



Международная научно-практическая конференция
«Гармонизация подходов к фармацевтической разработке»

Москва, Россия, 28 ноября 2018 года

+7 (499) 739 58 34
PharmDevelopment@pfu
(mailto:PharmDevelopment@



(/en/)

(/en/)

(/)

(/en/)

(/en/)



(/en/)



Главная (/) / Программа

Программа

Мы очень рады пригласить Вас принять бесплатное участие в Международной научно-практической конференции

«Гармонизация подходов к фармацевтической разработке»!

Научно-технический прогресс в фармацевтической отрасли сопровождается поиском, разработкой и непрерывным совершенствованием технологий получения активных фармацевтических субстанций и лекарственных препаратов. Современным трендом развития фармацевтической отрасли является выстраивание системы сотрудничества промышленности и высшей школы.

Официальными языками конференции являются русский и английский.

В рамках конференции будут обсуждаться актуальные вопросы фармацевтической разработки.

Пленарная сессия конференции

Вопросы для обсуждения:

- Стратегия развития фармацевтической отрасли в рамках Программы «Фарма-2030»;
- Фармацевтическая разработка – залог надлежащего качества ЛС;
- Риск-ориентированный подход в регулировании фармацевтического рынка;
- Управление портфелем и вывод новых препаратов - актуальный тренд современной фармации;
- Гармонизация требований к качеству лекарственных средств в рамках международного сотрудничества стран Евразийского экономического Союза;
- Приток инвестиций, открытие новых высокотехнологичных предприятий, модернизация производств;
- Интеграция образования, бизнеса и науки: новые научно-образовательные практики и перспективные модели;
- Требования к маркировке и упаковке лекарственных средств в РФ и странах Евразийского экономического Союза;
- Современные тенденции эффективного сотрудничества с российскими и зарубежными партнерами в области фармацевтической разработки;
- Персонализированный лекарственный препарат – теория и практики;
- Международный опыт в разработке инновационных лекарственных средств. Взгляд эксперта;
- Стандартизация лекарственных средств – основа их надлежащего качества;
- Потенциал российских фармацевтических компаний в области надлежащей разработки лекарственных средств;
- Встраивание качества в процесс производства лекарственных препаратов;
- Вопросы опережающего обеспечения кадрами сферы обращения лекарственных средств в условиях инновационного развития фармацевтической отрасли.

Тематическая сессия

Секция 1.

Взаимодействие и гармонизация надлежащих практик

Вопросы для обсуждения:

- Гармонизация надлежащих практик: реалии и новые вызовы;
- Нормативная база по реализации и развитию надлежащих практик в России. Фармацевтическая деятельность GDP, CPP;
- Актуальные вопросы GMP-инспекций. Пути взаимодействия с PIC/S;
- Государственный контроль качества лекарственных средств;

- Подходы Евразийского экономического Союзак проведению доклинических исследований безопасности лекарственных средств;
- Доклинические исследования: виварий по GLP;
- Исследование биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического Союза. Практические вопросы.

Секция 2.

Клинические исследования. Персонализированная медицина

Вопросы для обсуждения:

- Безопасность лекарственных средств и фармаконадзор;
- Хронотерапия- рациональное применение лекарственной терапии;
- Оценка причинно-следственной связи применения лекарственных средств и неблагоприятной побочной реакцией. Ведение электронной базы данных;
- Развитие персонализированной медицины в Российской Федерации;
- Фармакокинетические инструменты персонализированной медицины;
- Фенотипирование с использованием диагностических наборов для оценки состояния метаболизма ксенобиотиков;
- Метаболомный анализ биомаркеров при онкологических заболеваниях.

Секция 3.

Фармакогнозия и метаболомика растений в разработке лекарственных средств природного происхождения

Вопросы для обсуждения:

- Стандартизация лекарственных растительных препаратов;
- Гармонизация требований к разработке, производству и качеству лекарственных препаратов растительного происхождения с требованиями и стандартами ведущих стран мира и ЕАЭС. Особенности фармацевтической разработки лекарственных препаратов и субстанций растительного происхождения на основе лекарственного растительного сырья;
- Современные методы исследования в фармакогнозии иметаболомике;
- Требования по безопасности лекарственных растительных средств;
- Место и значение гомеопатии в современной медицинской науке и практике;
- Использование зеленых биореакторов для производства моноклональных антител.

Секция 4.

Международная практика фармацевтической разработки

Вопросы для обсуждения:

- Современный методологический подход к фармацевтической разработке;
- Фармацевтическая разработка на протяжении жизненного цикла лекарственного препарата (разработка, масштабирование, трансфер, внедрение, технологическая поддержка);
- Адресная доставка лекарственных средств (методы и средства достижения цели);
- Методы повышения биодоступности лекарственных средств;
- Современные подходы к покрытию оболочкой твердых лекарственных средств;
- Гармонизированные подходы к изучению стабильности в ходе фармацевтических разработок;
- Научные подходы к разработке пролонгированных лекарственных форм.

Проект программы (file.php?id=13)

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

[Главная \(/\)](#) | [Программа \(/?pagec=2\)](#) | [Приглашенные лекторы \(/?pagec=3\)](#) | [Участие \(/?pagec=4\)](#) | [Партнеры \(/?pagec=5\)](#) | [Контакты \(/contacts\)](#)

| [Спонсоры \(/?pagec=7\)](#) | [Фотогалерея \(/?pagec=8\)](#) | [Итоги \(/?pagec=9\)](#)

[Контакты \(/contacts\)](#)

Поддержка сайта: ovitmail@pfur.ru (<mailto:ovitmail@pfur.ru>)

Разработано: ОВТ ДИТ РУДН (<http://www.rudn.ru/?pagec=2719>)