

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)

**федеральное
государственное бюджетное учреждение
«Научный центр экспертизы средств
медицинского применения»
(ФГБУ «НЦЭСМП»
Минздрава России)**

Руководителям научных
организаций и образовательных
организаций,
подведомственных Минздраву
России
(по списку)

127051 Москва, Петровский бульвар д.8 стр.2.
Тел. (499)190-18-18, (495) 625-4348,(495) 625-43-42

02 НОЯ 2022

№

25764

На № _____ от _____

Приглашение к участию
в дискуссионной сессии



ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России приглашает принять участие в дискуссионной сессии «От разработки до применения лекарственных препаратов: треки успешных решений» в рамках научно-практической конференции «Регуляторная практика и регистрация лекарственных средств» «Реглек 2022», которая пройдет 16 ноября 2022 года на площадке Аналитического центра при Правительстве РФ (г. Москва, пр-т Академика Сахарова, д. 12).

В ходе дискуссионной сессии планируется обсуждение следующих вопросов:

- межотраслевая консолидация усилий при переходе к медицине нового технологического уклада;
- пути внедрения лучших практик, технологий и идей;
- стимулирование научных проектов по созданию новых лекарственных препаратов и медицинских изделий;
- трансфер технологий, коммерциализация проектов, примеры новых опытных производств при крупных университетах и центрах;
- возможности и предложения ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России по проведению совместных НИР и сопровождению проектов.

К участию приглашены представители федеральных органов исполнительной власти (Минздрава России, Минпромторга России, Роспатента (ФИПС)), Роснано,

Ростеха, ведущих отечественных фармацевтических производителей, образовательных организаций.

Контакты организаторов дискуссионной сессии: Василькова Ольга Валерьевна, e-mail: vasilkovaov@exrmed.ru, тел.: 8(495)121-06-00 (доб. 63-31).

Проект программы конференции прилагается.

Приложение на 8 л. в 1 экз.

Генеральный директор



В.В. Косенко



РегЛек

**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» –
«РЕГЛЕК 2022»**

16-18 ноября 2022 г., Москва

ПРОГРАММА

**16 ноября
Сессия 1**

09.00-09.15 Открытие

09.15-11.00 Пленарное заседание

К участию приглашены:

Глаголев С.В.* – заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
Нурашев Т.Б.* – директор Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии
Самойлова А.В.* – руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
Косенко В.В. – генеральный директор ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

11.00-11.15 Перерыв

11.15-12.45 Секционное заседание 1.1.

Лекарственное обеспечение в современных условиях: текущий статус и перспективы

Модератор: Астапенко Е.М. – директор Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России

Приглашены к участию:

Максимкина Е.А. – директор ФКУ «Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан» Минздрава России
Омельяновский В.В. – директор ФГБУ «Центр экспертизы и контроля качества медицинской помощи» Минздрава России
Жулев Ю.А.* – сопредседатель Всероссийского союза пациентов и др.

11.15-12.45 Дискуссионная сессия 1.2.

От разработки до применения лекарственных препаратов: треки успешных решений

Модераторы: Косенко В.В. – генеральный директор ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Неретин О.П. – директор ФГБУ ФИПС

Вопросы к обсуждению:

- «Медицинская наука для человека». Создание экосистемы медицинской науки (Коробко И.В. – директор Департамента науки и инновационного развития здравоохранения Минздрава России) – 10 мин
- Матрица межведомственного взаимодействия (Галкин Д.С.* – директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России) – 15 мин
- Научно-исследовательские работы, выполняемые ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России (Родин И.А.* – советник генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – 15 мин
- О вопросах обеспечения фармацевтической отрасли высококвалифицированным кадровым потенциалом (Иванов Р.А. – директор Научного центра трансляционной медицины, проректор по научно-технологическому развитию Университета «Сириус», Образовательный фонд «Талант и успех») – 15 мин
- О Центре трансфера медицинских технологий (Беланов К.Ю. – директор Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – 15 мин

– Управление интеллектуальной собственностью и трансфер технологий (Федорова Д.И. – заместитель директора Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – 15 мин

К участию приглашены:

Представители федеральных органов исполнительной власти

Представители Госкорпораций:

Ожгихин И.В.* – управляющий директор УК «Роснано»

Турко Н.И.* – старший консультант генерального директора Государственной корпорации «Ростех»

Представители фармацевтической индустрии:

Кедрин А.Л.* – председатель правления АФПЕАЭС

Калинин Ю.Т.* – президент Союза ассоциаций и предприятий фармацевтической и медицинской промышленности

Дмитриев В.А.* – генеральный директор Ассоциации Российских фармацевтических производителей

Шипков В.Г.* – исполнительный директор AIRM

Титова Л.В.* – исполнительный директор СПФО

Завидова С.С.* – Ассоциация организаций по клиническим исследованиям (АОКИ)

Представители ведущих отечественных фармацевтических производителей

Представители образовательных организаций, подведомственных Минздраву России

Представители иных научно-образовательных организаций

12.45-13.30 Перерыв

13.30-15.30 Дискуссионная сессия 1.2. (продолжение)

От разработки до применения лекарственных препаратов: треки успешных решений

Модераторы: Косенко В.В. – генеральный директор ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Неретин О.П. – директор ФГБУ ФИПС

– Трансфер технологий в СамГМУ: роль ЦТМТ (Колсанов А.В.* – ректор ФГБОУ ВО «СамГМУ» Минздрава России) – 15 мин

– Особенности реализации научных проектов в сфере лекарственных препаратов на примере СПХФУ (Флисюк Е.В.* – проектор по науке, заведующая кафедрой технологии лекарственных форм ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава России) – 15 мин

– Особенности разработки и реализации стратегий патентной защиты (Марюхина О.В. – начальник отдела по разработке и реализации стратегий патентной защиты Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – 15 мин

– Сопровождение проектов по созданию лекарственных препаратов: новые вызовы и возможности (Дозора А.Е. – начальник отдела по реализации научных программ в сфере лекарственных препаратов Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – 15 мин

– Особенности реализации научных проектов в сфере медицинских изделий (Горбунов Р.В. – начальник отдела по реализации научных программ в сфере медицинских изделий Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – 15 мин

– Особенности реализации научных проектов в сфере медицинских технологий (Архипов В.В. – начальник отдела по реализации научных программ в сфере медицинских технологий Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – 15 мин

– Живая дискуссия. Подведение итогов – 30 мин

К участию приглашены:

Представители федеральных органов исполнительной власти

Представители Госкорпораций:

Ожгихин И.В. – управляющий директор УК «Роснано»

Турко Н.И. – старший консультант генерального директора Государственной корпорации «Ростех»

Представители фармацевтической индустрии:

Кедрин А.Л.* – председатель правления АФПЕАЭС

Калинин Ю.Т.* – президент Союза ассоциаций и предприятий фармацевтической и медицинской промышленности

Дмитриев В.А.* – генеральный директор Ассоциации Российских фармацевтических производителей

Шипков В.Г.* – исполнительный директор AIRM

Титова Л.В.* – исполнительный директор СПФО

Завидова С.С.* – Ассоциация организаций по клиническим исследованиям (АОКИ)

Представители ведущих отечественных фармацевтических производителей

Представители образовательных организаций, подведомственных Минздраву России

Представители иных научно-образовательных организаций

13.30-15.30 Секционное заседание 1.3.

Особенности обращения лекарственных средств при возникновении их дефицита

Модератор: Камалетдинова А.А. – заместитель директора Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России

- Последовательность действий при получении разрешения на временное обращение
- Получение разрешения на ввоз незарегистрированного лекарственного препарата и лекарственного препарата в иностранной упаковке. Правила маркировки для этих лекарственных препаратов
- Как заявиться на ускоренную регистрацию
- Как воспользоваться упрощенными процедурами:
 - На получение разрешения на ввоз
 - На внесение изменений в регдосье
- Как обратиться в дефектурную комиссию (по какому критерию подается заявление, что нужно указать в обращении, как описать проблему; обязательные и рекомендательные сведения)
- Решения, принятые дефектурной комиссией
- Риски дефектуры по данным ввода в гражданский оборот (**представитель Росздравнадзора**)
- Прохождение упрощенных процедур: взгляд заявителя (**Супряга О.М.** – руководитель регуляторной группы АРФП, директор по регуляторным отношениям и связям с органами государственной власти Сан Фармасьютикал Индастриз Лимитед)
- Дискуссия

15.30-15.45 Перерыв

15.45-17.15 Секционное заседание 1.4.

Государственные закупки лекарственных средств: приоритеты, перспективные форматы, законодательные инициативы

- Ценообразование и контроль цен на лекарственные препараты: баланс экономии и доступности (**представитель ФАС**)
- Определение российского происхождения лекарственных препаратов и предпочтения (**представитель Минпромторга России**)
- Опыт реализации первого офсетного контракта России (**Торгов А.В.** – заместитель директора по корпоративным связям и коммуникациям АО «Биокад»)
- Значение фармреестра патентов для совершенствования госзакупок лекарственных препаратов (**Быков А.В.** – директор департамента экономики здравоохранения АО «Р-Фарм»)
- Дискуссия

15.45-17.15 Секционное заседание 1.5.

Решения задач формирования досье по разделам клинических и доклинических исследований

Модератор: Горячев Д.В. – директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Биовейвер – взгляд регулятора (**Горячев Д.В.** – директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Процедура приведения в соответствие. Типичные ошибки (**Губенко А.И.** – заместитель директора Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Лекарственный препарат с хорошо изученным медицинским применением. Случаи необоснованного указания статуса препарата в регистрационном досье (**Соловьева А.П.** – главный эксперт Управления №2 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Требования к формированию Модуля 5 регистрационного досье на воспроизведенные и гибридные лекарственные препараты, типичные ошибки наполнения модуля (**Иванова О.Ю.** – заместитель начальника Управления №1 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Адаптивный дизайн в исследованиях биоэквивалентности. Ошибочное использование (**Еременко Н.Н.** – главный эксперт Управления №1 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

17.15-17.30 Перерыв

17.30-19.00 Секционное заседание 1.6

Инспекции как этап регистрации лекарственных препаратов: новое в регулировании и первая практика

Модератор: Трапкова А.А. – заместитель генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Инспекция систем фармаконадзора заявителя: где, когда, кому
- Внеплановые инспекции систем GLP, GCP при оценке модулей 4-5 регистрационного досье. Когда оценка досье может потребовать инспекции (Ефремова И.Н. – заведующая Республиканской клинико-фармакологической лаборатории УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь)
- GMP инспекции при регистрации и внесении изменений в регистрационное досье (инспекции производств АФС, инспекции биологических лекарственных препаратов, инспекции при расширении регистрации и изменениях типа II)
- Дискуссия

19.15-19.30 Закрытие первого дня конференции

*Докладчик на согласовании



РегЛек

**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» –
«РЕГЛЕК 2022»**

16-18 ноября 2022 г., Москва

ПРОГРАММА

**17 ноября
Сессия 2**

10.00-12.00 Секционное заседание 2.1.

Текущее правоприменение в рамках экспертизы по Правилам Союза с учетом изменений 2022 года. Проблемы, пути решения, рекомендации

Модератор: Трапкова А.А. – заместитель генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

– Дискуссия

12.00-13.00 Перерыв

13.00-14.30 Секционное заседание 2.2.

Примеси в составе лекарственных препаратов: риски и контроль

Модератор: Ковалева Е.Л. – заместитель председателя Фармакопейного комитета ЕАЭС, заместитель директора Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

– Общие подходы к изучению примесей в праве Союза (Ковалева Е.Л. – заместитель председателя Фармакопейного комитета ЕАЭС, заместитель директора Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)

– Примеси в составе биотехнологических лекарственных препаратов: особенности изучения и нормирования (докладчик на согласовании)

– Особенности изучения и нормирования примесей генерических лекарственных препаратов (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)

– Дискуссия

13.00-14.30 Секционное заседание 2.3.

Год 2022: что изменилось в праве Союза?

Модератор: Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии

– Специальные меры обращения лекарственных средств и оптимизация регистрационных процедур (Кравчук А.М. – заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)

– Фармакопея Союза: новая часть – новые требования (Щекин Д.А. – руководитель секретариата Фармакопейного комитета Союза, заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)

– Изменение требований к разработке и изучению лекарственных препаратов в праве Союза (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)

– Дискуссия

14.30-14.45 Перерыв

14.45-16.15 Секционное заседание 2.4.

Лабораторная экспертиза

Модератор: Мамашина Е.А. – начальник контрольно-координационной лаборатории Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Организационные вопросы, связанные с расчетом, представлением и возвратом образцов лекарственных средств для проведения испытаний качества на соответствие требованиям нормативной документации для целей ввода в гражданский оборот (Мамашина Е.А. – начальник контрольно-координационной лаборатории Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Организационные вопросы, связанные с представлением образцов лекарственных средств и комплекта сопроводительных документов для проведения экспертизы качества в рамках заданий Минздрава России (Турундаева А.А. – ведущий эксперт контрольно-координационной лаборатории Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Требования к стандартным образцам, реагентам и материалам, представляемым для проведения экспертизы качества в рамках процедуры ЕАЭС (Ваганова О.А. – начальник лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Специфические требования к изложению методик и к данным, предоставляемым в регистрационном досье в раздел «Качество». Основные недостатки проектов Нормативной документации, выявленные на этапе лабораторной экспертизы (Ваганова О.А. – начальник лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

14.45-16.15 Секционное заседание 2.5.

Общая Характеристика Лекарственного Препарата (ОХЛП)

- Формирование ОХЛП на генерические лекарственные препараты при приведении досье в соответствие (Парфенова Е.Ю. – начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств ЦЭК ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Генерические лекарственные препараты и процедуры приведения в соответствие как подводные камни при формировании ОХЛП (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)
- ОХЛП на оригинальные лекарственные препараты (Парфенова Е.Ю. – начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств ЦЭК ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

16.15-16.30 Перерыв

16.30-18.00 Круглый стол

Контроль качества и санкционный кейс

- Валидация аналитических методик
- Проблемы упаковки
- Вспомогательные вещества и др.

Приглашены к участию с фиксированными выступлениями:

- Тема доклада на согласовании (Сулейманов Р. – руководитель отдела регистрации компаний Сан Фармасьютикал Индастриз Лимитед)
- Тема доклада на согласовании (Растольцева Е.В. – директор по качеству Службы управления качеством АО «Сервье»)
- Порядок действий и достигнутые результаты по поиску альтернативных упаковочных материалов, вспомогательных веществ и альтернативных расходных материалов и реактивов (для проведения контроля качества) (Игнашина А.А. – руководитель ОКК АО «Биокад»)

18.00-18.15 Закрытие второго дня конференции



РегЛек

**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» –
«РЕГЛЕК 2022»**

16-18 ноября 2022 г., Москва

ПРОГРАММА

**18 ноября
Сессия 3**

10.00-12.00 Секционное заседание 3.1.

Концепция оптимизации информационного обмена при трансграничном взаимодействии между экспертными организациями стран ЕАЭС

Модератор: Рычихина Е.М. – начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

12.00-13.00 Перерыв

13.00-14.30 Секционное заседание 3.2.

НД по качеству и спецификация: быть или не быть

- Нормативный документ по качеству и спецификации лекарственного препарата: единство и противоположность:
 - ЗА (докладчик на согласовании)
 - ПРОТИВ (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)
- Дискуссия: что НД позволит решить, а спецификация нет и наоборот

13.00-14.30 Секционное заседание 3.3.

Листок-вкладыш / Инструкция по медицинскому применению

Модератор: Парфенова Е.Ю. – начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств ЦЭК ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Пользовательское тестирование: простые и сложные случаи (Кугач В.В.* – начальник учебно-научно-производственного центра Фармация УО «Витебский государственный медицинский университет»)
- Листок-вкладыш / инструкция по медицинскому применению общие подходы к изложению информации (Парфенова Е.Ю. – начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств ЦЭК ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Пользовательское тестирование – опыт прохождения экспертизы воспроизведённых препаратов (Макаренко Е.И. – руководитель медицинского департамента ГК «ГЕРОФАРМ»)
- Листок – вкладыш / инструкция по медицинскому применению для рецептурных и ОТС лекарственных препаратов – разные подходы и разные цели (Парфенова Е.Ю. – начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств ЦЭК ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Тестирование стационарного лекарственного препарата (Кугач В.В.* – начальник учебно-научно-производственного центра Фармация УО «Витебский государственный медицинский университет»)
- Дискуссия

14.30-14.45 Перерыв

14.45-16.30 Секционное заседание 3.4.

Экспертиза качества лекарственных средств в рамках процедур, предусмотренных в ЕАЭС (регистрация, внесение изменения и приведение досье в соответствие)

Модератор: Ковалева Е.Л. – заместитель директора Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Процедура приведения в соответствие с одновременным внесением изменений. Типичные ошибки. Опыт экспертов (докладчик на согласования)
- Процедура приведения в соответствие (Модуль 3). Типичные ошибки. Опыт экспертов (докладчик на согласования)
- Предоставление данных по изучению стабильности по процедурам ЕАЭС. Типичные ошибки. Опыт экспертов (докладчик на согласования)
- Модуль 3: оценка валидации аналитических методик АФС, ЛП и вспомогательных веществ. Типичные ошибки. Опыт экспертов (докладчик на согласования)
- Дискуссия

14.45-16.30 Секционное заседание 3.5.

Доклинические аспекты изучения известных лекарственных препаратов (Доклиника «старых» знакомых)

Модератор: Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии

- Доклинические исследования при регистрации фиксированных комбинированных доз (комбинированных лекарственных препаратов) (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)
- Доклинические исследования гибридных лекарственных препаратов: когда и для кого (Енгальчева Г.Н. – главный эксперт управления № 2 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Оптимизация получения доказательной базы эффективности и безопасности генериков и биоаналогов (Драй Р.В. – директор Департамента исследований и разработок ГК «ГЕРОФАРМ»)
- Дискуссия

16.30-16.45 Перерыв

16.30-17.30 Круглый стол

Актуальные вопросы экспертизы лекарственных средств

Косенко В.В. – генеральный директор ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Трапкова А.А. – заместитель генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Меркулов В.А. – заместитель генерального директора по экспертизе лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Горячев Д.В. – директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Ковалева Е.Л. – заместитель директора Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Рычихина Е.М. – начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

17.30-18.00 Закрытие третьего дня конференции

*Докладчик на согласовании