

**Программа
МЕЖДУНАРОДНОЙ КОНФЕРЕНЦИИ ИННОВАЦИОННЫХ ТЕХНОЛОГИЙ И
ОТКРЫТИЙ В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ И МЕДИЦИНСКОЙ
ПРОМЫШЛЕННОСТИ INOPHARMA**

12 марта 2020 года, Москва, Центр международной торговли

Время	Место	Мероприятие
С 9:00	Холл	РЕГИСТРАЦИЯ ПРИВЕТСТВЕННЫЙ КОФЕ-БРЕЙК
10:30- 12:00 (1 час 30 минут)	Конгрес с-зал	<p align="center">ОФИЦИАЛЬНОЕ ОТКРЫТИЕ КОНФЕРЕНЦИИ</p> <p>Пленарное заседание по теме «Развитие российской фармацевтики: уникальный путь или международная кооперация?» Обсуждение пути развития отечественной фармацевтической промышленности с учётом текущего состояния и достижений, а также положений стратегических документов, определяющих перспективный облик, в первую очередь – Национального проекта «Здравоохранение», стратегии «Фарма-2030».</p> <p>Модератор: – телеведущая экономического блока и репортёр «Россия-24» Александра Ивановна Суворова.</p> <p>Приглашённые участники: представители федеральной и региональной власти, институтов развития, разработчиков и производителей, образовательных, научных, финансовых и консалтинговых организаций, врачебных и пациентских сообществ.</p>
12:00- 12:20 (20 минут)	Холл	Кофе-брейк
12:20- 13:40 (1 час 20 минут)	Конгрес с-зал	<p align="center">КРУГЛЫЙ СТОЛ ПО ТЕМЕ «ИННОВАЦИОННЫЕ РЕШЕНИЯ В ЯДЕРНОЙ МЕДИЦИНЕ. ЯДЕРНАЯ АПТЕКА»</p> <p>Приглашённые участники:</p> <ul style="list-style-type: none"> – представители органов власти (Минздрава России, Государственной думы); – представители научных и производственных организаций («Росатома», НМИЦ радиологии, МРНЦ им. А. Ф. Цыба, Курчатовского института, НИЯУ «МИФИ», ФМБА России); – представители институтов развития (АО «Агентство инновационного развития – центр кластерного развития Калужской области»); – представители разработчиков и производителей РФЛП; – практикующие врачи, медицинские физики.
	Зал А	<p align="center">СЕССИЯ «ФАРМАКОНАДЗОР КАК НЕОТЪЕМЛЕМАЯ СОСТАВЛЯЮЩАЯ СОВРЕМЕННОЙ РЕГУЛЯТОРИКИ»</p> <p>Стратегии и лучшие регуляторные практики в фармаконадзоре,</p>

Время	Место	Мероприятие
		<p>практические вопросы управления рисками, внедрение GVP в компаниях, возможности использования информационных технологий (введение новых стандартов, вопросы, решения), вопросы вовлечённости и взаимодействия участников процессов фармаконадзора на всех этапах обращения лекарственного препарата.</p> <p>Приглашенные участники:</p> <ul style="list-style-type: none"> - представители Росздравнадзора и подведомственных организаций; - представители Минздрава России и подведомственных организаций; - представители разработчиков и производителей фармацевтической продукции; - представители отраслевых объединений и ассоциаций.
	Зал «Байкал»	<p align="center">КРУГЛЫЙ СТОЛ «НИЦ «КУРЧАТОВСКИЙ ИНСТИТУТ» - УНИКАЛЬНАЯ ПЛОЩАДКА ДЛЯ ТРАНСЛЯЦИОННЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ»</p>
	Зал «Урал»	<p align="center">КРУГЛЫЙ СТОЛ «АКТУАЛЬНЫЕ ТРЕНДЫ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ НАУКИ И БИЗНЕСА В ЦЕЛЯХ СОЗДАНИЯ ИННОВАЦИЙ»</p> <p>Приглашенные участники: представители федеральной и региональной власти, институтов развития, разработчиков и производителей, образовательных, научных, финансовых и консалтинговых организаций, врачебных и пациентских сообществ.</p>
	Конгресс с-зал	<p align="center">HR-ТРЕК</p>
13.40-14.20 (40 минут)		Перерыв
14.20-15.40 (1 час 20 минут)	Зал В	<p align="center">КРУГЛЫЙ СТОЛ ПО ТЕМЕ «ПЕРСОНАЛИЗИРОВАННАЯ МЕДИЦИНА»</p> <p>Приглашённые участники:</p> <ul style="list-style-type: none"> - представители органов власти (Минздрава России, Росздравнадзора, Государственной думы, Совета Федерации); - представители научных и образовательных организаций (Сеченовского университета, Менделеевского университета, ФГБУ «НМХЦ им. Н.И. Пирогова» Минздрава России, ФГБУ «НМИЦ им. В.А. Алмазова» Минздрава России, ФГБУ «ЦЭКМП» Минздрава России); - представители компаний, внедряющих цифровые технологии в фармотрасли.
	Зал «Урал»	<p align="center">КРУГЛЫЙ СТОЛ ПО ТЕМЕ «СОВЕРШЕНСТВОВАНИЕ РЕГУЛЯТОРНОЙ ПОЛИТИКИ: В ПОИСКАХ БАЛАНСА ИНТЕРЕСОВ ОБЩЕСТВА, ГОСУДАРСТВА И БИЗНЕСА»</p>

Время	Место	Мероприятие
		<p>Темы для обсуждения:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Ценообразование на лекарственные препараты. Точечная ревизия цен на препараты ЖНЛВП. - Регионы. Экспортный потенциал российской фармы. - Постановление «третий лишний» не работает. - Качество поставляемых лекарственных средств в рамках государственных контрактов в регионах. <p>Приглашённые участники:</p> <ul style="list-style-type: none"> - представители федеральных органов власти (Минздрава России, Росздравнадзора, Государственной думы, Совета Федерации); - представители региональных органов власти (министерства здравоохранения); - представители фармацевтических компаний, отраслевых ассоциаций; - представители пациентских организаций.
15:40-16:00 (20 минут)	Холл	Кофе-брейк

В течение рабочего дня запланировано проведение **деловых переговоров** (по предварительной записи).

ТРЕК ПО ИНЖЕНЕРНЫМ ПРАКТИКАМ

Время	Место	Мероприятие
9:00-9:15	Пресс-зал	Открытие. Приветственные слова.
9:15-10:45	Пресс-зал	<p align="center">СЕССИЯ ПО ТЕМЕ «ПОВЫШЕНИЕ КОМПЕТЕНЦИЙ В ОБЛАСТИ ПРОЕКТИРОВАНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРОИЗВОДСТВ: ВЫЗОВЫ СЕГОДНЯШНЕГО ДНЯ И ПУТИ ИХ РЕШЕНИЯ»</p> <p>Модератор: Орлов Владимир Александрович, руководитель направления отдела международного сотрудничества и внешних коммуникаций ФБУ «ГИЛС и НП» Минпромторга России, директор МАФИ ЕАЭС</p> <p>Приглашенные участники: представители компаний-производителей лекарственных средств, проектных, инжиниринговых и строительных организаций, представители ФБУ «ГИЛС и НП».</p>
10:45-11:00	Холл	Кофе-брейк
11:00-13:00	Пресс-зал	<p align="center">СЕССИЯ ПО ТЕМЕ «СОЗДАНИЕ СИСТЕМЫ МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА ПРИ ПРОЕКТИРОВАНИИ И ВВОДЕ В ЭКСПЛУАТАЦИЮ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ПРЕДПРИЯТИЯ»</p> <p>Приглашенные участники: консалтинговые компании, оказывающие услуги в области технологических решений и обеспечения соответствия требованиям, представители компаний-производителей лекарственных средств.</p>
13:00-13:45		Перерыв
13:45-15:15	Пресс-зал	<p align="center">СЕССИЯ ПО ТЕМЕ «ЦИКЛ СОЗДАНИЯ НОВОГО ПРОИЗВОДСТВА - ОТ ИДЕИ ДО РЕАЛИЗАЦИИ. НОВЫЕ ПОДХОДЫ В ЭКСПЕРТИЗЕ ПРОЕКТОВ»</p> <p>Модератор: Малахов Олег Игоревич, Председатель Совета Директоров ГК «Праймкей»</p> <p>Приглашенные участники: представитель Росстандарта, представители компаний-производителей лекарственных средств, проектных, инжиниринговых и строительных организаций.</p>

В течение рабочего дня запланировано проведение деловых переговоров (по предварительной записи).

ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЙ ТРЕК

Время	Место	Мероприятие
9:00-11:30 (2 часа 30 минут)	Зал В	<p style="text-align: center;">ИННОВАЦИОННАЯ МАСТЕРСКАЯ «ПОВЫШЕНИЕ ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА КАЧЕСТВО ПРОИЗВОДСТВА – ОТ ПРИНЦИПОВ К ПРАКТИКЕ».</p> <p>По предварительной записи.</p> <p>Цель – повышение уровня культуры управления качеством. Мероприятие будет способствовать выработке новых подходов и решений для применения надлежащей производственной практики в фармацевтической промышленности. Участники будут использовать ключевые документы и инструментарий в работе (включая стандарты ICH Q9, ICH Q10, стратегию бережливого мышления), чтобы глубже понять систему качества фармацевтических препаратов. В основе Инновационной мастерской лежит практический опыт и наработки лектора и его команды, материал проиллюстрирован примерами, будут использованы практические упражнения.</p> <p>Лектор: Winnepeninckx Pierre (CEO and Founder / генеральный директор и основатель No deviation Pte. Ltd.).</p> <p>Аудитория: директора производств и специалисты в области качества.</p>
12:20-13:40 (1 час 20 минут)	Зал «Урал»	<p style="text-align: center;">ВОРКШОП ПО ТЕМЕ «АНТИМОНОПОЛЬНЫЙ И РЕГУЛЯТОРНЫЙ КОМПЛАЕНС».</p> <p>Партнерское мероприятие ЕУ.</p> <p>По предварительной записи.</p> <p>Аудитория: представители юридических служб компаний.</p>