

НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ «РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» – «РЕГЛЕК 2024»

11-13 ноября 2024г., Москва, отель «Хаятт Ридженси Москва Петровский Парк»

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

11 ноября 2024 г. Сессия 1

09.00-09.15 Открытие

09.15-10.45 Пленарное заседание

К участию приглашены:

- Новеллы в регулировании обращения лекарственных средств. Перспективы общего фармацевтического рынка в рамках ЕАЭС (Глаголев С.В. – заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации)
- Совершенствование права ЕАЭС в целях обеспечения перехода к общему рынку лекарственных средств (Мамбеталиева Ч.М. – заместитель директора Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Работа Росздравнадзора в области контроля за обращением лекарственных средств (Самойлова А.В. руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения)
- Экспертиза лекарственных средств в зеркале интересов населения и фармотрасли (**Косенко В.В.** и.о. генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)

10.45-11.00 Перерыв

11.00-13.00 Секционное заседание 1.1. Фармацевтическое инспектирование как часть регистрационного процесса

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

- Подходы управления рисками в области качества, применяемые при проведении инспекции GMP (Соттаева М.М. начальник управления инспектирования производства лекарственных средств ФБУ «ГИЛС и НП» Минпромторга России)
- Инспектирование фармацевтических производств на соответствие требованиям правил надлежащей производственной практики ЕАЭС. Практический опыт Республики Беларусь (Прохорова М.В. инспектор отдела надлежащей производственной практики управления надлежащих фармацевтических практик ГУ «Государственный фармацевтический надзор в сфере обращения лекарственных средств «Госфармнадзор» Республики Беларусь)
- Фармацевтическое инспектирование доклинических и клинических исследований: критерии назначения и особенности проведения (Калиниченко В.В. Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России)
- Фармацевтическое инспектирование системы фармаконадзора регистрационного держателя удостоверения (Горелов K.B. заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)
- Практические вопросы правоприменения процедур

11.00-13.00 Секционное заседание 1.2. Вопросы интеллектуальной собственности и конкуренции: правоприменительная практика

Модераторы: Федорова Д.И. — заместитель директора Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Попов Н.В. — советник Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Актуальные вопросы замещения зарубежной фармацевтической продукции на отечественном рынке (**Дмитриев В.А.** генеральный директор Ассоциации Российских фармацевтических производителей)
- Практические вопросы правовой охраны персонализированных лекарственных препаратов (Иванов Р.А. директор Научного центра трансляционной медицины АНОО ВО «Университет «Сириус»)
- Особенности продления патентов на изобретения (Насонова К.В. – патентный поверенный РФ и Евразии, советник, юридическая фирма Lidings)
- Практические вопросы патентного сопровождения инновационных разработок в здравоохранении (Александров Ю.Д. заместитель начальника отдела управления интеллектуальной собственностью Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Практика ограничения патентных прав в рамках ст.1360 и 1362 Гражданского кодекса Российской Федерации (Блохина Ю.В. начальник отдела медицины и медицинской техники ФГБУ «ФИПС»)
- Проблемы злоупотребления правовой охраной

фармацевтического инспектирования на соответствие надлежащим практикам. Взгляд индустрии (Галеева А.А. – директор по клиническим исследованиям, этическим и медицинским вопросам Ассоциации международных фармацевтических производителей) – Дискуссия

лекарственных средств (**Лалаев Б.Ю.** – советник Президента Российского союза химиков ФГБОУ ВО «Санкт-Петербургский государственный университет»)

- Объекты интеллектуальной собственности на разных уровнях готовности технологии лекарственного препарата (Аникеева М.Ю. – главный аналитик отдела управления интеллектуальной собственностью Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

13.00-14.00 Перерыв

14.00-15.30 Секционное заседание 1.3.

Совместное заседание ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России и представителей экспертной панели по биофармацевтическим исследованиям

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

- ТСКР при трансфере технологий и заявлении новой производственной площадки (Рождественский Д.А. – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Обсуждение с представителями экспертной панели по биофармацевтическим исследованиям вопроса проведения ТСКР для модифицированных лекарственных препаратов, объему исследований, их особенностей:
 - Вступительное слово (Горячев Д.В. директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
 - Тест сравнительной кинетики растворения: ошибки в регистрационном досье (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

14.00-15.30 Секционное заседание 1.4.

Трансфер технологий аналитических методик и его отражение в регистрационном досье лекарственного препарата

Модератор: **Кулешова С.И.** – начальник лаборатории антибиотиков Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минэдрава России

- Правовое регулирование трансфера технологий и аналитических методик. Объем исследований в модуле регистрационного досье при трансфере методики аналитической на новую площадку лаборатории (Кулешова С.И. начальник антибиотиков Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Проблемы при оценке данных по исследованию стабильности лекарственных средств (модуль 3)
 (Беланова А.И. главный эксперт управления № 1 по экспертизе качества лекарственных средств Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Проблемы трансфера при производстве биологических лекарственных препаратов и отражение его результатов в составе регистрационного досье (Яковлев А.К. заместитель начальника управления противовирусных МИБП Центра экспертизы и контроля МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

15.30-15.45 Перерыв

15.45-18.00 Рабочее совещание с производителями иммунобиологических лекарственных препаратов

Модераторы: Косенко В.В. – и.о. генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Лаврова М.Н. – начальник Испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Роль документа производителя иммунобиологического лекарственного препарата, содержащего информацию о стадиях производства и контроля качества серии или партии (сводный протокол), для оценки качества ИЛП при получении разрешения на ввод в гражданский оборот (**Кривых М.А.** заместитель начальника Испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минэдрава России)
- Статистический анализ количественных данных, полученных при проведении испытаний иммунобиологических препаратов, как один из ключевых факторов определения объема испытаний качества. Совместная работа с производителем (Лаврова М.Н. начальник Испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП»

15.45-18.00 Секционное заседание 1.5.

Практика применения требований и рекомендаций ЕЭК в области оценки соотношения «польза-риск» лекарственных препаратов

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

- Критичные вопросы программы исследований воспроизведенных препаратов для ингаляций (Orally Inhaled Drug Products) с целью доказательства терапевтической эквивалентности (Горячев Д.В. директор Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Особенности экспертизы орфанных лекарственных препаратов (Губенко А.И. – заместитель директора Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Экспертные подходы к оценке отдельных групп лекарственных препаратов с модифицированным высвобождением (Соловьева А.П. – главный эксперт управления №2 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля

Минздрава России)

- Фармакопейные тексты на иммунобиологические лекарственные препараты в условиях единого фармацевтического рынка стран Евразийского экономического союза (Корнилова О.Г. начальник отдела подготовки фармакопейных статей на биологические лекарственные средства Института фармакопеи и стандартизации в сфере обращения ЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Реализация концепции 3Rs при контроле качества биологических препаратов. Современное состояние и перспективы (Гайдерова Л.А. – начальник лаборатории иммунологии Испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Тест активации моноцитов для определения пирогенов как пример реализации концепции 3Rs (Чечетова Е.О. ведущий эксперт лаборатории фармакологии Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минэдрава России)
- Применение метода активации моноцитов в контроле качества биологических препаратов (Тутнова А.Д. руководитель отдела контроля качества лекарственных препаратов методами ЛАЛ-тест и МАТ ООО «Альгимед Техно»)
- Биологические фармакопейные стандартные образцы: текущее состояние и перспективы развития (Лыско К.А. заместитель начальника Испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

- готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Опыт экспертизы протоколов и отчетов исследований биоэквивалентности современных высоковариабельных лекарственных препаратов (Еременко Н.Н. главный эксперт управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Рекомендации по обоснованию релевантности экспериментальных животных для доклинического изучения безопасности лекарственных средств (Енгалычева Г.Н. заместитель начальника управления № 3 по доклиническим исследованиям безопасности лекарственных средств экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Болсуновская Ю.Р. – главный эксперт управления № 3 по доклиническим исследованиям безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия



НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ «РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» – «РЕГЛЕК 2024»

11-13 ноября 2024г., Москва, отель «Хаятт Ридженси Москва Петровский Парк»

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

12 ноября 2024 г. Сессия 2

09.30-11.00 Секционное заседание 2.1. Приведение в соответствие и переходный период. Проблемы и пути решения

Модератор: Рычихина Е.М. – начальник контрольноорганизационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Приведение в соответствие и переходный период.
 Проблемы и пути решения (Рычихина Е.М. начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Анализ замечаний, полученных заявителем, при проведении экспертизы процедуры в рамках Приведения регистрационного досье лекарственных препаратов для медицинского применения соответствие требованиями Евразийского С экономического союза. Пути решения. Подготовка ответов (Кустова Е.В. – директор по регистрации АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление»)
- Приведение в соответствие год до финиша.
 Тренды и актуальные вопросы, требующие донастройки
 (Попова Е.Ю. старший директор по регуляторным вопросам и здравоохранению Ассоциации международных фармацевтических производителей)
- Вопросы специфичных процедур регистрации ЕАЭС:
 правоприменение и связь с национальными процедурами (Иванова М.С. старший специалист по регистрации ООО «Герофарм»)
- Дискуссия

09.30-11.00 Секционное заседание 2.2. Новеллы нормативно-правового регулирования в сфере обращения лекарственных средств

<u>Модератор:</u> **Камалетдинова А.А.** – заместитель директора Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России

- Векторы развития регуляторной системы в сфере обращения лекарственных средств (Камалетдинова А.А. заместитель директора Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России)
- Вопросы получения разрешения на проведение клинических исследований. Типичные замечания к предоставляемым документам (**Шарафетдинов А.X** начальник отдела клинических исследований лекарственных средств Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России)
- Путеводитель по ценообразованию на лекарственные препараты (Гребенкина А.М. заместитель начальника отдела регулирования цен на лекарственные препараты и координации закупок Департамента регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий Минздрава России)
- Обращение биомедицинских клеточных продуктов, предназначенных для исполнения индивидуального медицинского назначения» (Фомичева О.А. заместитель директора Департамента науки и инновационного развития здравоохранения Минздрава России)
- Дискуссия

11.00-11.30 Перерыв

11.30-14.00 Круглый стол

Актуальные вопросы прохождения экспертизы и регистрации лекарственных средств российских производителей в зарубежных странах

Модератор: **Косенко В.В.** – и.о. генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

– Опыт регистрации лекарственных препаратов российского производства по процедуре взаимного признания EAЭC (**Журавлева О.Б.** – заместитель директора РУП «Центр экспертиз и испытаний в

11.30-13.00 Секционное заседание 2.3. Заявитель и Экспертный комитет по лекарственным средствам: далекие и близкие

Модератор: **Кравчук А.М.** – заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК

 Типовые программы исследований скопированных лекарств: практический взгляд (Федосеева И.И. –

- здравоохранении» Республики Беларусь, **Байдуллаева Ш.А.** руководитель Департамента специализированной экспертизы лекарственных средств РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан)
- зарубежных регуляторных Опыт органов регистрации лекарственных препаратов российского М.Ж. производства (Эргашева заведующая лабораторией фармакотоксикологического анализа Государственного учреждения «Центр безопасности фармацевтической продукции» при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан, Диаш Соуза - советник дирекции по контролю лекарственных средств Бразильского агентства по регулированию в сфере здравоохранения, ANVISA, Эрих Дуке Хиль - специалист отдела лекарств и биологических препаратов Центра государственного контроля медикаментов, оборудования и медицинских приборов Республики Куба, СЕСМЕД, Нгуен Ван Лой руководитель отдела регистрации лекарственных средств Управления по лекарственным средствам Министерства здравоохранения Вьетнама, – директор Кристин Сиагиан Департамента регистрации лекарственных препаратов Агентства по контролю продуктов питания и лекарственных средств Индонезии, Badan POM)
- Взгляды производителей на проблемы при регистрации лекарственных препаратов за рубежом (Драй Р.В. директор Департамента исследований и разработок ГК «Герофарм», Фальковская Н.М. директор департамента регистрации лекарственных средств и медицинских изделий медицинской дирекции АО «Р-Фарм», Винокуров Д.В. директор по международному развитию и коммуникациям ГК «ХимРар»)
- Презентация многоязычной платформы ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России для обмена опытом и информацией о существующих нормах экспертизы и регистрации фармацевтической продукции в России и за рубежом (Беланов К.Ю. директор Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)

- начальник управления лекарственных средств РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Минздрава Республики Беларусь)
- Процедуры рассмотрения разногласий при признании экспертных отчетов (Кравчук А.М. заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Выбор референтных препаратов. Что должен знать разработчик лекарственного препарата? (**Журавлева О.Б.** заместитель директора РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь)
- Дискуссия

13.00-14.00 Перерыв

14.15-15.45 Секционное заседание 2.4.

Объемы исследований скопированных лекарств при внесении изменений в фармразработку: большие последствия от маленьких причин

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

- Изменение состава вспомогательных веществ и технологии производства лекарственного препарата в сравнении с референтным препаратом (Рождественский Д.А. начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Изменение линеек дозировки и вида лекарственной формы скопированного препарата в сравнении с референтным лекарственным препаратом (Наджарян А.В. заместитель заведующего начальник отдела экспертизы лекарственных препаратов Республиканской клинико-фармакологической лаборатории РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь)
- Изменение режима приема лекарственного

14.00-15.45 Секционное заседание 2.5. Валидация и аттестация аналитических методик: проблемы и вопросы

Модератор: Ваганова О.А. – начальник лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Стандартные образцы. Особенности характеризации, корректное использование и ошибки в применении (Натыкан А.А. главный эксперт лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Последствия изменений аналитической методики: объемы изменений аналитической методики требующие ее перевалидации или верификации. Типы вносимых изменений в регистрационное досье при изменениях аналитической методики (Кулешова С.И. начальник лаборатории антибиотиков Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Статистика при валидации методик (Афонин М.Б. главный инженер-исследователь ресурсного центра

препарата, переход к фиксированной комбинации доз в скопированном препарате (Наджарян А.В. – заместитель заведующего — начальник отдела экспертизы лекарственных препаратов Республиканской клинико-фармакологической лаборатории РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь)

- Проблема несопоставимости результатов при оценке эквивалентности лекарственных препаратов (Журавлева О.Б. – заместитель директора РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь)
- Дискуссия

аналитических методов Научно-технологического университета «Сириус»)

- Валидация методик биотехнологических лекарственных препаратов. Примеры верных решений и типичных ошибок (**Ваганова О.А.** начальник лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

15.45-16.00 Перерыв

16.00-18.00 Секционное заседание 2.6.

Подходы к оценке качества различных лекарственных форм с учетом требований национальных нормативно-правовых актов и актов Союза при регистрации лекарственных препаратов

Модератор: **Ковалева Е.Л.** – директор Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Подготовка нормативного документа по качеству на лекарственные формы: таблетки, капсулы.
 Особенности комплектации документов и данных в модуле 3 регистрационного досье (Ковалева Е.Л. директор Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Подготовка нормативного документа по качеству на парентеральные лекарственные формы. Особенности комплектации документов и данных в модуле 3 регистрационного досье (Матвеева О.А. – начальник управления № 1 по экспертизе качества лекарственных средств Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Подготовка нормативного документа по качеству на жидкие лекарственные формы для приема внутрь.
 Особенности комплектации документов и данных в модуле 3 регистрационного досье (Пономаренко А.А. – начальник управления № 2 по экспертизе качества лекарственных средств Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Объем экспертизы качества образцов (лабораторных испытаний) лекарственных средств по национальной процедуре и процедуре ЕАЭС (Ланкина Е.В. ведущий эксперт управления №1 по экспертизе качества лекарственных средств Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Проблемные вопросы при подготовке регистрационного досье по качеству лекарственных средств: опыт фармацевтической компании (Степушина Н.Ю. директор по регистрации и клиническим исследованиям ОАО «Авексима»)
- Дискуссия

16.00-18.00 Секционное заседание 2.7.

Платформенные методики испытаний моноклональных антител – «Бери и используй». Внедрение в практику фармакопейного анализа универсальных методик испытаний по ключевым характеристикам качества моноклональных антител

Модераторы: Меркулов В.А. – заместитель генерального директора по экспертизе лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Багирова В.Л. – директор Института фармакопеи и стандартизации в сфере обращения лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Платформенные (универсальные) методики испытаний моноклональных антител для медицинского применения в практике фармакопейного анализа. От идеи до реализации проектов ОФС (Ваганова О.А. начальник лаборатории биотехнологических Испытательного препаратов центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Платформенная методика определения родственных примесей высокомолекулярных MAB соединений методом эксклюзионной хроматографии (Злотникова Е.Х. – ведущий эксперт биотехнологических лаборатории препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Смирнов Р.С. – главный эксперт лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Универсальные методики оценки: изоформенного состава (метод ионообменной хроматографии) и установления содержания родственных примесей (капиллярный электрофорез) (Ленин С.А. эксперт 1 категории лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Платформенные методики установления гликанового профиля (N-связанных олигосахаридов) в для моноклональных антителах медицинского применения (Полунина Н.В. – эксперт 1 категории лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Бендрышев A.A. главный эксперт лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Современно, быстро, просто. Платформенная методика определения изоформенного состава моноклональных антител методом капиллярного

	изоэлектрического фокусирования с детектированием по всей эффективной длине капилляра (кИЭФ-ДЭДК) (Бендрышева С.Н. — ведущий эксперт лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России) — Дискуссия
--	--



НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ «РЕГУЛЯТОРНАЯ ПРАКТИКА И РЕГИСТРАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» – «РЕГЛЕК 2024»

11-13 ноября 2024г., Москва, отель «Хаятт Ридженси Москва Петровский Парк»

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

13 ноября 2024 г. Сессия 3

09.30-11.00 Секционное заседание 3.1. Информация о лекарственном препарате: знать и понимать!

Модератор: Парфенова Е.Ю. — начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Пациент-ориентированный подход к изложению информации в ИМП (ЛВ) о применении лекарственного препарата: опыт Республики Беларусь (Степанова Н.А. главный специалист отдела экспертизы лекарственных средств Республиканской клинико-
- лекарственных средств Республиканской клиникофармакологической лаборатории РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь)
- Проведение связующего исследования: цель и место в системе оценки доступности информации для пациента (Герасимец Е.А. эксперт 2 категории управления № 2 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Проблема обеспечения сопоставимости информации в ОХЛП (ИМП) оригинального и воспроизведенного лекарственного препарата (Парфенова Е.Ю. начальник отдела унификации данных регистрационного досье управления № 1 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

09.30-11.00 Панельная дискуссия Центров экспертизы лекарственных средств стран-членов EAЭC

<u>Модератор:</u> **Глаголев С.В.** – заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

К участию приглашены:

- Инструменты взаимодействия государств-членов ЕАЭС в рамках общего рынка лекарственных средств и предложения по их совершенствованию (Мамбеталиева Ч.М. заместитель директора Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Перспективы дальнейшего сотрудничества государств-членов в рамках Общего рынка лекарственных средств (Рождественский Д.А. начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК)
- Романова Н.В. заместитель директора АОЗТ «Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий имени академика Эмиля Габриеляна» Республики Армения
- Журавлева О.Б. заместитель директора РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь
- Байдуллаева Ш.А. руководитель Департамента специализированной экспертизы лекарственных средств РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан
- **Нышанбаев М.Т.** начальник отдела регистрации лекарственных средств Департамента лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Кыргызской Республики
- Косенко В.В. и.о. генерального директора ФГБУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Минздрава России

11.30-13.15 Совместное заседание Комиссии РСПП по индустрии здоровья, Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности и Отделения медицинских наук РАН

Вопросы развития системы аттестации лекарственных средств и обеспечения их производства государственными и фармакопейными стандартными образцами

Модератор: **Калинин Ю.Т.** – председатель Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности

Открытие заседания
Черепов Виктор Михайлович
Астапенко Елена Михайловна
Галкин Дмитрий Сергеевич
Калинин Юрий Тихонович
Кравцова Ольга Григорьевна
Стародубов Владимир Иванович

- Состояние и перспективы развития разработки стандартных образцов, применяемых для осуществления контроля качества лекарственных средств (Косенко В.В. и.о. генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, Шестаков В.Н. директор ФБУ «ГИЛС и НП» Минпромторга России, Фонарев М.Ю. генеральный директор ФГУП «Московский эндокринный завод»)
- Состояние и предложения по совершенствованию системы обеспечения стандартными образцами контроля качества лекарственных средств на всех стадиях их обращения (Романов Ф.А. директор Ассоциации «Лекмедобращение», Левицкий Г.В. заместитель генерального директора ООО «Велфарм», Муратов Р.Б. генеральный директор компании «Биннофарм групп», Дараган Н.К. исполнительный директор национальной Ассоциации АПФ, Титова Л.В. исполнительный директор СПФО, Кедрин А.Л. председатель правления Ассоциации ЕАЭС)
- Дискуссия

11.30-13.15 Секционное заседание 3.2.

Регуляторные тренды, изменившиеся условия и лабораторный контроль качества лекарственных средств: что нужно знать заявителям

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

- Новые виды деятельности Испытательного центра новые возможности Заявителя (**Мамашина Е.А.** заместитель начальника Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Определенная неопределенность измерений. Подходы регулятора (**Турундаева А.А.** начальник лаборатории организационно-методического обеспечения Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Особенности разработки аналитических методик пептидного и гликанового картирования. Взгляд разработчика (Афонин М.Б. главный инженер-исследователь ресурсного центра аналитических методов Научно-технологического университета «Сириус»)
- Гликановый профиль и пептидное картирование в разделах досье и нормативной документации. Взгляд регулятора (Бендрышев А.А. главный эксперт лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Актуальные вопросы формирования нормативного документа и Спецификаций на лекарственные препараты, содержащие моноклональные антитела (Ваганова О.А. начальник лаборатории биотехнологических препаратов Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Дискуссия

13.15-14.15 Перерыв

14.15-16.15 Секционное заседание 3.3. «Отказать нельзя признать» — где поставить запятую?

Модератор: Рычихина Е.М. – начальник контрольноорганизационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Проблемы признания экспертных отчетов. Риски для общего рынка. Пути решения (Рычихина Е.М. начальник контрольно-организационного Управления ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Критические замечания в государствах признания в рамках оценки экспертных отчетов. Опыт компаниизаявителя (Балабаш В.А. – руководитель управления регистрации и стандартизации ЗАО «Фармфирма «Сотекс»)
- Проблемы взаимного признания, как преодолеть барьеры. Опыт правоприменения в государствах-членах Союза (Лахтанова А.И. председатель комитета по регуляторным вопросам Ассоциации международных фармацевтических производителей)
- Признание в странах ЕАЭС: типы, сравнение и правоприменительный опыт (Моисеенко Т.А. руководитель отдела подач и регистрационной поддержки ООО «Герофарм»)
- Дискуссия

14.15-16.15 Секционное заседание 3.4.

Трансфер медицинских технологий: актуальные проблемы и опыт решений

Модераторы: **Беланов К.Ю.** — директор Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, **Попов Н.В.** — советник Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

- Опыт сопровождения проектов разработок лекарственных препаратов на этапе доклинических исследований (Буренков П.В. начальник отдела анализа и управления проектами по лекарственным препаратам Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Комплексный подход к обеспечению правовой охраны разработок в сфере медицины (Александров Ю.Д. заместитель начальника отдела управления интеллектуальной собственностью Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Комплексная поддержка коммерциализации разработок государственных учреждений (Елизарова О.С. начальник отдела коммерциализации разработок Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)
- Особенности реализации медицинских изделий,

комбинированных с лекарственными препаратами и фармацевтическими субстанциями (Горбунов Р.В. – начальник отдела анализа и управления проектами по медицинским изделиям Центра трансфера медицинских технологий ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)

 Инновации и их интеграция: ранняя оценка, регистрация, обращение лекарственных средств (Рукавицына Н.П. – руководитель Центра поддержки внедрения инноваций ФГБУ «ЦЭККМП» Минздрава России)

- Дискуссия

16.15-16.45 Перерыв

16.45-17.45 Круглый стол

Актуальные вопросы экспертизы и регистрации лекарственных средств

К участию приглашены:

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

Косенко В.В. – и.о. генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

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

Ковалева Е.Л. – директор Центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Коровкин А.С. – директор Центра экспертизы и контроля МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Лаврова М.Н. – начальник Испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

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

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.

17.45-18.00 Закрытие конференции