



ИТОГИ

VI Всероссийской GMP-Конференции с международным участием

22-24 сентября 2021
г. Санкт-Петербург



О КОНФЕРЕНЦИИ



ВСЕРОССИЙСКАЯ GMP-КОНФЕРЕНЦИЯ ПРОВОДИТСЯ С 2016 ГОДА И ЕЖЕГОДНО СОБИРАЕТ ВЕДУЩИХ МЕЖДУНАРОДНЫХ И РОССИЙСКИХ ЭКСПЕРТОВ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ ОРГАНОВ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ВЛАСТИ, РУКОВОДИТЕЛЕЙ И СПЕЦИАЛИСТОВ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРОИЗВОДСТВ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ ОБЪЕДИНЕНИЙ И СООБЩЕСТВ, ЭКСПЕРТОВ В ОБЛАСТИ СИСТЕМ МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА И НАДЛЕЖАЩИХ ПРАКТИК (GxP).

Организатором конференции выступает Министерство промышленности и торговли Российской Федерации совместно с ФБУ «Государственный институт лекарственных средств и надлежащих практик».

За прошедшие годы в конференции приняли участие представители мирового фармацевтического сообщества из России, США, Австрии, Испании, Хорватии, Японии, Швейцарии, Италии, Польши, Венгрии, Румынии, Мексики, Великобритании, Кубы, Болгарии, Казахстана, Киргизии, Германии, Бразилии, Словении и других стран.

Партнерами конференции выступают крупнейшие российские и международные фармацевтические компании, ведущие отраслевые издания и профессиональные сообщества.

О КОНФЕРЕНЦИИ



2016 г. - Ярославль

Более 70 организаций
Более 350 участников



2017 г. - Геленджик

Более 155 организаций
Более 800 участников
Более 40 иностранных участников



2018 г. - Казань

Более 470 организаций
Более 1000 участников
Более 70 иностранных участников



2019 г. - Светлогорск

Более 500 организаций
Более 1200 участников
Более 100 иностранных участников



2020 г. - Онлайн (Москва)

Более 8000 просмотров
Более 800 организаций
Более 2500 участников
Более 200 иностранных участников



2021 г. - Санкт-Петербург

Более 400 очных участников
Порядка 2000 просмотров каждой сессии
Более 850 организаций
Более 300 иностранных участников

2021 г. - Санкт-Петербург

Категории участников	% от общего числа*
Представители российских и международных регуляторных органов и ведомств (спикеры)	7%
Руководители компаний (топ-менеджеры и их заместители, заместители по вопросам обеспечения качества, директора по производству, исполнительные директора, вице-президенты)	35%
Специалисты по контролю качества (разного уровня)	25%
Специалисты по регистрации (разного уровня)	10%
Представители компаний по регуляторным вопросам и market-access	4%
Инженеры и технологи производств	6%
Специалисты по развитию бизнеса	3%
Представители ассоциаций и профессиональных объединений	2%
Сотрудники лабораторий и отделов по исследованию	3%
Другие (научные и образовательные учреждения, маркетологи, проектные менеджеры, PR и т.д)	5%

ГЕОГРАФИЯ УЧАСТНИКОВ 2021



На конференции выступило 23 иностранных спикера и зарегистрировалось более 2000 участников из 42 стран.

Австрия
Азербайджан
Армения
Аргентина
Австралия
Белоруссия
Босния и Герцеговина
Бельгия
Бразилия
Великобритания



Венгрия
Вьетнам
Германия
Доминиканская республика
Индия
Испания
Иран
Италия
Индонезия
Киргизия



Казахстан
Китай
Канада
Куба
Латвия
Нидерланды
Польша
Румыния
Россия
США



Турция
Таиланд
Тунис
Украина
Узбекистан
Филиппины
Франция
Хорватия
Чехия
Черногория
Швейцария
Эстония



КЛЮЧЕВЫЕ СПИКЕРЫ



Дмитрий Галкин,
директор Департамента
развития
фармацевтической и
медицинской
промышленности
Минпромторга России



Владислав Шестаков,
директор ФБУ «ГИЛС и НП»
Минпромторга России



Филипп Романов,
директор Департамента
государственного
регулирования обращения
лекарственных средств
Минздрава России



Джаныл Джусупова,
заместитель директора
Департамента технического
регулирования и аккредитации
ЕЭК



Жером Лепентр,
Министр-советник по
вопросам здравоохранения и
сельского хозяйства
Представительства
Европейского Союза в
Российской Федерации

КЛЮЧЕВЫЕ СПИКЕРЫ



Мишель Сидибэ,
Специальный
представитель
Африканского союза по
вопросам Африканского
медицинского агентства



Ольга Лидия Якобо
Касанува,
Генеральный директор
Центра государственного
контроля лекарственных
средств, медтехники и
медицинских изделий
(Куба)



Мухаммед Махбубур Рахман,
Генеральный директор
Генерального управления
администрации лекарственных
средств (Бангладеш)



Леандро Виллануева,
Генеральный директор
Генерального управления
лекарственных и пищевых
продуктов и продуктов для
здравоохранения (DIGEMAPS)
Министерства общественного
здравоохранения Доминиканской
Республики



Камел Мансури,
Генеральный директор
Национального агентства по
фармацевтическим продуктам
(Алжир)

ДЕЛОВАЯ ПРОГРАММА



Пленарная сессия «Сильный регулятор – сильная отрасль»

Панельная дискуссия «Междисциплинарный подход в регулировании надлежащих практик»

Панельная дискуссия «Актуальное развитие фармацевтического рынка: время и место для системной экспертизы»

Панельная дискуссия «Новеллы в регулировании обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза»

Панельная дискуссия «Инспектирование производителей лекарственных препаратов для ветеринарного применения. Регулирование и статистика. Взгляд государства и бизнеса»

Панельная дискуссия «Современные подходы к производству биологических лекарственных препаратов в рамках требований надлежащих практик»

Мастер-класс «Трансфер технологий. Регуляторные требования» Часть 1

Мастер-класс «Трансфер технологий. GMP-инспектирование. Практика трансфера технологий с точки зрения инспектора»

ОНЛАЙН ВЫСТАВКА



ПАРТНЕРЫ КОНФЕРЕНЦИИ



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ
ПАРТНЕР



СТРАТЕГИЧЕСКИЕ
ПАРТНЕРЫ



ОФИЦИАЛЬНЫЙ
ПАРТНЕР



ПАРТНЕРЫ
КОНФЕРЕНЦИИ



ПАРТНЕРЫ СЕССИЙ



СПЕЦИАЛЬНЫЕ
ПАРТНЕРЫ



МЕДИАПАРТНЕРЫ



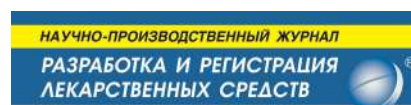
ГЕНЕРАЛЬНЫЙ
ИНФОРМАЦИОННЫЙ
ПАРТНЕР



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ
ИНФОРМАЦИОННО-
АНАЛИТИЧЕСКИЙ ПАРТНЕР

Фармацевтический
ВЕСТНИК

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ПАРТНЕРЫ



**ЛАБОРАТОРИЯ И
ПРОИЗВОДСТВО**

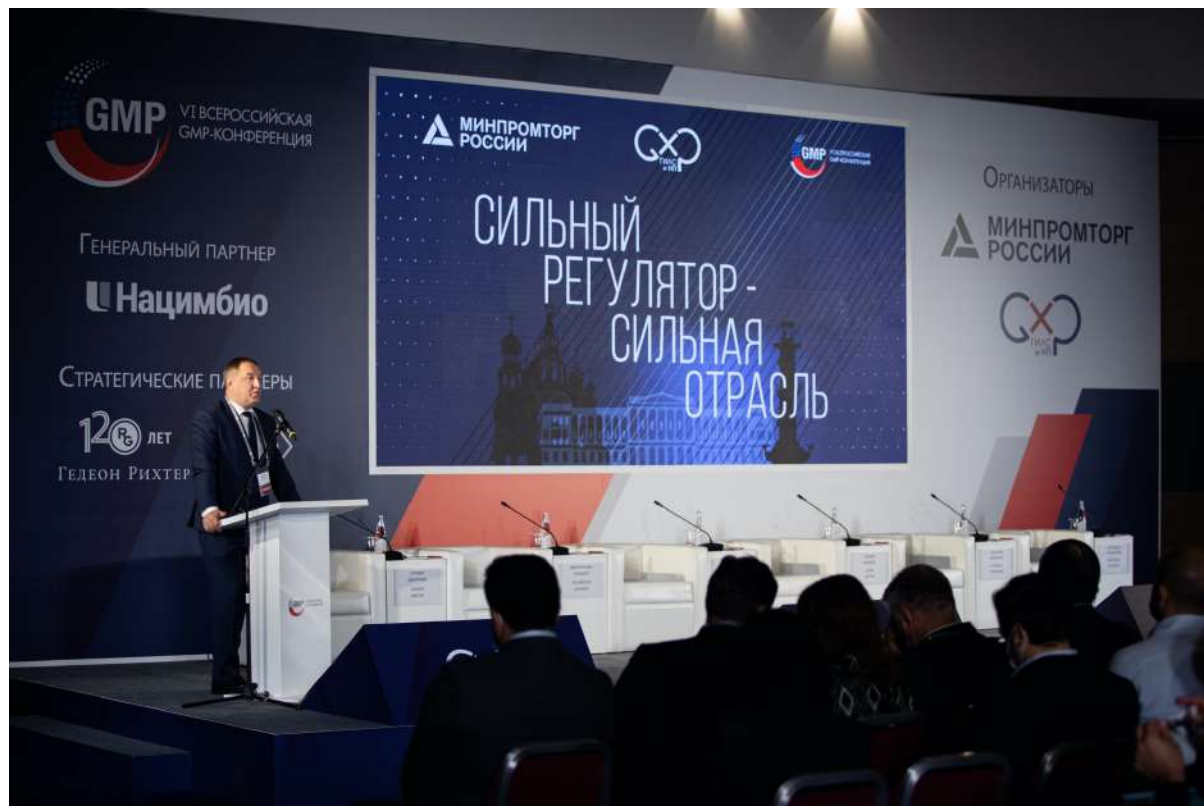
ФАРММЕДПРОМ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ

ПЛЕНАРНАЯ СЕССИЯ
Сильный регулятор – сильная отрасль



ГЕНЕРАЛЬНЫЙ ПАРТНЕР СТРАТЕГИЧЕСКИЕ ПАРТНЕРЫ ОФИЦИАЛЬНЫЙ ПАРТНЕР ПАРТНЕРЫ СПЕЦИАЛЬНЫЕ ПАРТНЕРЫ

ГЕДЕОН РИХТЕР



Елена Денисова
Elena Denisova

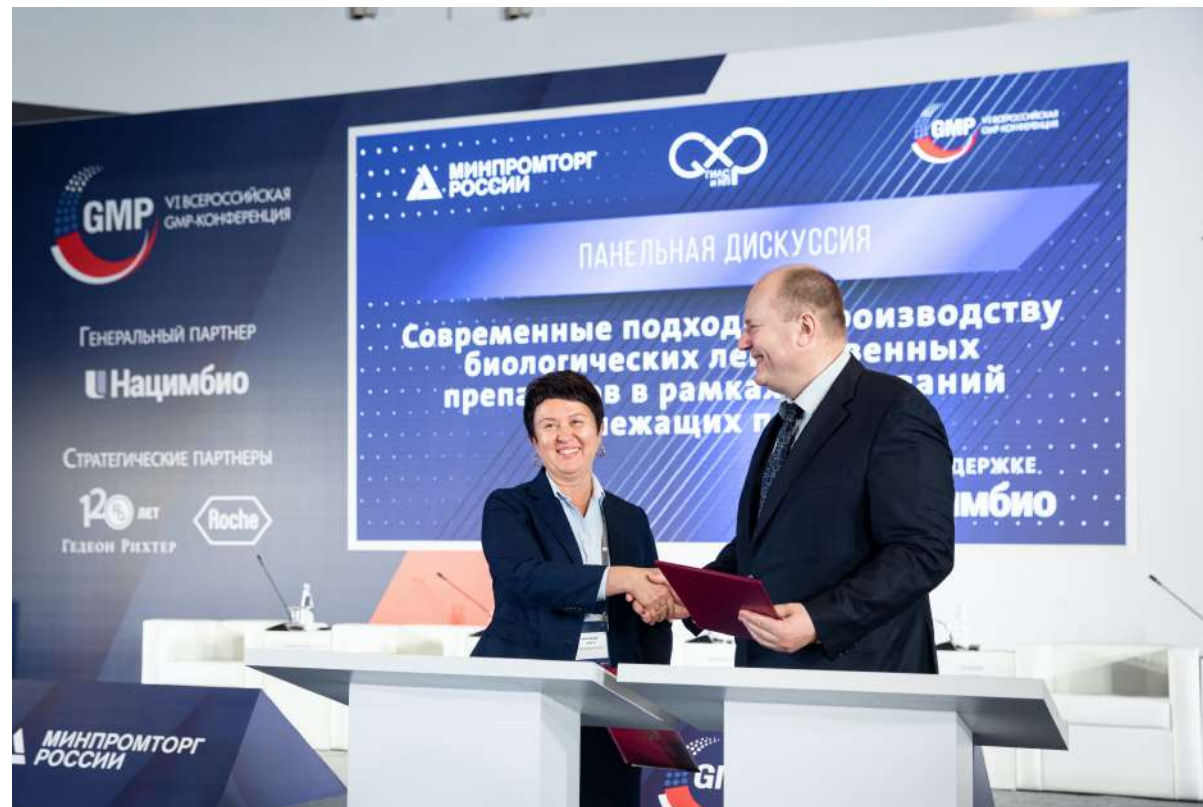
Минпромторг России / Russian Ministry of Industry
and Trade

ДЕНИСОВА

ФОТОРЕПОРТАЖ



Подписание соглашения между ФБУ «ГИЛС и НП» Минпромторга России, АНО «Евразийская Академия надлежащих практик» и компанией «Номикс»



Подписание соглашения между АНО «Евразийская Академия надлежащих практик» и ООО «Биннофарм» о разработке новых дополнительных профессиональных программ

ФОТОРЕПОРТАЖ



Подписание соглашения между Национальным центром стандартных образцов и Федеральным исследовательским центром «Фундаментальные основы биотехнологии» Российской академии наук

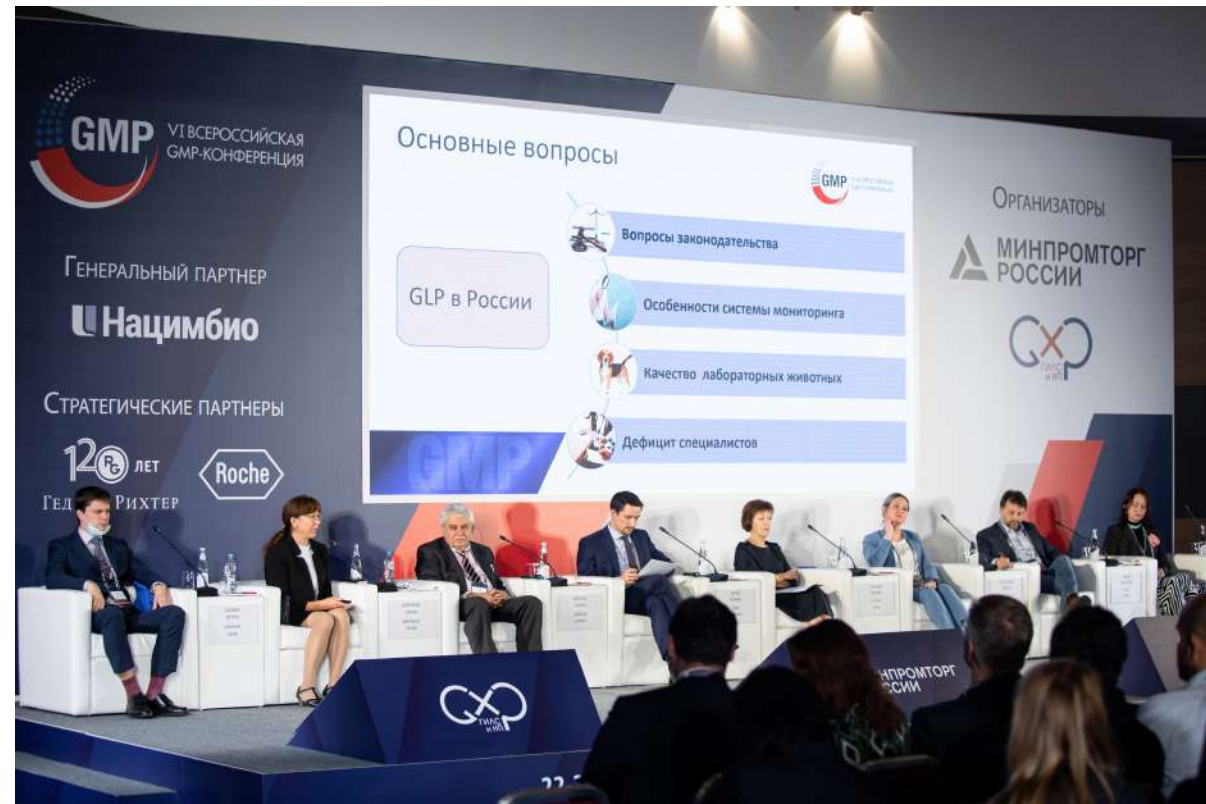


Подписание соглашения между ФБУ «ГИЛС и НП» Минпромторга России и АО «Рош-Москва»

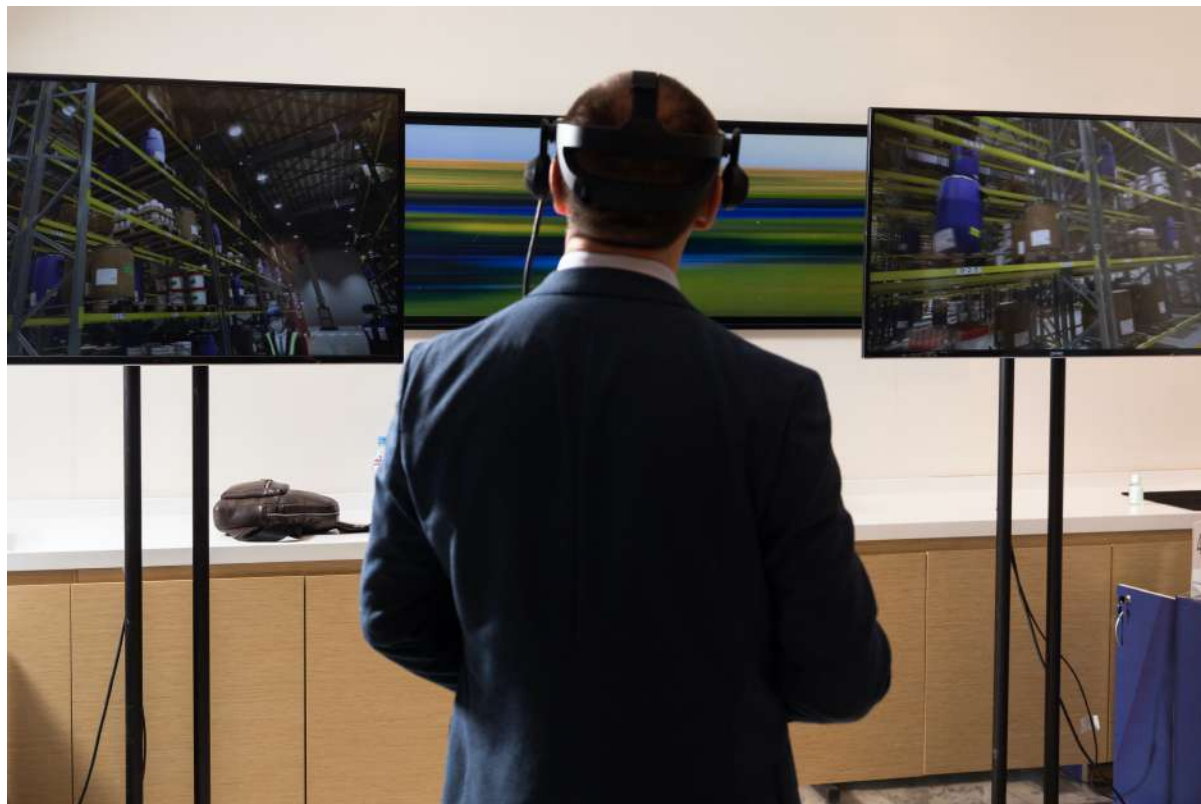
ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



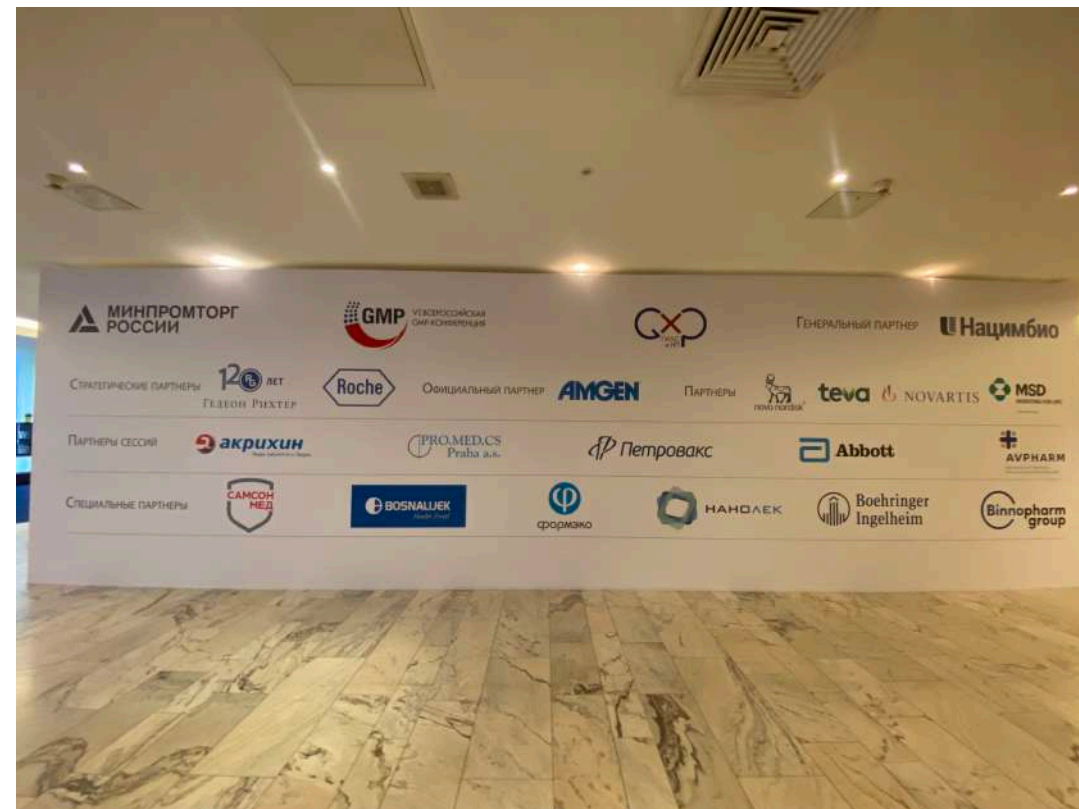
ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ФОТОРЕПОРТАЖ



ИТОГИ



- ✓ Конференцию в очном формате посетило более 400 человек, а просмотр прямого эфира превысил 2000 человек в одной сессии
- ✓ Количество иностранных представителей отрасли более 300 человек, в том числе регуляторы из 23 стран
- ✓ В панельных дискуссиях, пленарных сессиях и круглых столах участвовало более 80 спикеров
- ✓ На единой площадке встретились представители регуляторов в сфере обращения лекарственных средств в Российской Федерации – Минздрав России, Минпромторг России и ЕЭК
- ✓ В конференции приняли участие представители стран-членов ЕАЭС, Европейского и Африканского союза, Алжира, Аргентины, Австралии, Бангладеш, Венгрии, Венесуэлы, Кубы, Китая, Индии, Доминиканской Республики, Чили, Хорватии а также Эквадора.
- ✓ Состоялась церемония награждения победителей конкурса «Лучший технический директор»
- ✓ Состоялось награждение представителей отрасли почетным знаком отличия «За вклад в развитие фармацевтической промышленности»
- ✓ Состоялись подписания соглашений:
 - трехстороннее соглашение между ФБУ «ГИЛС и НП» Минпромторга России, АНО «Евразийская Академия надлежащих практик» и компанией «Номикс»
 - соглашение о разработке стандартных образцов биотехнологических лекарственных средств между Национальным центром стандартных образцов и Федеральным исследовательским центром «Фундаментальные основы биотехнологии» Российской академии наук;
 - соглашение между ФБУ «ГИЛС и НП» Минпромторга России и АО «Рош-Москва»;
 - соглашение между АНО «Евразийская Академия надлежащих практик» и ООО «Биннофарм» о разработке новых дополнительных профессиональных программ