентів для визначення груп крові <i>Шевчук В.О. к.мед.н. – представник компанії: ПрАТ «НВК «Діапроф-Мед»</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
13:55-14:20	Міжнародна програма зовнішньої оцінки якості лабораторних досліджень Prevecal, європейського виробника BioSystems <i>Стецька Анна - керівник програми оцінки якості Prevecal в компанії Медігран Україна</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
14:20-14:45	Сучасні комплексні рішення для організації клінічних лабораторних досліджень <i>Абашкін В.І. - спеціаліст по продукції ТОВ «ДІАМЕБ» м. Івано-Франківськ</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
14:45-15:30	Reagent Free-test and Vitamin D <i>ZHAN Shuai, PhD – представник компанії Shenzhen New Industries Biomedical Engineering Co., Ltd (Snibe).</i> Відповідь на питання та дискусія. – 10 хвилин
15:30-16:00	Обговорення, підведення підсумків та видача сертифікатів
	Конференц-зал № 1
14:00-16:00	Загальні Збори ВАКХЛІМ