



ООО «Группа Компаний «Агентство социально-экономического развития»
Адрес местонахождения: 127137, г. Москва, ул. Правды, д. 24, стр.4
Для корреспонденции: 127137, г. Москва, а/я 46
ИНН 7707698826, КПП 771401001
ОГРН 1097746103443
Тел: (495) 532-61-59 многоканальный
E-mail: info@asergroup.ru
Web site: www.asergroup.ru

IX Всероссийский конгресс «Фармацевтическая деятельность в России и ЕАЭС: нормативно-правовое регулирование 2020»

Программа

Онлайн трансляция

20 октября, 2020г.

09.30 – 10.30	<p style="text-align: center;">Гармонизация законодательства в сфере обращения лекарственных средств между странами ЕАЭС: результаты, предложения и инициативы, применение международного опыта.</p> <ul style="list-style-type: none">• Формирование общего рынка лекарственных средств ЕАЭС.• Совершенствование лекарственного обеспечения граждан на федеральном и региональном уровнях в 2020 году.• Формирование Национальной лекарственной политики РФ на период 2020–2030гг. Новейшие законодательные инициативы по регулированию фармрынка. Запуск Минпромторгом России платформы поддержки российских экспортеров.• Гармонизация нормативно-правового поля сферы обращения лекарственных средств и медицинских изделий с международными стандартами.• Контроль качества лекарственных средств в РФ и на пространстве ЕАЭС.• Упрощение регистрации зарубежных лекарств в условиях ЧС. Сокращение сроков регистрации лекарств (с 14 апреля 2020 года до 1 января 2021 года).• Обзор новаций законодательства, регламентирующего деятельность медицинских организаций, дистрибьюторов и аптечных организаций.• Экспортный потенциал российской фармы: перспективы развития в 2020г. Доступ на рынок ЕАЭС зарубежных лекарственных препаратов, зарегистрированных по национальным процедурам государств ЕАЭС.• Фармаконадзор и государственный контроль проведения клинических исследований, риск-ориентированный подход: новые законодательные акты ЕАЭС, новые требования к проведению клинических исследований.• Разработка и производство лекарственных средств и изделий с учетом сложившейся ситуации. Вопросы бесперебойных поставок лекарственных препаратов.• Обмен передовым опытом и обсуждение актуальных вопросов в связи с единой процедурой регистрации и экспертизы лекарственных средств в
---------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

	<p>2020г.</p> <p><i>К выступлению с докладами приглашены представители Минздрава России, Евразийской экономической комиссии.</i></p>
10.30 – 11.00	<p>Онлайн дискуссия</p> <p>(ответы спикеров на вопросы участников в прямом эфире).</p>
11.00 – 11.30	<p>Перерыв</p>
11.30 – 12.15	<p>Состояние фармацевтического рынка в России и тенденции развития.</p> <p>Фармацевтический маркетинг: взгляд представителей бизнес-сообщества.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Объём и динамика российского фармрынка. Структурные составляющие динамики. • Особенности поведения потребителей в период ажиотажа. • Макроэкономическая ситуация (инфляция, доходы населения, девальвация рубля). • Состояние инфраструктуры российского фармрынка (аптечные сети и фармдистрибьюторы). • Разрешение он-лайн торговли и возможное влияние на российский фармритейл. Новые правила и меры ответственности. • Возможные ограничения в отношении сферы розничной торговли ЛП (пакет поправок, работа над которыми ведётся в Государственной Думе ФС РФ). • Ограничение бэк-маржи, предельной доли в регионе и т.д. • Прогноз развития рынка на 2020 г. и в период до 2022 г. <p><i>Беспалов Н.В. – директор по развитию Аналитической компании «АРЭНСИ Фарма» (RNC Pharma).</i></p>
12.15 – 12.30	<p>Онлайн дискуссия</p> <p>(ответы спикера на вопросы участников в прямом эфире).</p>
12.30 – 13.00	<p>Перерыв</p>
13.00 – 13.45	<p>Госзакупки лекарственных препаратов в 2020 году.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Новации закупочного законодательства в 2020г. (в том числе вопросы корректировки контрактов, заключенных в 2020г). • Изменения в регулировании закупок лекарственных препаратов: изменения Закона № 44-ФЗ (обзор новаций за 2019г). • Описание лекарственных препаратов в закупочной документации: сложившаяся практика применения постановления № 1380. • "Третий лишний". Дополнительные преференции для производителей препаратов с более глубокой степенью локализации. Какой будет новая система преференций? <p><i>Евстащенко А.Н. – заместитель руководителя экспертно-консультационного центра Института госзакупок (по согласованию).</i></p>
13.45 – 14.00	<p>Онлайн дискуссия</p>

	(ответы спикера на вопросы участников в прямом эфире).
14.00 – 14.30	Перерыв
14.30 – 15.00	<p align="center">Дискуссия «Маркировка лекарственных средств и криптозащита с 01 января 2020 года»</p> <ul style="list-style-type: none"> • Закон о создании государственной информационной системы мониторинга за оборотом товаров, подлежащих обязательной маркировке с 01 января 2020г. • Рынок обращения лекарственных препаратов в 2020г. • Результаты эксперимента по маркировке лекарственных препаратов и перспективы внедрения единых стандартов маркировки в ЕАЭС. • Юридические вопросы соблюдения требований к маркировке лекарственных средств. • О требованиях к маркировке лекарств: платная криптографическая защита на каждую упаковку. «Криптохвост» как дополнительный механизм контроля за оборотом лекарственных средств. • Информационная система мониторинга движения лекарственных препаратов: рекомендации юристу. <p><i>К выступлению с докладами приглашены представители Минпромторга России, ЦРПТ.</i></p>
15.00 – 15.30	Онлайн дискуссия (ответы спикера на вопросы участников в прямом эфире).
15.30 – 16.00	Перерыв
16.00 – 17.30	<p align="center">Государственная регистрация лекарственных средств и медицинских изделий в 2020 году.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Новые процедуры государственной регистрации лекарственных средств и медицинских изделий. Временное обращение незарегистрированных лекарственных препаратов. Межведомственные взаимодействия для повышения эффективности лекарственного обеспечения. • Новый порядок ввода в гражданский оборот лекарственных средств и иммунобиологических препаратов в 2020 году. <p align="center">Ценообразование на лекарственные препараты.</p> <p align="center">Регистрация отпускных цен на ЖНВЛП.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Политика государственного ценообразования на лекарственные средства и медицинские изделия в 2020 году. • Новые правила регистрация отпускных цен на ЖНВЛП в 2020г. • Требование к обязательной перерегистрации в 2020г. предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, которые были зарегистрированы ранее по различным методикам. • Случаи, при которых предельная отпускная цена производителя на ЛП может быть перерегистрирована, как в сторону увеличения, так и в сторону снижения. • Практика: споры с ФАС о регистрации необоснованно высоких предельных цен на препарат.

	<p style="text-align: center;">Взаимозаменяемость лекарственных средств.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Национальное регулирование вопросов взаимозаменяемости в Российской Федерации. • Задачи и мероприятия по реализации Стратегии лекарственного обеспечения населения РФ. <p style="text-align: center;">Административная и уголовная ответственность.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ужесточение и новые виды административной и уголовной ответственности по различным направлениям деятельности субъектов фармацевтического рынка и в сфере охраны здоровья. <p><i>Захарочкина Е.Р. – к.ф.н., доцент кафедры управления и экономики фармации Института профессионального образования ГБОУ ВПО «Первый Московский государственный медицинский университет им. И.М.Сеченова» (по согласованию).</i></p>
17.30 – 18.00	<p style="text-align: center;">Онлайн дискуссия (ответы спикера на вопросы участников в прямом эфире).</p>

**программа может быть изменена и дополнена.*