Научно-практическая конференция

**«Особенности разработки, клинических исследований и регистрации лекарственных препаратов и медицинских изделий в настоящее время»**

*Организаторы:*

кафедра фармацевтической химии и фармакогнозии ПИМУ

*Организационный комитет:*

д.фарм.н. Жукова О.В.,

к.фарм.н. Малыгина Д.С.,

к.фарм.н. Воробьева О.А.,

к.х.н. Волков А.А.,

к.х.н. Пантелеев Д.А.,

Зыкова Д.А.

*Даты проведения:* 20.12.2022-21.12.2022

*Место проведения:* г. Нижний Новгород, пр. Гагарина, 68, конференц-зал ПИМУ

*Количество участников: 105 чел*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Дата** | **План конференции** | **Докладчик** |
| 20.12.2022  11:00 | Вступительное слово | Дмитрий Волосов, руководитель медицинского отдела STADA |
| Особенности работы направления GR в фарм. компании в новых геополитических условиях | Айк Алексанян  (Менеджер по работе с органами государственной власти) |
| Развитие портфеля фармацевтической компании со спецификой рецептурных и безрецептурных брендов | Яна Кузнецова и Анна Янковская  (Руководитель отдела развития портфеля по направлению рецептурных препаратов и портфельный менеджер по направлению безрецептурных препаратов) |
| Место специалиста по фармацевтической технологии в современной фармацевтической индустрии | Александра Чувичкина  (Начальник отдела трансферов и контрактного производства) |
| Живое общение экспертов со студентами | |
| 21.12.2022  10:00 | Организационная культура, основанная на ценностях | Кристина Рукавишникова  (Старший бизнес-партнер по персоналу) |
| Основы организации и проведения клинического исследования | Дмитрий Тимоненков  (Ведущий менеджер по поддержке проектов) |
| Практические вопросы проведения клинических исследований (взгляд Спонсора) | Марина Чепурнова  (Старший менеджер по клиническим исследованиям и научной поддержке) |
| Обеспечение качества клинических исследований: взгляд Спонсора. Примеры находок контролирующих органов | Татьяна Дунаева  (Менеджер по обеспечению качества) |
| Регистрация оригинальных препаратов. Специфика и особенности регистрации по правилам ЕАЭ | Сергей Куликов  (Руководитель отдела регистрации рецептурных препаратов) |
| Жизненный цикл регистрации мед. изделий на примере бренда Аквалор. | Ольга Владимирова  (Руководитель группы сертификации и регистрации) |
| Заключительное слово | Дмитрий Волосов |