



**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» –
«РЕГЛЕК 2025»**

2-4 июня 2025г., Москва, отель «Хаятт Ридженси Москва Петровский Парк»

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

**2 июня 2025 г.
Сессия 1**

<p>Открытие</p> <p>09.00-11.00 Пленарное заседание</p> <p>К участию приглашены: Глаголев С.В. – заместитель министра здравоохранения Российской Федерации Приезжева Е.Г. – заместитель министра промышленности и торговли Российской Федерации Мамбеталиева Ч.М. – заместитель директора Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии Самойлова А.В. – руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения Косенко В.В. – и.о. генерального директора ФГБУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Министерства здравоохранения Российской Федерации</p>	
<p>11.00-11.30 Перерыв</p>	
<p>11.30-13.30 Секционное заседание Досье под углом зрения эксперта соотношения польза-риск: требования и трактовки</p> <p><u>Модератор:</u> Горячев Д.В. – директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Основные причины отказов в одобрении протоколов и признании результатов клинических исследований (Горячев Д.В. – директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Критичные вопросы экспертизы, связанные с оценкой соотношения польза/риск (Губенко А.И. – заместитель директора Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Биофармацевтические исследования в регуляторной практике (Еременко Н.Н. – заместитель начальника управления №1 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Оценка обоснованности и отражение условий отпуска лекарственного препарата (Соловьева А.П. – главный эксперт управления №2 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Доклинические регуляторные исследования безопасности лекарственных средств (Енгальчева Г.Н. – начальник управления №3 по доклиническим исследованиям безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) 	<p>11.30-13.30 Секционное заседание Взаимодействие государственных органов при замечаниях к регистрационному досье лекарственного препарата: сколько глаз у пяти «няnek»?</p> <p><u>Модератор:</u> Рычихина Е.М. – начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Работа Экспертного комитета по лекарственным средствам и возможности для согласования разногласий сторон (Кравчук А.М. – заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК) – На что обратить внимание при подготовке досье для признания в Республике Армения? (Романова Н.В. – заместитель директора ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий») – На что обратить внимание при подготовке досье для признания в Республике Беларусь? (Креер Т.Е. – главный специалист отдела фармацевтической экспертизы лаборатории фармакопейного и фармацевтического анализа УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Минздрава Республики Беларусь) – На что обратить внимание при подготовке досье для признания в Республике Казахстан? – На что обратить внимание при подготовке досье для признания в Кыргызской Республике? (Нышанбаев М.Т. – заведующий отделом регистрации лекарственных средств Управления экспертизы лекарственных средств Департамента лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава Кыргызской Республики)

<ul style="list-style-type: none"> – Новые требования к ОХЛП и ЛВ (Парфенова Е.Ю. – начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления №1 по эффективности и безопасности лекарственных средств ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Дискуссия 	<ul style="list-style-type: none"> – На что обратить внимание при подготовке досье для признания в Российской Федерации? (Рычихина Е.М. – начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Дискуссия
13.30-14.30 Перерыв	
<p>14.30-16.30 Секционное заседание Вопросы GMP при регистрации лекарственных препаратов: когда неявное становится явным</p> <p>Модератор: Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК</p> <ul style="list-style-type: none"> – Виды инспекций в праве Союза: оценка рисков и планирование работ (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК) – Регистрационное досье и досье производственной площадки: единство и борьба противоположностей (Прохорова М.В. – инспектор управления надлежащей производственной практики ГУ «Государственный фармацевтический надзор в сфере обращения лекарственных средств «Госфармнадзор» Республики Беларусь) – Проблемные аспекты инспектирования производств: правоприменительная практика (Прохорова М.В. – инспектор управления надлежащей производственной практики ГУ «Государственный фармацевтический надзор в сфере обращения лекарственных средств «Госфармнадзор» Республики Беларусь) – Взгляд отрасли на статус инспектирования производств – вне и в процессе регистрации: проблемы, особенности, пути решения (Попова Е.Ю. – старший директор по регуляторным вопросам и здравоохранению Ассоциации международных фармацевтических производителей) – Подход российского инспектората в инспектировании производства лекарственных средств (представитель ФБУ «ГИЛС» Минпромторга России) – Дискуссия 	<p>14.30-16.30 Круглый стол с участием представителей зарубежных регуляторных органов и экспертных организаций Международные подходы к регистрации лекарственных средств</p> <p>Модератор: Косенко В.В. – и.о. генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрав России</p> <p>Сессия <i>Обзор регуляторной практики за рубежом и сравнение с Россией</i></p> <ul style="list-style-type: none"> – Вопросы регулирования и экспертизы инновационных продуктов (генотерапевтических ЛП, конъюгированных антител и др.) (Меркулов В.А. – заместитель генерального директора по экспертизе лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Регулирование обращения биотехнологических препаратов в зарубежных странах. Опыт БИОКАД. Основные различия и схожести с российскими подходами (Лучинина И.В. – заместитель генерального директора по регистрации лекарственных средств АО «БИОКАД») <p>Панельная дискуссия <i>Реальные шаги к сближению регуляторных систем</i></p> <ul style="list-style-type: none"> – Новые требования к паспорту лекарственного средства (представитель Управления по лекарственным средствам Министерства здравоохранения Вьетнама (DAV)) <p>К участию приглашены представители:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Министерство фармацевтической промышленности Алжира – Национальное агентство фармацевтической продукции Алжира (ANPP) – Национальное агентство по регулированию в сфере здравоохранения Бразилии (ANVISA) – Национальный институт по надзору за пищевыми продуктами и лекарственными средствами Колумбии (INVIMA) – Национальное управление по регулированию здравоохранения Парагвая (DINAVISA)
16.30-17.00 Завершение первого дня конференции	

Дополнительная информация на сайте www.fru.ru и по тел.: (495) 359-06-42, e-mail: fru@fru.ru

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



**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» –
«РЕГЛЕК 2025»**

2-4 июня 2025г., Москва, отель «Хаятт Ридженси Москва Петровский Парк»

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

**3 июня 2025 г.
Сессия 2**

<p>09.00-10.30 Секционное заседание <i>Полгода до завершения подачи на приведение в соответствие</i></p> <p><u>Модератор:</u> Рычихина Е.М. – начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Обзор ситуации (Рычихина Е.М. – начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Полгода до завершения подачи на приведение в соответствие. Предварительные итоги, прогнозы. Взгляд экспертной организации государства члена: Республика Беларусь (Журавлева О.Б. – заместитель директора УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Минздрава Республики Беларусь) – Взгляд отрасли (Волович Н.В. – заместитель директора – руководитель департамента регистрации Представительства ОАО «Гедеон Рихтер» (Венгрия)) – Дискуссия 	
<p>10.30-11.00 Перерыв</p>	
<p>11.00-13.00 Секционное заседание <i>Внесение значимых изменений типа II (качество)</i></p> <p><u>Модератор:</u> Ковалева Е.Л. – директор Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Предоставление документов и данных при внесении значимых изменений по контролю качества активной фармацевтической субстанции, лекарственного препарата (Ковалева Е.Л. – директор Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Предоставление документов и данных при внесении значимых изменений по производству активной фармацевтической субстанции (Матвеева О.А. – начальник управления №1 по экспертизе качества лекарственных средств ЦЭК ЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Предоставление документов и данных при внесении значимых изменений по производству лекарственного препарата (Ланкина Е.В. – главный эксперт управления №1 по экспертизе качества лекарственных средств ЦЭК ЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Предоставление документов и данных при внесении значимых изменений по упаковке лекарственного препарата (Воробьева М.А. – ведущий эксперт управления №2 по экспертизе качества лекарственных средств ЦЭК ЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Опыт экспертов Республики Беларусь при внесении значимых изменений II типа в материалы регистрационного досье (Медяков М.М. – начальник 	<p>11.00-13.00 Секционное заседание <i>Особенности экспертизы и регистрации отдельных групп лекарственных препаратов</i></p> <p><u>Модератор:</u> Мельникова Е.В. – начальник лаборатории биомедицинских клеточных продуктов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Высокотехнологичные лекарственные препараты и биомедицинские клеточные продукты. В чем различия? (Мельникова Е.В. – начальник лаборатории биомедицинских клеточных продуктов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Новые требования по фармразработке ВТЛП: главы 31 и 32 решения 89 (Мельникова Е.В. – начальник лаборатории биомедицинских клеточных продуктов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Проблемы вывода высокотехнологичных препаратов на рынок ЕАЭС: взгляд отрасли (Лахтанова А.И. – председатель Комитета по регулированию обращения лекарственных препаратов Ассоциации международных фармацевтических производителей) – Замена классических методов тестирования вирусной безопасности клеточных линий на высокопроизводительное секвенирование (NGS): взгляд фармкомпаний (Пузанов М.В. – руководитель группы банкинга клеток АО «ГЕНЕРИУМ»)

<p>отдела фармацевтической экспертизы лаборатории фармакопейного и фармацевтического анализа УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Минздрава Республики Беларусь)</p> <ul style="list-style-type: none"> – Проблемные вопросы подготовки регистрационного досье на лекарственные средства при внесении значимых изменений II типа. Опыт фармацевтической компании (Ягудина Ф.М. – директор по качеству АО «АКРИХИН») – Дискуссия 	<ul style="list-style-type: none"> – Проблемы вывода биоаналогов на рынок ЕАЭС: взгляд отрасли (Драй Р.В. – директор Департамента исследований и разработок ООО «Герофарм») – Дискуссия
<p>13.00-14.00 Перерыв</p>	
<p>14.00-15.30 Секционное заседание Регулирование обращения орфанных препаратов в рамках Союзного и национального законодательства</p> <p><u>Модератор:</u> Губенко А.И. – заместитель директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Современное состояние регулирования обращения орфанных препаратов в Союзе (Кравчук А.М. – заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК) – Особенности регистрации орфанных лекарственных препаратов в Российской Федерации (Губенко А.И. – заместитель директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Орфанные лекарственные препараты – опыт правоприменения обновленного законодательства РФ и перспективы законодательства ЕАЭС (Кондрашова Д.В. – член Комитета по регулированию обращения лекарственных препаратов Ассоциации международных фармацевтических производителей) – «Орфанные» генерики и биоаналоги: несиротская судьба (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК) – Дискуссия 	<p>14.00-15.30 Секционное заседание Контроль качества лекарственного средства на всех этапах его жизненного цикла: от исследований до применения</p> <p><u>Модератор:</u> Трапкова А.А. – заместитель генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Фармаконадзор как инструмент государственного контроля (Горелов К.В. – заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора) – Эволюция международного регулирования клинических исследований, ключевые изменения в ICH E6 (R2 vs R3) (Галеева А.А. – директор по клиническим исследованиям и медицинским вопросам Ассоциации международных фармацевтических производителей) – Проведение инспекций клинических исследований лекарственных средств в рамках регистрации: теория и практика (Буренков П.В. – заместитель директора Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Дискуссия
<p>15.30-16.00 Перерыв</p>	
<p>16.00-17.30 Заседание по иммунобиологическим лекарственным препаратам</p>	
<p>17.30-18.00 Завершение второго дня конференции</p>	

Дополнительная информация на сайте www.fru.ru и по тел.: (495) 359-06-42, e-mail: fru@fru.ru

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



**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» –
«РЕГЛЕК 2025»**

2-4 июня 2025г., Москва, отель «Хаятт Ридженси Москва Петровский Парк»

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

**4 июня 2025 г.
Сессия 3**

09.00-10.30 Секционное заседание

Параллельные изменения регистрационного досье – безграничные возможности или ловушка? Разбор особенностей процедуры в зависимости от выбора заявителя России в качестве референтного государства или государства признания

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

- Разбор особенностей процедуры в зависимости от выбора заявителя России в качестве референтного государства или государства признания (**Коростелева Е.О.** – заместитель начальника отдела методологии и обеспечения контроля качества экспертизы контрольно-организационного управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Процедура внесения изменения в регистрационное досье: ожидание vs реальность (**Уланова И.С.** – член Комитета по регулированию обращения лекарственных препаратов Ассоциации международных фармацевтических производителей)
- Взгляд экспертной организации государства-члена ЕАЭС: Республика Казахстан (докладчик на согласовании)
- Дискуссия

10.30-11.00 Перерыв

11.00-13.00 Секционное заседание

Лабораторная экспертиза лекарственных средств

Модератор: **Мамашина Е.А.** – заместитель начальника Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Организационные вопросы, связанные с представлением и возвратом образцов лекарственных средств в рамках проведения экспертизы качества по заданиям Минздрава России и испытаний для подтверждения соответствия качества требованиям нормативной документации с целью вода в гражданский оборот (**Турундаева А.А.** – начальник лаборатории организационно-методического обеспечения Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Актуальные вопросы расчета и представления стандартных образцов, реагентов и материалов при проведении экспертизы качества (**Ваганова О.А.** – начальник лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Фармакопейные стандартные образцы в фармацевтической промышленности (**Боровик Т.С.** – начальник отдела метрологической экспертизы службы)

11.00-13.00 Секционное заседание

Фармакопея Евразийского экономического союза: сложные вопросы интеграции и пути их преодоления

Модераторы: **Ковалева Е.Л.** – заместитель председателя Фармакопейного комитета Евразийского экономического союза (ЕАЭС), директор Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, **Яруткин А.В.** – заместитель директора Института фармакопейки и стандартизации в сфере обращения лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Процедура разработки и утверждения фармакопейных статей Фармакопеи ЕАЭС (**Щекин Д.А.** – заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Аномальная токсичность – тест, переживший свое время, или незаменимый инструмент мониторинга безопасности? (**Рождественский Д.А.** – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Контроль контаминации лекарственных препаратов: сложные вопросы и непростые решения в условиях фармакопейной гармонизации (**Корнилова О.Г.** – заместитель директора Института фармакопейки и

<p>фармакопейных стандартных образцов и фармакопейных исследований ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)</p> <ul style="list-style-type: none"> – Экспертная помощь как инструмент поддержки отрасли (Кузеванова В.С. – заместитель начальника Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Подходы к разработке Программ (схем) МСИ, критерии оценки функционирования участников (Жиленкова Э.В. – начальник отдела межлабораторных сличительных испытаний ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Дискуссия 	<p>стандартизации в сфере обращения лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)</p> <ul style="list-style-type: none"> – Мировая фармакопейная гармонизация: новые проблемы или уникальные возможности для производителей (Кахраманова С.Д. – начальник отдела подготовки фармакопейных статей на лекарственные средства растительного происхождения и гомеопатические средства Института фармакопеи и стандартизации в сфере обращения лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Вопросы статистики в Фармакопее ЕАЭС: необходимость актуализации, проблемы и пути их решения (Музыкин М.А. – заведующий производственной лабораторией ООО «НТФФ «ПОЛИСАН») – Дискуссия
<p>13.00-14.00 Перерыв</p>	
<p>14.00-16.00 Секционное заседание Поддержка разработки и регистрации инновационных лекарственных препаратов</p> <p><u>Модераторы:</u> Беланов К.Ю. – директор Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК</p> <ul style="list-style-type: none"> – Как развивается и поддерживается инновационная фармацевтическая промышленность? (Галкин Д.С. – директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России) – Модель регистрации инновационных лекарственных препаратов в ЕАЭС и мировая практика «От разработки до вывода на рынок» (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК) – Видение отрасли по ускоренному выведению на рынок инновационных лекарственных препаратов (Драй Р.В. – директор Департамента исследований и разработок ООО «Герофарм») – Поддержка и научное сопровождение регуляторами регистрации инновационных лекарственных препаратов (Беланов К.Ю. – директор Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Поддержка и научное сопровождение регуляторами регистрации инновационных лекарственных препарата в мире и в ЕАЭС: опыт Республики Казахстан (докладчик на согласовании) – Глобальные регуляторные тренды в разработке инновационных препаратов. Перспективы и актуальные вопросы для ЕАЭС (Попова Е.Ю. – старший директор по регуляторным вопросам и здравоохранению Ассоциации международных фармацевтических производителей) – Дискуссия 	<p>14.00-16.00 Секционное заседание Сложные вопросы регистрации отдельных групп лекарственных препаратов</p> <p><u>Модератор:</u> Меркулов В.А. – заместитель генерального директора по экспертизе лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p> <ul style="list-style-type: none"> – Определение размеров невидимых частиц методами лазерной дифракции (LD) и динамического рассеяния света (DLS) (требования к представлению методик в нормативных документах и валидационных материалов в модуле 3) (Кулешова С.И. – начальник лаборатории антибиотиков Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Проблемные вопросы контроля качества и стандартизации новых групп лекарственных средств: антисмысловых олигонуклеотидов; новых препаратов для регуляции уровня сахара в крови и веса (семаглутид, лираглутид, тедуглутид) и др. (Ваганова О.А. – начальник лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Типичные ошибки при ответах на запросы (в части НД, материалов по валидации и СО) (Кадыкова Д.А. – эксперт 1 категории лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) – Изменение клеточной линии при производстве биоаналогичного лекарственного средства. Плюсы и риски. Регистрационный опыт производителя (Филон О.В. – директор по науке и исследованиям АО «Р-Фарм») – Управление жизненным циклом продукта в пострегистрационный период (Лучинина И.В. – заместитель генерального директора по регистрации лекарственных средств АО «БИОКАД») – Дискуссия
<p>16.00-16.30 Перерыв</p>	
<p>16.30-17.30 Круглый стол Актуальные вопросы экспертизы и регистрации лекарственных средств</p> <p><u>К участию приглашены:</u> Косенко В.В. – и.о. генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России Горячев Д.В. – директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России Ковалева Е.Л. – директор Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России Лаврова М.Н. – начальник Испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России Мамашина Е.А. – заместитель директора Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России</p>	

Меркулов В.А. – заместитель генерального директора по экспертизе лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России
Рычихина Е.М. – начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России
Трапкова А.А. – заместитель генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России и др.

17.30-18.00 Завершения третьего дня конференции

Дополнительная информация на сайте www.fru.ru и по тел.: (495) 359-06-42, e-mail: fru@fru.ru

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