



ФОРУМ
ЛЕКАРСТВЕННАЯ
БЕЗОПАСНОСТЬ

 РОСКОНГРЕСС
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

ДЕЛОВАЯ ПРОГРАММА РОССИЙСКОГО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ФОРУМА «ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ»

15 июня 2022 года, г. Санкт-Петербург

Программа опубликована по состоянию на 21.06.2022

15 июня 2022

10:00–11:30

Павильон G
конференц-зал G2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Нередкий разговор о редких заболеваниях: перспективы лекарственной терапии

Создание Фонда «Круг добра» изменило контекст взаимодействия между НКО, государством и бизнесом, повлияло на перераспределение ресурсов между государственными и благотворительными программами, уже привело к пересмотру общественного договора о помощи детям с тяжелыми и редкими заболеваниями. Появление Фонда потребовало изменения принципов отношений между профильным министерством, региональными органами управления здравоохранением, медицинскими учреждениями, общественными организациями. Создание Фонда «Круг добра» стало и новым фактором на рынке дорогостоящих лекарств, новых возможностей в фармацевтической индустрии страны: Фонд – стабильный заказчик на значительный объем новых, дорогих, инновационных препаратов. Все эти факторы постоянно ставят Фонд и даже общество перед новыми вызовами, рисками, формируют новые запросы. Каково влияние новых условий на этические основы профессиональной деятельности специалистов здравоохранения? Какие уточнения алгоритма принятия решений в отношении помощи детям с тяжелыми и редкими заболеваниями необходимы? Какие возможности открываются перед российскими фармпроизводителями, насколько оперативно и эффективно они смогут этими возможностями воспользоваться? Какие есть пути для выстраивания наиболее эффективных и гармоничных отношений Фонда «Круг добра» с НКО и пациентскими организациями в интересах пациентов с редкими и тяжелыми заболеваниями?

Модератор:

- **Александр Ткаченко**, Протоиерей; председатель комиссии по вопросам благотворительности, гражданскому просвещению и социальной ответственности, Общественная палата Российской Федерации; председатель правления, Фонд «Круг добра»

Выступающие:

- **Юрий Жулев**, Сопредседатель, Всероссийский союз пациентов
- **Ирина Киркора**, Заместитель председателя Совета при Президенте России по развитию гражданского общества и правам человека
- **Сергей Куцев**, Директор, ФГБНУ «Медико-генетический научный центр им. академика Н.П. Бочкова»; главный внештатный специалист по медицинской генетике Министерства здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)
- **Александр Румянцев**, Научный руководитель, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр детской гематологии, онкологии и иммунологии имени



ФОРУМ ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

 **РОСКОНГРЕСС**
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

Дмитрия Рогачева» Министерства здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)

- **Елена Хвостикова**, Руководитель, Центр помощи пациентам «Геном»
- **Олег Эргашев**, Вице-губернатор Санкт-Петербурга

10:00–11:30

Павильон G
конференц-зал G3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Экспортный потенциал: ЕАЭС и глобальный рынок

Помимо стран Евразийского союза российские производители поставляли лекарственные препараты еще в 88 стран (по данным 2019 года). С введением западных санкций в отношении России торговые потоки будут разворачиваться в обход Европы. Дальнейшая цель российского экспорта – рынки стран Латинской Америки, Африки, Азии. Прямые логистические пути, ограниченные под сильным санкционным воздействием на Россию, осложняют экспорт готовых лекарственных форм в другие страны, что приводит к необходимости поиска иных путей экспорта, в том числе с участием стран ЕАЭС. На сегодняшний день на страны ЕАЭС приходится около 39% лекарственного экспорта России (в денежном объеме). Могут ли новые геополитические вызовы стать не барьером, а импульсом к развитию экспортного потенциала российской фармацевтической отрасли? Выгодно ли повышение конкурентоспособности ЕАЭС за счет формирования евразийских брендов под единой маркой «Сделано в ЕАЭС» по аналогии с европейскими компаниями (Societas Europaea)? Какая роль отводится России как фармпроизводителю в рамках структуры основных направлений экономического развития Евразийского экономического союза до 2035 года? Готовы ли отечественные фармпроизводители к введенным в ЕАЭС требованиям, устанавливающим уровень качества лекарственных средств

Модератор:

- **Вадим Кукава**, Исполнительный директор, Ассоциация фармацевтических компаний «Фармацевтические инновации» («Инфарма»)

Выступающие:

- **Михаил Грубман**, Директор по продажам биотехнологических продуктов и экспорту, ООО «НПО Петровакс Фарм»
- **Владислав Даванков**, Заместитель Председателя Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации
- **Марина Дурманова**, Президент, Ассоциация поддержки и развития фармацевтической деятельности Республики Казахстан (**онлайн**)
- **Алексей Кедрин**, Председатель правления, Ассоциация фармацевтических производителей Евразийского экономического союза (ЕАЭС)
- **Виктор Назаренко**, Член Коллегии (Министр) по техническому регулированию, Евразийская экономическая комиссия
- **Виктор Фисенко**, Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

Участники дискуссии:

- **Анна Белова**, Генеральный директор, Межотраслевое объединение «Фармпробег»
- **Владимир Шипков**, Исполнительный директор, Ассоциация международных фармацевтических производителей (AIPM)



ФОРУМ ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

 **РОСКОНГРЕСС**
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

10:00–11:30

Павильон G
конференц-зал G6

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Регуляторика 2.0. Стресс-тест системы: от пандемии к новым вызовам

Система регулирования обращения лекарственных средств в 2022 году столкнулась с новыми беспрецедентными вызовами – рисками существенного изменения стоимости лекарств, защитой национального рынка от дефицита жизненно-необходимых препаратов, связанной как с сокращением поставок оригинальных импортных препаратов, так и сбоем в логистике поставок фармсырья. Опыт пандемии COVID-19 укрепил российскую регуляторную систему, подтолкнув ее к принятию быстрых и эффективных решений, доказавших, что процессы разработки, регистрации и вывода в гражданский оборот ЛС могут быть значительно ускорены без ущерба для безопасности и качества. Этот опыт должен быть сегодня взят на вооружение и продолжен. Как дефицит фармсырья и проблемы с логистикой сказываются на стоимости готовой продукции? Какие государственные меры по регуляции и контролю за стоимостью могут сохранять интересы фармпроизводителей, аптечных сетей и конечных потребителей? Применима ли в российских реалиях модель государственного заказа на производство ЖНВЛП и новых лекарственных форм с гарантированным выкупом препаратов в течение нескольких лет? Сможет ли система принудительного лицензирования страховать российский рынок в случае сокращения поставок импортных препаратов или существенного повышения цен на них? Как возможные меры по ускоренной регистрации могут сказаться на качестве выпускаемой продукции? Как сохранить эффективность контрольно-надзорной деятельности и обеспечить качество лекарств в условиях вызовов? В чем заключается социальная значимость фармаконадзора?

Модератор:

- **Алла Самойлова**, Руководитель, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Выступающие:

- **Сергей Глаголев**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
- **Дмитрий Земсков**, Исполнительный директор, АО «Биохимик»
- **Ирина Майсак**, Заместитель директора, Государственное учреждение «Государственный фармацевтический надзор в сфере обращения лекарственных средств „Госфармнадзор“» (**онлайн**)
- **Чинара Мамбеталиева**, Заместитель директора департамента технического регулирования и аккредитации, Евразийская экономическая комиссия
- **Тимофей Нижегородцев**, Заместитель руководителя, Федеральная антимонопольная служба (ФАС России)
- **Виталий Омеляновский**, Генеральный директор, ФГБУ «Центр экспертизы и контроля качества медицинской помощи» Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Александр Петров**, Председатель подкомитета по вопросам обращения лекарственных средств, развитию фармацевтической и медицинской промышленности Комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья

Участник дискуссии:

- **Дмитрий Сычев**, Ректор, ФГБОУ ДПО «Российская медицинская академия непрерывного профессионального образования» Министерства здравоохранения Российской Федерации



ФОРУМ
ЛЕКАРСТВЕННАЯ
БЕЗОПАСНОСТЬ

 РОСКОНГРЕСС
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

12:15–13:45

Павильон G
конференц-зал G2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Фармацевтическая промышленность в России – перезагрузка-2030: курс на независимость

«По данным IQVIA, в Российской Федерации насчитывается более 900 производителей (с выручкой по итогам 2021 года более 15 млн долл. – 92 компании). Согласно выводам RNC Pharma, в 2021 году 76,7% ввезенного в Россию сырья пришлось на Индию и Китай, 19,7% – на страны Евросоюза. Всего в страну за прошлый год импортировано 15,8 тыс. тонн фармсредств на 195,4 млрд руб.». Вызовы 2022 года с новой силой актуализировали повестку импортозамещения. Россия должна выйти на уровень независимости от привозных лекарств, медицинских изделий и оборудования. Необходимо в короткие сроки найти долгосрочные решения, чтобы выстроить логистические треки, заменить на производствах импортное сырье, не допустить дефицита качественных комплектующих и жизненно важных медицинских изделий. Для насыщения российского рынка важно ускорить внедрение отечественных разработок, обеспечить финансовую поддержку, сформировать технологические цепочки на всех этапах производства, начиная с заготовки сырья и заканчивая выпуском конечного продукта, конкурентоспособного в сравнении с мировыми аналогами. Какие меры государственной поддержки системообразующих предприятий фармацевтической и медицинской промышленности, дистрибьюторов продукции и аптек сетей предусматривают возможность развития российской фармацевтической отрасли? Возможно ли силами российских производств обеспечить рынок высокоточным оборудованием? Какие меры поддержки малого и среднего фармацевтического бизнеса могут внести вклад в развитие фармрынка? Какие риски существуют после сокращения сроков госрегистрации и экспертизы качества лекарственных средств?»

Модератор:

- **Алексей Кедрин**, Председатель правления, Ассоциация фармацевтических производителей Евразийского экономического союза (ЕАЭС)

Выступающие:

- **Сергей Глаголев**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
- **Михаил Грубман**, Директор по продажам биотехнологических продуктов и экспорту, ООО «НПО Петровакс Фарм»
- **Василий Осьмаков**, Первый заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации
- **Петр Родионов**, Генеральный директор, ООО «Герофарм»
- **Александр Семенов**, Президент, АО «Активный компонент»
- **Владимир Шипков**, Исполнительный директор, Ассоциация международных фармацевтических производителей (AIPM)



ФОРУМ ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

 **РОСКОНГРЕСС**
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

12:15–13:45

Павильон G
конференц-зал G3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Экономика лекарственного обеспечения: как достичь баланса между спросом и предложением

Экономический подход к системе лекарственного обеспечения предполагает выбор из совокупности альтернатив именно тех управленческих решений, которые позволяют достигать максимального результата в условиях ограниченности ресурсов и одновременного роста потребности в современных лекарственных препаратах. Качество выбора необходимой альтернативы в свою очередь зависит от умения отобрать первоочередные факторы влияния и провести их анализ для достижения баланса спроса на лекарственные препараты и предложения. Институциональная среда современного фармацевтического рынка России оказывает воздействие как на государственный, так и на коммерческий его сегмент. Одним из аспектов достижения баланса и оптимизации экономики лекарственного обеспечения является эффективно выстроенная система государственных закупок лекарственных препаратов, построенная с учетом как текущих рыночных реалий, так и всех существующих в мировой практике инновационных моделей. В какой степени должно быть гибким нормативно-правовое регулирование фармацевтической отрасли? Как управлять ценообразованием в условиях, когда 64% спроса на лекарства удовлетворяются за счет личных средств граждан? Какие экономические факторы определяют выбор системы закупок? Какие экономические последствия несет изменение лекарственной терапии и следует ли это учитывать при выборе тактики лечения? Как должны работать преференции для отечественной фарминдустрии?

Модератор:

- **Елена Максимкина**, Директор, ФКУ «Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан» Министерства здравоохранения Российской Федерации

Выступающие:

- **Дмитрий Галкин**, Директор Департамента фармацевтической промышленности, Министерство промышленности и торговли Российской Федерации
- **Игорь Наркевич**, Ректор, Санкт-Петербургская государственная химико-фармацевтическая академия
- **Тимофей Нижегородцев**, Заместитель руководителя, Федеральная антимонопольная служба (ФАС России)
- **Филипп Романов**, Заместитель председателя правления, Ассоциация фармацевтических производителей Евразийского экономического союза (ЕАЭС)
- **Виктор Фисенко**, Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации

Участники дискуссии:

- **Роман Иванов**, Директор научного центра трансляционной медицины, проректор по научно-технологическому развитию, Научно-технологический университет «Сириус»
- **Алексей Колбин**, Профессор, заведующий кафедрой клинической фармакологии и доказательной медицины, ФГОУ ВО «Первый Санкт-Петербургский государственный медицинский университет имени академика И.П. Павлова»
- **Вадим Тарасов**, Директор, Институт трансляционной медицины и биотехнологии, ФГАОУ ВО «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова»
- **Галина Шеманаева**, Временно исполняющая обязанности заместителя главы



ФОРУМ
ЛЕКАРСТВЕННАЯ
БЕЗОПАСНОСТЬ

 РОСКОНГРЕСС
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

администрации Тамбовской области

12:15–13:45

Павильон G
конференц-зал G6

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Бренд «Сделано в России»: время доверия

Доля продаж локализованных препаратов в 2021 году составила 44,5%. Из 808 наименований препаратов перечня ЖНВЛП до 80% выпускаются российскими фармпроизводителями, больше трети которых имеют производства полного цикла. Доля отечественных лекарств в общем объеме продаж в упаковках в 2021 году составила 61,2%. В условиях геополитических санкций и курса на импортозамещение вопрос доверия граждан к российским лекарствам особенно актуален – мотивировать к покупке отечественных препаратов должно не отсутствие выбора, а уверенность в качестве и эффективности предлагаемого ассортимента. Согласно результатам исследования ВЦИОМ 2020 года, «полностью доверяют» и «скорее доверяют» российским лекарствам 12% и 54% опрошенных соответственно. В основе построения позитивной репутации бренда «Сделано в России», стратегий формирования в обществе определенного мнения должна стоять целенаправленная информационная работа и соблюдаться принцип открытости и прозрачности. Какие факторы влияют на имидж отечественной лекарственной продукции и как ими управлять? Насколько публикации в авторитетных источниках данных об эффективности, безопасности, качестве российских лекарств могут влиять на общественное мнение? Какие стратегии формирования доверия граждан должны применяться государством, экспертно-медицинским сообществом и производителями?

Модератор:

- **Александр Петров**, Председатель подкомитета по вопросам обращения лекарственных средств, развитию фармацевтической и медицинской промышленности Комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья

Выступающие:

- **Алексей Кузнецов**, Помощник Министра здравоохранения Российской Федерации
- **Наталья Прокопьева**, Председатель совета директоров, ЗАО «Эвалар»
- **Кирилл Родин**, Директор по работе с органами государственной власти, Всероссийский центр изучения общественного мнения (ВЦИОМ)
- **Айрат Фаррахов**, Член комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по бюджету и налогам
- **Олег Янушевич**, Ректор, ФГБОУ ВО «Московский государственный медико-стоматологический университет имени А.И. Евдокимова» Министерства здравоохранения Российской Федерации; президент, Общероссийская общественная организация «Общество врачей России»



12:15–13:45

Павильон G
конференц-зал G7

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Ценностно ориентированные подходы в здравоохранении: обеспечение высокого качества медицинской помощи и эффективного финансирования

Государство увеличивает инвестиции в развитие системы здравоохранения, ежегодно растут расходы на оказание медицинской помощи в рамках системы ОМС. Вместе с тем в настоящее время уровень ожидаемой продолжительности жизни населения еще далек от целевого показателя, определенного в Национальных целях развития РФ до 2030 года. А значит, как никогда остро стоит вопрос о необходимости развития в России ценностно-ориентированного здравоохранения, где системообразующим элементом выступает ценность как результат всего процесса оказания медицинской помощи не только в представлении врача и системы здравоохранения, но и пациента. Реализация ценностно-ориентированного подхода позволяет максимально эффективно распределять имеющиеся финансовые ресурсы и сформировать пациентоцентрированную систему здравоохранения, в которой контролируются не процессы и объемы медицинской помощи, а конечные результаты, важные для пациента, достигаемые за счет совместной работы врачей различных специальностей и информационного взаимодействия между медицинскими службами. Что такое ценность для системы здравоохранения, врача, пациента? Готова ли Россия к переходу на ценностно ориентированную модель здравоохранения? Как должен быть выстроен процесс внедрения ценностно ориентированных подходов в систему контроля качества медицинской помощи? Каких изменений потребует система ОМС для перехода на оплату медицинской помощи в зависимости от результатов лечения?

Модератор:

- **Виталий Омеляновский**, Генеральный директор, ФГБУ «Центр экспертизы и контроля качества медицинской помощи» Министерства здравоохранения Российской Федерации

Выступающие:

- **Илья Баланин**, Председатель, Федеральный фонд обязательного медицинского страхования (ФОМС) (**онлайн**)
- **Юрий Жулев**, Сопредседатель, Всероссийский союз пациентов
- **Владимир Зеленский**, Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)
- **Дмитрий Майстренко**, Директор, ФГБУ «Российский научный центр радиологии и хирургических технологий имени академика А.М. Гранова» Минздрава России
- **Алла Самойлова**, Руководитель, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)
- **Анатолий Фесюн**, Исполняющий обязанности директора, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр реабилитации и курортологии» Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Евгений Шляхто**, Генеральный директор, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр имени В.А. Алмазова» Министерства здравоохранения Российской Федерации; президент, Общероссийская общественная организация «Российское кардиологическое общество»

Участники дискуссии:

- **Вадим Кукава**, Исполнительный директор, Ассоциация фармацевтических компаний «Фармацевтические инновации» («Инфарма»)
- **Ольга Тюлькина**, Директор, ГКУЗ ЛО «Центр общественного здоровья»; главный внештатный специалист по профилактике Ленинградской области



ФОРУМ ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

 **РОСКОНГРЕСС**
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

14:30–16:00

Павильон G
конференц-зал G2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Женщины в индустрии фармацевтики и биотехнологии

В условиях глобальных вызовов растет запрос на выстраивание новой парадигмы охраны здоровья. Повышение доступности и эффективности лекарственного обеспечения – одна из ключевых задач национального здравоохранения. Женщины активно участвуют в научных разработках современных лекарств, обеспечивают бесперебойное функционирование предприятий по производству современных препаратов. Каковы приоритетные направления развития фармацевтики в современных условиях? Как увеличить производство отечественных препаратов для удовлетворения спроса на качественные и доступные препараты в России? Какие ресурсы необходимы компаниям для развития производства доступных препаратов? Каким образом совершенствовать подготовку и переподготовку кадров для современных фармпредприятий? Какие новые здоровьесберегающие технологии наиболее эффективны для предотвращения серьезных заболеваний и формирования здорового общества?

Модератор:

- **Татьяна Яковлева**, Первый заместитель руководителя, Федеральное медико-биологическое агентство (ФМБА России)

Выступающие:

- **Елена Баранова**, Основатель, Baranova Monaco; президент, Европейский институт индивидуальной профилактики и здоровья
- **Оксана Драпкина**, Директор, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр профилактической медицины» Министерства здравоохранения Российской Федерации; главный внештатный специалист по терапии и общей врачебной практике Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Галина Карелова**, Заместитель Председателя Совета Федерации Федерального Собрания Российской Федерации
- **Елена Максимкина**, Директор, ФКУ «Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан» Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Татьяна Семенова**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
- **Анастасия Столкова**, Руководитель проекта «Женщины за Здоровое общество»
- **Людмила Щербакова**, Соучредитель, председатель совета директоров, ООО «Велфарм»

Участник дискуссии:

- **Ляля Габбасова**, Заместитель директора по общим вопросам, Медицинский научно-образовательный центр, Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова



ФОРУМ
ЛЕКАРСТВЕННАЯ
БЕЗОПАСНОСТЬ

 РОСКОНГРЕСС
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

14:30–16:00

Павильон G
конференц-зал G3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Цифровизация в сфере лекарственного обеспечения: доступность, прозрачность, подлинность

В совокупности вопросы цифровизации в системе здравоохранения находятся в рамках федерального проекта «Создание единого цифрового контура в здравоохранении на основе единой государственной информационной системы в сфере здравоохранения (ЕГИСЗ)», который предполагает к 2024 году по всей России запустить систему электронных рецептов и автоматизированное управление льготным лекарственным обеспечением. Система мониторинга движения лекарственных препаратов позволяет осуществить контроль лекарственного обеспечения, отследить путь препарата от завода-изготовителя до аптеки, гарантируя подлинность лекарственных средств. В 2021 году изменились правила выписки рецептов на лекарственные препараты, которые могут оформляться как в бумажном, так и электронном виде. С учетом сохраняющейся проблемы продажи через Интернет лекарственных препаратов, оборот которых запрещен либо ограничен, цифровизация обеспечит прозрачность и безопасность как рецептурных, так и безрецептурных препаратов. Какие преимущества дает развитие единого цифрового контура для всех субъектов отрасли лекарственного обеспечения? Позволит ли создание единого цифрового контура улучшить контроль за наличием лекарственных препаратов в медицинских организациях и аптечных сетях? Какие риски возможны при полном переходе на систему электронных рецептов? Каковы перспективы доставки рецептурных препаратов на дом с переходом на электронные рецепты?

Модератор:

- **Алла Самойлова**, Руководитель, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Выступающие:

- **Дмитрий Алхазов**, Генеральный директор, Центр развития перспективных технологий (ЦРПТ)
- **Владимир Виноградов**, Руководитель направления «Лекарства», АО «Почта России»
- **Алексей Мартынов**, Президент, Ассоциация производителей биомедицинских клеточных продуктов
- **Павел Пугачев**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации (онлайн)
- **Лоренцо Редалье**, Руководитель отдела по вопросам гуманитарной политики, Региональная делегация Международного Комитета Красного Креста в Российской Федерации и Республике Беларусь
- **Дмитрий Сомов**, Временно исполняющий обязанности генерального директора, ФГБУ «Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения»

Участники дискуссии:

- **Ян Власов**, Сопредседатель, Всероссийский союз общественных объединений пациентов
- **Евгений Мирошников**, Первый заместитель губернатора – Министр цифрового развития Белгородской области
- **Артем Соколов**, Президент, Ассоциация компаний интернет-торговли



ФОРУМ ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ

 **РОСКОНГРЕСС**
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

14:30–16:00

Павильон G
конференц-зал G6

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

От инноваций до дженериков: новые перспективы

Дженерики в России занимают около 80% рынка: в среднем на один оригинальный лекарственный препарат приходится около 10 дженериков, а для антибиотиков и обезболивающих число дженериков составляет 30–50 единиц. В контексте сокращения поставок готовых лекарственных форм из европейских стран дженерики становятся основной лекарственной альтернативой на российском рынке, а риски наступления дефицита препаратов из-за наложенных санкций защищает закон о принудительном лицензировании лекарств. Однако основными аспектами укрепления российского фармацевтического рынка должны быть не только независимость от импорта, но и развитие собственных инноваций. В России должен быть создан кластер предприятий, способных синтезировать активные фармацевтические субстанции, и выстроены условия для развития инновационной фармацевтической отрасли. Какие решения в регуляторной политике и сфере контроля качества необходимы для создания в России конкурентоспособных дженериков? Достаточно ли мощностей и технологий у отечественных фармпроизводителей для разработки дженериков на препараты, попавшие под действия закона о принудительном лицензировании? Какие инструменты господдержки R&D помогут стимулировать развитие инновационной фарминдустрии в России? Какие новые модели сотрудничества бизнеса и институтов научного развития необходимо разрабатывать и внедрять для стимулирования инноваций на рынке фармацевтики и биотехнологий?

Модератор:

- **Эвелина Закамская**, Главный редактор, телеканал «Доктор»; телеведущая, телеканал «Россия 24»

Выступающие:

- **Сергей Глаголев**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
- **Кира Заславская**, Директор по новым продуктам, Группа компаний «Промомед»
- **Вадим Кукава**, Исполнительный директор, Ассоциация фармацевтических компаний «Фармацевтические инновации» («Инфарма»)
- **Наталья Мокрышева**, Директор, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр эндокринологии» Министерства здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)
- **Василий Осьмаков**, Первый заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации
- **Сергей Сайганов**, Ректор, ФГБОУ ВО «Северо-Западный государственный медицинский университет имени И.И.Мечникова» Министерства здравоохранения Российской Федерации



ФОРУМ
ЛЕКАРСТВЕННАЯ
БЕЗОПАСНОСТЬ

 РОСКОНГРЕСС
Пространство доверия



ПМЭФ'22
ПЕТЕРБУРГСКИЙ
МЕЖДУНАРОДНЫЙ
ЭКОНОМИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

16:45–18:45

Конгресс-центр
конференц-зал D1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Пленарная сессия

Лекарственная безопасность: в основе сотрудничества – принцип гуманизма

Лекарственная безопасность России – сегодня это одна из приоритетных задач государства в области здравоохранения и условие выхода страны на качественно новый уровень в реалиях текущих вызовов. В ближайшей повестке государственных решений – сохранение доступности лекарственных препаратов, достижение финансовой устойчивости и технологической независимости фармацевтических производств, выполнение государственных гарантий по лекарственному обеспечению общества. В стране с устойчивой лекарственной безопасностью каждый ее гражданин должен быть уверен, что его жизнь и здоровье надежно защищены. Такая уверенность прежде всего выражается в доверии общества, одобрении гражданами действий институтов государственной системы. Сегодняшний день диктует не только необходимость объединения профильных регуляторов, экспертного сообщества и общества, выстраивания открытости и прозрачности процессов, но также выстраивания пространства договоренностей и сотрудничества. Здоровье и жизнь человека находятся в плоскости законов гуманизма и вне политических границ. Какие решения выведут здравоохранение и отрасль лекобеспечения из-под давления санкций? Какие стратегии импортонезависимости в фармацевтической отрасли стоят на защите государственных интересов? Как выстроить диалог государства и общества в траектории доверия и сотрудничества? Как обеспечить национальную лекарственную безопасность и гарантировать гражданам России непрерывную доступность качественных и эффективных лекарств?

Модератор:

- **Сергей Брилев**, Президент, Ассоциация «Глобальная энергия»

Выступающие:

- **Ихтияр Асланов**, Глава региональной делегации в Российской Федерации и Республике Беларусь, Международный Комитет Красного Креста
- **Марианжела Батишта Гальвао Симао**, Заместитель генерального директора по вопросам преквалификации и оценки лекарственных средств и медицинских изделий, Всемирная организация здравоохранения (**онлайн**)
- **Михаил Мурашко**, Министр здравоохранения Российской Федерации
- **Александр Петров**, Председатель подкомитета по вопросам обращения лекарственных средств, развитию фармацевтической и медицинской промышленности Комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья
- **Алла Самойлова**, Руководитель, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)
- **Вероника Скворцова**, Руководитель, Федеральное медико-биологическое агентство (ФМБА России)
- **Тадзио Шиллинг**, Генеральный директор, Ассоциация европейского бизнеса (АЕБ)
- **Евгений Шляхто**, Генеральный директор, ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр имени В.А. Алмазова» Министерства здравоохранения Российской Федерации; президент, Общероссийская общественная организация «Российское кардиологическое общество»