

XXI ВСЕРОССИЙСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ «ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ» «ФармМедОбращение 2019»

21-22 мая 2019 г., Москва, Конгресс-центр ЦМТ

КРАТКАЯ ПРОГРАММА КОНФЕРЕНЦИИ

21 мая							
10.00-12.00	Пленарное заседание						
12.00-13.00	Обед						
13.00-15.00	Секция «Актуальные вопросы фармаконадзора и государственного контроля проведения клинических исследований в Российской Федерации и ЕАЭС»	Секция «Контроль качества лекарственных средств в Российской Федерации и на пространстве ЕАЭС. Современные вопросы и актуальные решения»	Круглый стол «Программное обеспечение как медицинское изделие: проблемы обращения»	Презентация «Возможности испытательного центра ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора по техническим испытаниям и токсикологическим исследованиям медицинских изделий в целях регистрации по законодательству ЕАЭС. Метрологическое обеспечение медицинских изделий»	Дополнительная программа Практикум «Работа в системе мониторинга движения лекарственных препаратов» <i>(Практикум для аптек)</i> (необходима дополнительная регистрация)	Дополнительная программа Практикум «Работа в системе мониторинга движения лекарственных препаратов» <i>(Практикум для производителей)</i> (необходима дополнительная регистрация)	
15.00-17.00							
22 мая							
09.00-10.00	Преконференц-диалог (необходима дополнительная регистрация) Инициативы по совершенствованию законодательной базы в системе лекарственного обеспечения						
09.00-11.00	Секция «Экспертиза и регистрация лекарственных средств»	Секция «Результаты и пути развития контрольно-надзорной деятельности в сфере оборота лекарственных средств Современные тенденции развития фармацевтического рынка через призму внедрения надлежащих практик»	Круглый стол «Регистрация и контроль цен на лекарственные препараты»	10.00-13.00 Секция «Предварительные результаты эксперимента по маркировке лекарственных препаратов и дальнейшее внедрение системы МДЛП»	Открытое заседание подгруппы по повышению доступности лекарственных препаратов , предоставляемых за счет бюджетов всех уровней гражданам Российской Федерации Межфракционной рабочей группы по совершенствованию законодательства в сфере лекарственного обеспечения граждан и обращения лекарственных средств	Мастер-класс «Рекомендации по выбору стандартов, поддерживающих важнейшие принципы обеспечения безопасности и эксплуатационных характеристик медицинских изделий»	Круглый стол «Подходы к стерилизации медицинских изделий»
11.00-13.00		Секция «Совершенствование системы лекарственного обеспечения и обеспечения медицинскими изделиями населения за счет бюджетных средств»	Секция «Государственный контроль за обращением медицинских изделий. Актуальные вопросы»		Семинар-практикум «Практика управления персоналом в фармацевтической компании. Этические нормы и комплаинс в фармацевтической отрасли»		
13.00-14.00	Обед						
14.00-16.00	Дополнительная программа Практикум «Подготовка сводного протокола производителей иммунобиологического лекарственного препарата в рамках № 449-ФЗ от 28.11.2018» (необходима дополнительная регистрация)	Круглый стол «Организация розничной торговли лекарственными средствами»	Секция «Регистрация медицинских изделий в рамках законодательства Евразийского экономического союза. Инспектирование производства медицинских изделий»	Секция «Формирование Национальной лекарственной политики Российской Федерации на период 2020-2030 гг.»	Дополнительная программа Практикум «Использование терминологии MedDRA в практике фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений» (необходима дополнительная регистрация)	Презентации по вопросам внедрения системы МДЛП (производители оборудования и программного обеспечения)	
16.00-18.00			Дополнительная программа Практикум «Подготовка комплекта документов в целях внесения изменений в регистрационное досье медицинского изделия» (необходима дополнительная регистрация)				

Обращаем Ваше внимание, что Оргкомитет конференции оставляет за собой право вносить изменения в программу и состав докладчиков