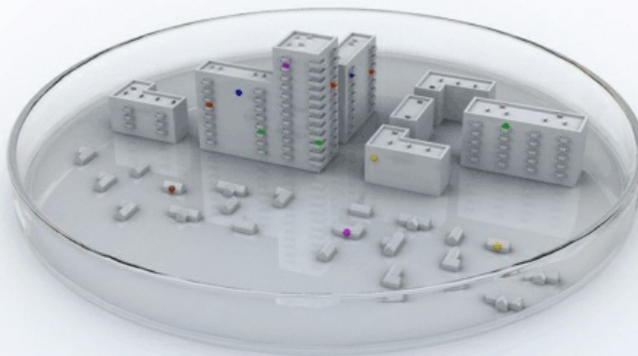




197110, Санкт-Петербург,
Петровский пр., д. 14, лит. А, пом. 19-Н
Тел./Факс: (812) 325 21 70, 325 21 71
Медицина: biograd@biograd.ru
Ветеринария: veterinary@biograd.ru



Google™ Custom Search

Поиск



Медицина
Ветеринария



товаров: 0 шт.
итог: 0 Р

[Главная](#)

[Мероприятия](#)

[Продукция](#)

[Прайс-Лист](#)

[Оформить Заказ](#)

[Публикации](#)

[Информация](#)

[О компании](#)

- Все
- Предстоящие
- Прошедшие
- 2011 год
- 2010 год
- 2009 год
- 2008 год
- 2007 год
- 2006 год
- 2005 год

// [Главная](#) / [Мероприятия](#) / 24.10.2005 / Программа совещания .

Программа совещания

24 октября

10.30-13.30

Пленарное заседание

Приветствие Министра здравоохранения и социального развития Российской Федерации Зурабова М.Ю.

Приветствие Председателя Комитета по охране здоровья Государственной Думы Российской Федерации Яковлевой Т.В.

Дополнительное лекарственное обеспечение как механизм обеспечения доступности лекарственных средств – Стародубов В.И., заместитель Министра здравоохранения и социального развития Российской Федерации

Государственный контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств и изделий медицинского назначения в 2005 году – Хабриев Р.У., Руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

Перспективы развития фармацевтического рынка России в условиях подготовки вступления в ВТО – Шпигель Б.И., заместитель председателя Комитета Совета Федерации по науке, культуре, образованию, здравоохранению и экологии

11.30-12.00 Перерыв

Итоги и перспективы реализации федеральных целевых программ в сфере здравоохранения – Сергиенко В.И., заместитель руководителя Федерального агентства по здравоохранению и социальному развитию

Итоги и перспективы реализации положений Федерального закона о техническом регулировании в сфере обращения лекарственных средств – Петров Д.Ю., генеральный директор Национального института технического регулирования

Фармацевтическая отрасль России: факты и перспективы – Крестинский Ю.А., председатель редакционного совета газеты «Фармацевтический вестник»

Награждение

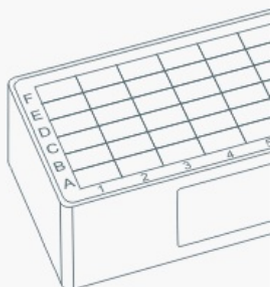
13.30-15.00 Обед

15.00-18.30 Секционные заседания

Современные механизмы обеспечения качества фармацевтической деятельности

Председатель: Копачевская С.В. – заместитель начальника Управления государственного контроля в сфере здравоохранения и социального развития Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития; Ягудина Р.И. – профессор ММА им. И.М. Сеченова

1. *Новое в законодательстве о лицензировании отдельных видов деятельности* - Копачевская С.В., заместитель начальника Управления лицензирования в сфере здравоохранения и социального развития Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
2. *Состояние разработки раздела технического регламента «О лекарственных средствах», посвященного розничной реализации и условиям хранения лекарственных средств* - Ягудина Р.И., профессор ММА им. И.М. Сеченова
3. *Порядок ввоза в Российскую Федерацию вывоза из нее лекарственных средств* - Бабков Ю.Ю., генеральный директор ФГУ «Информационно-методический центр лицензирования медицинской деятельности»
4. *Оформление документов, представляемых для лицензирования фармацевтической деятельности. Типичные ошибки при оформлении документов* - Крупнова И.В., начальник отдела лицензирования фармацевтической деятельности



5. *Основные аспекты правового сопровождения лицензирования фармацевтической деятельности и деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ* - Опимах М.В., юристконсульт ФГУ «Консультативно-методический центр лицензирования медицинской деятельности»
6. *Нормативно-правовое регулирование деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ. Планы пересмотра Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации нормативно-правовых актов в сфере обращения наркотических средств и психотропных веществ* - Николаева Н.М., заместитель начальника отдела нормативно-правового регулирования в сфере обращения лекарственных средств Департамента фармацевтической деятельности, обеспечения благополучия человека, науки и образования Министерства здравоохранения и социального развития России
7. *Основные проблемы, возникающие при лицензировании деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ* - Вдовина Т.Н., заместитель начальника отдела лицензирования фармацевтической деятельности Управления лицензирования в сфере здравоохранения и социального развития Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

Регистрация и государственный контроль медицинских изделий и протезно – ортопедических изделий

Сопредседатели: Бармин В.К. – заместитель начальника Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития; Топорков А.А. – заместитель начальника Управления государственного контроля в сфере обращения медицинской продукции и средств реабилитации инвалидов Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

1. *Организация государственного контроля и надзора за производством, оборотом и порядком использования изделий медицинского назначения, медицинской техники и средств реабилитации инвалидов* - Топорков А.А., заместитель начальника Управления государственного контроля в сфере обращения медицинской продукции и средств реабилитации инвалидов Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
2. *Организация государственной регистрации изделий медицинского назначения, медицинской техники и средств реабилитации инвалидов* - Бармин В.К., заместитель начальника Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
3. *Вопросы организации мониторинга изделий медицинского назначения, медицинской техники и средств реабилитации инвалидов* - Леонов Б.И., директор ВНИИИМТ
4. *Вопросы создания добровольной системы менеджмента качества медицинской продукции* - Аронов И.З., заведующий отделом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии, Всероссийский НИИ сертификации
5. *Актуальные проблемы менеджмента качества медицинской продукции* - Мхитарян Ю.И., генеральный директор ООО «НИИ экономики связи и информатики «Интерэкомс»
6. *Роль национальных стандартов в системе технического регулирования медицинской продукции и средств реабилитации инвалидов* - Миняйлик Г.М., начальник отдела Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии, Всероссийский НИИ оптико-физических измерений
7. *Вопросы организации метрологического обеспечения средств измерений медицинского назначения* - Муравская Н.П., Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии
8. *Вопросы организации технического обслуживания медицинской техники* - Книжников В.Н., генеральный директор Российской ассоциации по продаже и ремонту медицинской техники «РАПМЕД»
9. *Доступность медицинских изделий – существующие административные барьеры и пробелы в законодательстве* - Омеляновский В.В., исполнительный директор Международной ассоциации производителей и медицинского оборудования

Актуальные проблемы применения лекарственных средств, медицинских изделий и медицинской техники в санаторно-курортных учреждениях

Председатель: Карпов А.С. – начальник Управления государственного контроля качества медико-социальной помощи населению Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

1. *Порядок лицензирования санаторно-курортных учреждений. Современные требования* - Иванова Л.В., эксперт Федерального государственного учреждения

«Консультативно-методический центр лицензирования»

2. *Анализ результатов проверок качества оказания медицинской помощи и эффективности использования санаторно-курортных учреждений. Типичные проблемы* - Скачкова Е.И., руководитель отделения методологии обеспечения качества медицинской помощи населению ФГУ ЦНИИ организации и информатизации здравоохранения Федерального агентства по здравоохранению и социальному развитию

3. *Особенности применения лекарственных средств и медицинской техники в условиях Центра по лечению сахарного диабета природными факторами* - Петрова В.А., представитель Северо-Кавказского зонального управления специализированных санаториев, заместитель главного врача санатория им. М.И. Калинина, г. Ессентуки

4. *Пути оптимизации санаторного лечения детей с родителями* - Козлов В.А., заместитель директора Федерального государственного учреждения санаторий «Решма» Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации по медицинской части

5. *Использование диагностического оборудования в туберкулёзной санатории* - Петров М.Б., главный врач Федерального государственного учреждения санаторий «Лесное» Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации

Сателлитный симпозиум

Возможности использования результатов фармакоэкономических исследований для оптимизации лекарственного обеспечения населения

Сопредседатели: Хабриев Р.У. – научный руководитель НИИ фармации ММА им. И.М. Сеченова, руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, член-корреспондент РАМН; Петров В.И. – ректор Волгоградского государственного медицинского университета, академик РАМН

1. *Перспективы использования результатов фармакоэкономических исследований в повышении доступности лекарственной помощи. Роль фармакоэкономики в реализации программы дополнительного лекарственного обеспечения* - Хабриев Р.У., научный руководитель НИИ Фармации ММА им. Сеченова, руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития, член-корреспондент РАМН

2. *Оптимизация терапии артериальной гипертензии на основании фармакоэкономического анализа* - Петров В.И., ректор Волгоградского государственного медицинского университета, академик РАМН

3. *Экономическая оценка как инструмент повышения объективности и эффективности системы здравоохранения: опыт Национального института клинических стандартов* - Адриан Т., директор офиса Экономики здоровья Великобритании, профессор Университета Йорка

4. *Опыт внедрения фармакоэкономических подходов для оптимизации лекарственного обеспечения на региональном уровне (на примере Республики Татарстан)* - Зиганшина Л.Е., д.м.н., профессор, зав. кафедрой клинической фармакологии и фармакотерапии Казанской государственной медицинской академии

5. *Современные состояния и перспективы развития фармакоэкономических исследований в Российской Федерации* - Ягудина Р.И., зав. лабораторией фармакоэкономики ММА им. И.М. Сеченова

6. *Методические подходы к фармакоэкономической оценке социально-значимых затрат в России на примере сахарного диабета* - Комарова В.П., к.м.н.

19.00 Банкет

25 октября

10.00-13.00

Секционные заседания

Сателлитный симпозиум

Современные требования к обеспечению качества генерических лекарственных средств. Место генериков в системе дополнительного лекарственного обеспечения

Сопредседатели: Кукес В.Г. – директор Института клинической фармакологии ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора, академик РАМН; Гильдеева Г.Н. – заместитель начальника Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

1. *Международные требования к оценке генерических лекарственных средств -*

Гильдеева Г.Н., заместитель начальника Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

2. *Методические подходы к включению лекарственных препаратов в программу дополнительного лекарственного обеспечения*- Гильдеева Г.Н., заместитель начальника Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники; Румянцев А.С., начальник отдела Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

3. *Проблемы эффективности генериков: фармакокинетические аспекты*- Кукес В.Г., академик РАМН, д.м.н., профессор, директор ИКФ ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора; Гильдеева Г.Н., заместитель начальника Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития; Раменская Г.В., д.ф.н., руководитель отдела клинико-фармакологической экспертизы ИКФ ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

4. *Современные требования к проведению биоэквивалентности лекарственных средств – генериков, являющихся пролекарствами* - Раменская Г.В., д.ф.н., руководитель отдела клинико-фармакологической экспертизы ИКФ ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора; Сычев Д.А., к.м.н., с.н.с. ИКФ ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

5. *Методы стандартизации генериков, изготовленных из субстанции, имеющей оптическую активность* - Терещук Н.В., м.н.с., ММА им И.М. Сеченова

6. *Фармакодинамические различия биоэквивалентных препаратов на примере генериков эналаприла и лозартана* - Белолипецкая В.Г., Суханов Я.В., Белолипецкая Н.А., Колтунов И.Е., Марцевич С.Ю., ГОСНИЦ Профилактической медицины Министерства здравоохранения и социального развития России

Современные требования к регулированию деятельности клинико-диагностических лабораторий

Председатель: Корсунский А.А. - начальник управления лицензирования в сфере здравоохранения и социального развития Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

1. *Лицензионные требования к оснащению и перечню исследований клинико-диагностических лабораторий* - Меньшиков В.В., заведующий лабораторией проблем клинико-лабораторной диагностики ГОУ ВПО ММА им. И.М. Сеченова

2. *Вопросы допуска специалистов для работы в клинико-диагностических лабораториях* - Долгов В.В., заведующий кафедрой клинико-лабораторной диагностики РМАПО Росздрава

3. *Порядок регистрации изделий медицинского назначения для диагностики инвитро*- Крылова Т.Г., начальник отдела регистрации отечественной медицинской техники и изделий медицинского применения Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

4. *Проблемы создания национального контрольного органа в сфере лабораторной службы* - Шипулин Г.А., заместитель директора по производству ФГУН ЦНИИ эпидемиологии

5. *Роль Федеральной системы внешней оценки качества лабораторных исследований в регулировании деятельности клинико-диагностических лабораторий* - Малахов В.Н., руководитель отдела стандартизации и контроля качества лабораторных исследований ФГУ Государственного научно-исследовательского центра профилактической медицины Росздрава

6. *Подходы к организации службы клинико-диагностических лабораторий. Международный опыт*- Международная ассоциация производителей медицинского оборудования IMEDA

Лицензирование и государственный контроль производства лекарственных средств

Сопредседатели: Копачевская С.В. – заместитель начальника Управления государственного контроля в сфере здравоохранения и социального развития Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития; Косенко В.В. – заместитель начальника Управления государственного контроля в сфере обращения медицинской продукции и средств реабилитации инвалидов

1. *Взаимодействие субъектов обращения при выявлении недоброкачественных лекарственных средств*- Косенко В.В., заместитель начальника Управления государственного контроля в сфере обращения медицинской продукции и средств реабилитации инвалидов Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

2. *Требования к организации производства и обеспечению качества препаратов, выпускаемых СПК*- Габидова А.Э., начальник отдела государственного контроля производства лекарственных средств Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

3. *Лицензирование производства лекарственных средств. Современные требования* - Копачевская С.В., заместитель начальника Управления лицензирования в сфере здравоохранения и социального развития Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
4. *Особенности лицензирования производства лекарственных средств* - Фурсов С.Н., начальник отдела лицензирования производства лекарственных средств Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
5. *Основные вопросы по организации производства, возникающие при проведении инспектирования предприятий-производителей* - Габидова А.Э., начальник отдела государственного контроля производства лекарственных средств Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
6. *Контроль качества и организация производства субстанции «Плазма для фракционирования»* - Карякин А.В., и.о. заведующего лабораторией ГНЦ РАМН
7. *Система управления качеством. Организационная схема системы управления качеством. Организация ведения документации* - Трапкова А.А., заместитель начальника отдела государственного контроля производства лекарственных средств
8. *Контроль качества лекарственных средств, оценка состояния по результатам предварительного и выборочного контроля* – Герасимов В.Б., генеральный директор ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора; Аладышева Ж.И., директор Института контроля лекарственных средств ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора
9. *Вспомогательные вещества, используемые в производстве лекарственных средств. Проблемы и подходы к их решению* - Титова А.В., руководитель лаборатории изучения качества лекарственных средств Института контроля лекарственных средств ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора
10. *Биологическая безопасность серийно выпускаемых лекарственных средств* - Неугодова Н.П., руководитель лаборатории фармакологии Института контроля лекарственных средств ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

Внедрение системы менеджмента качества в сфере обращения лекарственных средств

Председатель: Гетьман М.А. – советник руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

1. *Цель, задачи и технология внедрения системы менеджмента качества в сфере обращения лекарственных средств* - Гетьман М.А., советник руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
2. *Роль системы менеджмента качества в повышении эффективности государственного контроля и надзора в сфере обращения лекарственных средств* - Малин А.А., к.х.н., заместитель советника Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
3. *Опыт внедрения системы менеджмента качества на фармацевтическом предприятии* - Касакин И.А., директор по качеству, ОАО Нижфарм
4. *Управление качеством в крупной оптовой фармацевтической организации* - Бекузаров Г.О., директор по операциям ЗАО «Центр Внедрения Протек»
5. *Процессный подход к управлению деятельностью сетевых розничных фармацевтических организаций* - Левин М.Б., исполнительный директор ЗАО Алкор

13.00-14.00 Обед

14.00-17.30 Секционные заседания

Итоги и перспективы реализации дополнительного лекарственного обеспечения отдельных категорий граждан Российской Федерации

Председатель: Тельнова Е.А. – заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

1. *Нормативно – правовое регулирование в системе дополнительного лекарственного обеспечения*- Юргель Н.В., заместитель директора Департамента фармацевтической деятельности, обеспечения благополучия человека, науки, образования Министерства здравоохранения и социального развития России
2. *Технологии организации и проблемы дополнительного лекарственного обеспечения* - Тельнова Е.А., заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
3. *О роли дистрибьютора в системе дополнительного лекарственного обеспечения* - Рудинский И.Ф., генеральный директор ЗАО «СИА Интернейшнл ЛТД»
4. *Опыт работы фармацевтической компании по реализации дополнительного лекарственного обеспечения в рамках Приволжского федерального округа* - Ковалев О.И., генеральный директор ООО «Биотэк» и др.

5. *Опыт работы регионального фонда ОМС в системе дополнительного лекарственного обеспечения* - Пузииков В.П., исполнительный директор Ростовского областного фонда обязательного медицинского страхования
6. *Разработка программного обеспечения для реализации задач дополнительного лекарственного обеспечения* - Новиков Е.Н., руководитель проекта «Авикомп»
7. *Ценообразование в системе дополнительного лекарственного обеспечения* - Хитров А.Ю., заместитель начальника Управления по регулированию цен на продукцию оборонного комплекса и социально-значимые товары и услуги Федеральной службы по тарифам
8. *Информационные технологии как метод совершенствования функционирования программы дополнительного лекарственного обеспечения* - Фисенко В.С., главный специалист ФГУ«Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения»
9. *Мониторинг как средство контроля за реализацией Федерального закона от 22.08.2004 № 122-ФЗ и принятия управленческих решений* – Вексер И.Л., главный специалист ФГУ«Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения»

Экспертиза и регистрация лекарственных средств и медицинских технологий

Сопредседатели: Ткаченко С.Б. – начальник Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития; Гильдеева Г.Н. – заместитель начальника управления; Журавлева М.В. – заместитель генерального директора ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

Современная система регистрации лекарственных средств в Российской Федерации - Гильдеева Г.Н., заместитель начальника Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

Правила и порядок пред- и пост-регистрационной экспертизы лекарственных средств - Герасимов В.Б., генеральный директор ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора; Журавлева М.В., заместитель генерального директора ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

Новые тенденции стандартизации лекарственных средств - Багирова В.Л., директор Института стандартизации лекарственных средств ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

Результаты анализа текста инструкций по медицинскому применению лекарственных средств - Чельцов В.В., директор Института доклинической и клинической экспертизы лекарственных средств ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

Современные требования к оценке качества лекарственных средств на этапе предрегистрационной экспертизы. Объем и порядок прохождения фармацевтической экспертизы - Аладышева Ж.И., директор Института контроля лекарственных средств ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора; Нечаева Е.Б., руководитель отдела апробации фармакологических и лекарственных средств ФГУ НЦЭСМП Росздравнадзора

Анализ типичных ошибок при составлении регистрационного досье на лекарственные средства. Как их избежать? - Румянцев А.С., начальник отдела Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

Государственный контроль и надзор за применением лекарственных средств и медицинских технологий в фитнес-центрах и косметических салонах

Сопредседатели: Корсунский А.А. – начальник Управления лицензирования в сфере здравоохранения и социального развития; Ткаченко С.Б. – начальник Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

1. *Законодательство Российской Федерации по лицензированию работ и услуг по косметологии* - Корсунский А.А., начальник Управления лицензирования в сфере здравоохранения и социального развития Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
2. *Результаты проведенных плановых проверок соблюдения лицензионных требований и условий организациями, осуществляющими деятельность в области косметологии и фитнес-центрами* - Гата А.С., заместитель начальника Управления лицензирования в сфере здравоохранения и социального развития, начальник отдела лицензирования медицинской деятельности Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития
3. *Новые медицинские технологии в косметологии и порядок их регистрации* - Ткаченко С.Б., начальник Управления регистрации лекарственных средств и медицинской техники Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

4. *Качество лекарственных средств, используемых в косметологии* - Белоножко В.А., начальник Управления государственного контроля в сфере обращения медицинской продукции и средств реабилитации инвалидов Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

5. *Роль ОСМ (объединения специалистов эстетической медицины) в обеспечении правового регулирования деятельности специалистов и организаций косметологического профиля* - Виссарионов В.А., генеральный директор Института пластической хирургии и косметологии Минздрава России

6. *Осложнения после контурной пластики поверхностных дефектов кожи лица и пути их коррекции*- Эмазова В.Г., заместитель генерального директора по лечебной работе Института пластической хирургии и косметологии Минздрава России

Совещание Центров контроля качества лекарственных средств
Председатель: Косенко В.В., заместитель начальника Управления государственного контроля в сфере обращения медицинской продукции и средств реабилитации инвалидов Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

17.30-18.00 Закрытие



Практическое
руководство для врачей
по диагностике
TORCH-комплекса



Тест-системы
ИммуноКомб
для диагностики
ВИЧ-инфекции