



**XXII ВСЕРОССИЙСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ
«ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ»
«ФармМедОбращение 2020»**

29-30 октября 2020 г., Москва, online live

28 октября

Конкурс

Безопасность медицинских изделий – на благо людей

ПРОГРАММА КОНФЕРЕНЦИИ

29 октября

09.30-12.30

Пленарное заседание

С синхронным переводом

Мурашко М.А. – Министр здравоохранения Российской Федерации

Святенко И.Ю. – председатель Комитета Совета Федерации по социальной политике Федерального Собрания Российской Федерации

Петров А.П. – член Комитета Государственной Думы по охране здоровья Федерального Собрания Российской Федерации

Назаренко В.В. – член Коллегии (Министр) по техническому регулированию Евразийской экономической комиссии

Цыб С.А. – первый заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации

Вуйнович М. – представитель Всемирной организации здравоохранения в России

Кайтель С. – директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранению Совета Европы (EDQM)

Раси Г. – директор Европейского агентства по лекарственным средствам (EMA)

Пьервинченци Р. – директор Фармакопейной конвенции США (USP)

Самойлова А.В. – руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Подведение итогов Конкурса «Безопасность медицинских изделий – на благо людей» (**Иванов И.В.** – генеральный директор ФГБУ «Национальный институт качества» Росздравнадзора)

Зал 2

13.30-15.30

Сессия

Вопросы регистрации медицинских изделий в рамках ЕАЭС. Основные ошибки при подготовке комплектов документов

Модератор: **Астапенко Е.М.** – начальник Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора, **Суханова М.М.** – заместитель начальника Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора, **Иванов И.В.** – генеральный директор ФГБУ «Национальный институт качества» Росздравнадзора

– Обзор нормативно-правового регулирования в сфере обращения медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза (**Джусупова Д.Д.** – заместитель директора Департамента по техническому регулированию и аккредитации Евразийской экономической комиссии)

– Процедура регистрации медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза (**Абдиманова Б.Ж.** – и.о. директора территориального филиала в г. Алматы РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

– Основные ошибки при подготовке комплекта документов для регистрации медицинских изделий (**Пика Т.О.** – ведущий консультант отдел регистрации медицинских изделий Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора)

– Инспектирование производства медицинских изделий (**Ахтямов Э.И.** – заместитель начальника Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора)

Зал 3

13.30-15.30

Сессия

Развитие фармацевтической отрасли аптечных и оптовых организаций в современных условиях с учетом развития контрольной и надзорной деятельности

Модератор: **Пархоменко Д.В.** – заместитель руководителя Росздравнадзора, **Крупнова И.В.** – начальник Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора

- Современные тенденции развития контрольной и надзорной деятельности. Новые формы контроля (**Крупнова И.В.** – начальник Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора)
- Новое в законодательстве, регламентирующее деятельность медицинских организаций, дистрибьюторов и аптечных организаций при обращении лекарственных препаратов, в том числе наркотических средств и психотропных веществ (**Панова О.С.** – начальник отдела нормативно-правового регулирования фармацевтической деятельности, оборота наркотических средств и психотропных веществ Минздрава России)
- Современные тенденции развития аптечной отрасли. Работа аптек в 2020 году (**Игнатьева Н.В.** – исполнительный директор Российской ассоциации аптечных сетей)
- Результаты и пути развития контрольно-надзорной деятельности в сфере оборота лекарственных средств. Первые результаты использования маркировки в контрольной деятельности территориального органа (**Чеботарева Н.И.** – начальник отдела контроля в сфере обращения лекарственных средств территориального органа Росздравнадзора по г. Москве и Московской области)
- «Холодовая цепь»: как сохранить качество лекарственных препаратов, вакцин на всех этапах (**Ефимов Д.В.** – генеральный директор ООО «Иммунотехнологии»)

Зал 1

14.00-18.00

Сессия

Внедрение системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения

С синхронным переводом

Модераторы: **Косенко В.В.** – заместитель руководителя Росздравнадзора, **Холкин С.И.** – руководитель фармацевтического направления ООО «Оператор-ЦРПТ»

- Нормативно-правовое регулирование маркировки лекарственных препаратов в переходный период (**Косенко В.В.** – заместитель руководителя Росздравнадзора)
- Первые результаты внедрения системы маркировки лекарственных препаратов средствами идентификации (**Кудрявцева Е.М.** – заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)
- Функционирование системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения. Вопросы, проблемы, решения (**Холкин С.И.** – руководитель фармацевтического направления ООО «Оператор-ЦРПТ»)
- Взгляд отечественного производителя лекарственных препаратов (**Шориков Р.В.** – заместитель директора по управлению цепями поставок по странам ЕАЭС ООО «Сервье»)
- Взгляд зарубежного производителя лекарственных препаратов (**Молнар Ч.** – руководитель проекта по сериализации Департамент по управлению проектами разрабатываемой продукции и портфеля препаратов ОАО «Гедеон Рихтер», Венгрия)
- Маркировка лекарственных препаратов на таможенном складе. Опыт внедрения (**Курашёва С.В.** – советник президента группы компаний «Сантэнс Сервис» по развитию операций)
- Взгляд дистрибьютора лекарственных препаратов (**Горбунов В.Н.** – заместитель генерального директора по ИТ ЗАО ЦВ «ПРОТЕК»)
- Взгляд аптечной сети (**Филиппов А.П.** – генеральный директор ООО «РИГЛА»)
- Взгляд медицинской организации (**Никитенко Д.Н.** – первый заместитель генерального директора ФГБУ «НМХЦ им. Н.И. Пирогова» Минздрава России)
- Маркировка и мониторинг движения лекарственных препаратов: необходимость оптимизации процессов (**Быков А.В.** – директор по экономике здравоохранения АО «Р-Фарм»)

Зал 2

15.45-17.45

Круглый стол

Особенности обращения медицинских изделий

Модераторы: **Астапенко Е.М.** – начальник Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора, **Ахтямов Э.И.** – заместитель начальника Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора, **Иванов И.В.** – генеральный директор ФГБУ «Национальный институт качества» Росздравнадзора,

- Новеллы производства и технического обслуживания медицинских изделий с 2021 года (**Ахтямов Э.И.** – заместитель начальника Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора)
- Пути развития в сфере нормативно-правового регулирования программного обеспечения, являющегося медицинским изделием (**Астапенко Е.М.** – начальник Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора)
- Ввоз медицинских изделий: новая модель государственной услуги (**Анохина Е.В.** – заместитель начальника отдела мониторинга медицинских изделий и ведения реестров Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора)
- Реализация применения каталога медицинских изделий при осуществлении государственных закупок (**Казьмин И.А.** – заместитель генерального директора ФГБУ «Национальный институт качества» Росздравнадзора)

Зал 3

15.45-17.45

Сессия

Система менеджмента качества в фармацевтической деятельности. Проблемы и реальность

Модераторы: **Пархоменко Д.В.** – заместитель руководителя Росздравнадзора, **Семечева С.В.** – заместитель директора Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России, **Крупнова И.В.** – начальник Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора

- Ответственное лицо, его полномочия, права и ответственность в вопросах реализации качественных и эффективных лекарственных препаратов (**Старостина И.С.** – начальник отдела Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора)
- Изготовление в аптечной организации в современных условиях, пути развития (**Неволина Е.В.** – исполнительный директор Союза «Национальная Фармацевтическая Палата»)
- Роль фармацевтического специалиста в работе аптечной организации (**Игнатьева Н.В.** – исполнительный директор Российской ассоциации аптечных сетей)
- Легализация дистанционной продажи лекарственных препаратов. Первые результаты, проблемы и пути развития (**Крупнова И.В.** – начальник Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований Росздравнадзора)

30 октября

Зал 3

09.15-11.15

Круглый стол

Вопросы проведения клинических исследований лекарственных препаратов в условиях новой эпидемиологической обстановки

Участники: **Шарафетдинов А.Х.** – заместитель начальника отдела клинических исследований лекарственных препаратов Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Минздрава России, **Мурзич Т.В.** – заместитель начальника отдела контроля клинических исследований Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора, **Галеева А.А.** – директор по клиническим исследованиям, медицинским и этическим вопросам АИРМ

- Адаптация процесса проведения клинических исследований в условиях распространения коронавирусной инфекции (**Сангонова Д.Ф.** – член комитета по клиническим исследованиям АИРМ, BMS)
- Потенциал процессной гибкости, приобретенный в ходе ограничений (**Васильев В.В.** – член комитета по клиническим исследованиям АИРМ, Roche)
- Опыт проведения клинических исследований COVID-19 (**Семенова Ю.Э., Клинков А.** – члены комитета по клиническим исследованиям АИРМ, Novartis)
- Инициатива TransCelerate, глобальный опыт полученный в период COVID (**Топорков А.О.** – MSD)
- Обмен мнениями (в формате дискуссии при участии членов комитета по клиническим исследованиям АИРМ **Дубровина С.М.** – Pfizer, **Донченко А.Б.** – GSK). Вопросы и ответы

Зал 2

09.30-13.00

Сессия

Изменения в системе государственного контроля качества лекарственных средств

Модератор: **Косенко В.В.** – заместитель руководителя Росздравнадзора

- Регуляторные новеллы ввода лекарственных препаратов в гражданский оборот. Результаты государственного контроля качества лекарственных средств в новых реалиях (**Трапкова А.А.** – врио начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)
- Контроль качества лекарственных средств, выпущенных по ускоренной процедуре в условиях угрозы возникновения, возникновения и ликвидации чрезвычайной ситуации (**Косенко В.В.** – заместитель руководителя Росздравнадзора)
- Развитие методов экспресс анализа лекарственных средств (**Галеева Е.В.** – руководитель группы РАМАН-спектроскопии и перспективных разработок ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора)
- Взгляд производителя на новую систему ввода лекарственных препаратов в гражданский оборот (**Макаркина Т.Н.** – директор по качеству ООО «АстраЗенека Индастриз»)
- Анализ трендов качества иммунобиологических лекарственных препаратов по сводным протоколам производителей (**Мовсесянц А.А.** – начальник испытательного центра экспертизы качества МИБП ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России, **Якунин Д.Ю.** – руководитель центра экспертизы и развития методов контроля качества иммунобиологических препаратов ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора)
- Развитие нормативно-правового регулирования ЕЭК в сфере обращения лекарственных средств (**Кравчук А.М.** – заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)
- Фармакопейное нормирование в Евразийском экономическом союзе: первое издание Фармакопеи Союза (**Щекин Д.А.** – заместитель начальника отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)
- Создание единого информационного пространства лекарственных средств в рамках ЕАЭС (**Рождественский Д.А.** – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)

Зал 1

11.30-13.30

Сессия

Экспорт медицинских изделий

С синхронным переводом

Модераторы: **Астапенко Е.М.** – начальник Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора, **Ревазян Г.А.** – начальник отдела развития медицинской техники и

технологий Департамента радиоэлектронной промышленности Минпромторга России, **Шарикадзе Д.Т.** – генеральный директор ФГБУ «ВНИИИИМТ» Росздравнадзора

– Удовлетворение внутренних потребностей и развитие экспорта медицинской техники в эпоху постковида (**Ревазян Г.А.** – начальник отдела развития медицинской техники и технологий Департамента радиоэлектронной промышленности Минпромторга России)

– Регистрация медицинских изделий. Доступ на рынок в стране и в регионе:

- **Сасаки К.** – заместитель директора департамента оценки медицинских изделий Министерства здравоохранения, труда и благополучия (MHLW) Японии
- **Шевальевич В.** – сектор медицинских изделий Агентства по лекарственным средствам и медицинским изделиям Сербии (ALIMS)
- **Альхан А.** – инженер по регистрации медицинских изделий Центра по регистрации Совета по здравоохранению стран Персидского залива

К участию приглашены представители регуляторных органов Индии, Бангладеш, Перу, Кении, Нигерии

– Холдинг ШВАБЕ (ГК Ростех): опыт вывода на внешний рынок российских медицинских изделий, в том числе с применением цифровой площадки РСДС и возможность интеграции регуляторов через цифровую платформу РСДС (**Ожгихин И.В.** – заместитель генерального директора по развитию систем продаж, маркетинга и сервисной поддержки гражданской продукции Холдинга «Швабе», **Пронин С. Е.** – исполнительный директор Российско-Сингапурского Делового Совета)

– Международное сотрудничество ФГБУ «ВНИИИИМТ» Росздравнадзора в целях роста экспортного потенциала страны (**Фаткуллина С.Ф.** – заведующая лабораторией по работе с биомоделями ФГБУ «ВНИИИИМТ» Росздравнадзора)

Зал 3

11.30-13.30

Сессия

Новые аспекты регистрации лекарственных средств

Модераторы: **Романов Ф.А.** – директор Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Минздрава России, **Меркулов В.А.** – заместитель генерального директора ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России

Обсуждаемые вопросы:

- Особенности обращения лекарственных препаратов в целях ускорения вывода на рынок лекарственных препаратов, в том числе для профилактики новой коронавирусной инфекции
- Регистрация лекарственных препаратов для медицинского применения в Евразийском экономическом союзе
- Основные ошибки заявителей при подготовке регистрационных досье в соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения Евразийского экономического союза
- Вопросы и ответы. Обмен мнениями

Зал 1

14.00-16.00

Круглый стол

Вопросы разработки и производства стандартных образцов на лекарственные препараты

С синхронным переводом

Модераторы: **Косенко В.В.** – заместитель руководителя Росздравнадзора, **Романов Ф.А.** – директор Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Минздрава России

– Организация метрологической службы Минздрава России в сфере обращения лекарств (**Романов Ф.А.** – директор Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Минздрава России)

– Опыт зарубежных коллег при разработке и производстве стандартных образцов (**Люди А.** – руководитель лабораторного департамента EDQM, **Прадиш О.** – старший директор, лаборатория стандартных образцов USP)

– Особенности аттестации стандартных образцов антибиотиков (**Кулешова С.И.** – начальник лаборатории антибиотиков Испытательного центра экспертизы качества лекарственных средств ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)

– Стандартные образцы иммунобиологических лекарственных средств (**Волкова Р.А.** – начальник лаборатории молекулярно-биологических и генетических методов испытаний Испытательного центра экспертизы качества медицинских иммунобиологических препаратов ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России; **Фадейкина О.В.** – главный технолог Испытательного центра экспертизы качества медицинских иммунобиологических препаратов ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России)

– Современная практика использования стандартных образцов в фармацевтическом анализе и пути ее совершенствования (**Чапленко А.А.** – доцент кафедры организации и управления в сфере обращения лекарственных средств ФГАОУ ВО Первый МГМУ им. И.М. Сеченова Минздрава России)

Зал 2

14.00-18.15

Сессия

Фармаконадзор и государственный контроль проведения клинических исследований в Российской Федерации

Модераторы: **Глаголев С.В.** – советник Министра здравоохранения Российской Федерации, **Горелов К.В.** – заместитель начальника Управления – начальник отдела организации фармаконадзора Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора, **Мурзич Т.В.** – заместитель начальника отдела контроля клинических исследований Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора

- Обзор новых требований к проведению клинических исследований в ЕАЭС (**Рождественский Д.А.** – начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии)
- Обзор правоприменительной практики Росздравнадзора по контролю проведения клинических исследований (**Мурзич Т.В.** – заместитель начальника отдела контроля клинических исследований Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)
- Организация фармаконадзора за лекарственными препаратами, зарегистрированными на условиях (**Горелов К.В.** – заместитель начальника Управления – начальник отдела организации фармаконадзора Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)
- Практические вопросы реализации законодательства в сфере фармаконадзора – срочная и периодическая отчетность (**Поливанов В.А.** – директор центра фармаконадзора ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора)
- Проект требований к инспектированию систем фармаконадзора держателей регистрационных удостоверений (**Сеткина С.Б.** – заместитель заведующего клинико-фармакологической лабораторией РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь)
- Практический опыт проведения проверок систем фармаконадзора у держателя регистрационных удостоверений в Республике Казахстан (**Абдрахманов М.Ж.** – руководитель Департамента по фармаконадзору и мониторингу безопасности, эффективности и качества медицинских изделий Комитета Контроля Качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан)
- Управление рисками дженериковых лекарственных препаратов (**Матвеев А.В.** – доцент кафедры клинической фармакологии и терапии ФГБОУ ДПО РМАНПО Минздрава России)
- Вопросы безопасности применения лекарственных препаратов при лечении COVID-19 в клинической практике (**Мирзаев К.Б.** – доцент кафедры клинической фармакологии и терапии ФГБОУ ДПО РМАНПО Минздрава России, заведующий отделом персонализированной медицины НИИ Молекулярной и персонализированной медицины ФГБОУ ДПО РМАНПО Минздрава России, операционный руководитель Информационного центра по вопросам фармакотерапии у пациентов с новой коронавирусной инфекцией COVID-19 «ФармаCOVID»)

Зал 3

14.00-16.00

Круглый стол

Маркировка медицинских изделий

Модераторы: **Меркулова Е.Е.** – заместитель директора Департамента цифрового развития и информационных технологий Минздрава России, **Павлюков Д.Ю.** – заместитель руководителя Росздравнадзора

- Эксперимент по маркировке медицинских изделий на территории Российской Федерации: ближайшие перспективы (**Мигеева М.А.** – заместитель начальника Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора)
- Особенности маркировки различных групп товаров. Перспективы маркировки медицинских изделий (**Холкин С.И.** – руководитель фармацевтического направления ООО «Оператор-ЦРПТ»)
- О ходе эксперимента по маркировке кресел-колясок дополнительными средствами идентификации и мониторингу за их оборотом в Российской Федерации (**Костин А.А.** – генеральный директор завода по производству кресел-колясок для инвалидов ООО «ОТТО БОКК Мобилити»)
- Актуальные вопросы маркировки медицинских изделий: взгляд зарубежного производителя (**Ванин С.Ю.** – исполнительный директор Ассоциации международных производителей медицинских изделий IMEDA)
- Опыт маркировки медицинских изделий на примере компании Medtronic (**Сапунова О.О.** – руководитель отдела регистрации и контроля качества компании Medtronic)

Зал 1

16.15-18.15

Сессия

Государственное регулирование ценообразования на лекарственные препараты и медицинские изделия. Современные требования и пути совершенствования

Модераторы: **Павлюков Д.Ю.** – заместитель руководителя Росздравнадзора, **Старых Д.А.** – заместитель начальника Управления контроля здравоохранения Федеральной антимонопольной службы, **Романов Ф.А.** – директор Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Минздрава России, **Бинько К.А.** – заместитель директора Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России

- Совершенствование системы государственного регулирования цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (**Романов Ф.А.** – директор Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Минздрава России)
- Государственное регулирование цен на имплантируемые медицинские изделия (**Старых Д.А.** – заместитель начальника Управления контроля здравоохранения Федеральной антимонопольной службы)
- Организационно-экономические аспекты совершенствования лекарственного обеспечения пациентов в рамках программы высокотратных нозологий (**Максимкина Е.А.** – директор Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России)
- Государственное регулирование цен на имплантируемые медицинские изделия (**Петроченков Г.А.** – врио начальника Управления контроля за реализацией государственных программ в сфере здравоохранения Росздравнадзора)
- Вопросы правоприменения приказа Минздрава России от 15.05.2020 № 450н «Об утверждении порядка определения начальной (максимальной) цены контракта, цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), и начальной цены единицы товара, работы, услуги при осуществлении закупок медицинских изделий» (**Бинько К.А.** – заместитель директора Департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России)
- Вопросы и ответы. Обмен мнениями

Зал 3

16.15-18.15

Мастер-класс

Как правильно составить план корректирующих мероприятий по результатам контрольно-надзорных мероприятий в сфере обращения медицинских изделий

Модераторы: **Астапенко Е.М.** – начальник Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора, **Мигеева М.А.** – заместитель начальника Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора

- Подготовка программы коррекционных мероприятий по результатам проведения контрольно-надзорных мероприятий (**Куджаев В.Н.** – начальник отдела организации и проведения государственного контроля за обращением медицинских изделий Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора)
- Подготовка программы коррекционных мероприятий при возникновении неблагоприятного события при применении медицинского изделия (**Анохина Е.В.** – заместитель начальника отдела мониторинга медицинских изделий и ведения реестров Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора)
- Внесение изменений в документы регистрационного досье медицинского изделия при проведении коррекционных мероприятий (**Живлова О.В.** – начальник отдела внесения изменений в регистрационные документы Управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Росздравнадзора)

Для сотрудников региональных органов управления здравоохранением предусмотрено участие без оплаты организационного взноса
(необходимо официальное письмо об участии, подробная информация на сайте www.phmo.ru)

**Дополнительная информация на сайте www.phmo.ru и по тел.:
(495) 359-06-42, 359-53-38, e-mail: fru@fru.ru**

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