



Минпромторг  
России



VIII ВСЕРОССИЙСКАЯ  
GMP - КОНФЕРЕНЦИЯ

ИТОГИ

# VIII Всероссийской GMP-Конференции с международным участием

27-29 сентября 2023  
г. Екатеринбург

S·GROUP

ЦЕНТР КОРПОРАТИВНЫХ КОММУНИКАЦИЙ

# О КОНФЕРЕНЦИИ

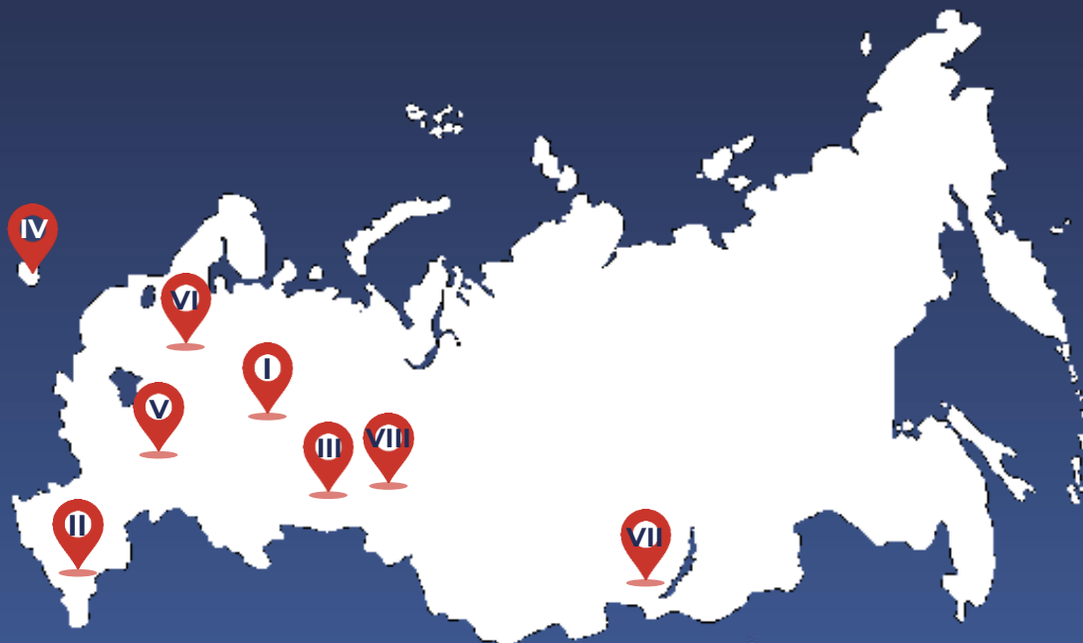


**ВСЕРОССИЙСКАЯ GMP-КОНФЕРЕНЦИЯ ПРОВОДИТСЯ С 2016 ГОДА И ЕЖЕГОДНО СОБИРАЕТ ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ ОРГАНОВ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ВЛАСТИ, ВЕДУЩИХ МЕЖДУНАРОДНЫХ И РОССИЙСКИХ ЭКСПЕРТОВ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ, РУКОВОДИТЕЛЕЙ И СПЕЦИАЛИСТОВ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРОИЗВОДСТВ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ ВОЗ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫХ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

За прошедшие годы в Конференции приняли участие более 20 000 представителей из более **60 стран**, таких как Россия, США, Австрия, Испания, Хорватия, Япония, Швейцария, Италия, Польша, Венгрия, Румыния, Мексика, Великобритания, Куба, Болгария, Сербия, Казахстан, Кыргызская Республика, Германия, Бразилия, Словения, ОАЭ, Саудовская Аравия, Армения, Алжир, ЮАР, Китай, Аргентина, Никарагуа, Венесуэла, Чили, Австралия, Иордания, Малайзия и других стран.

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

# ГЕОГРАФИЯ КОНФЕРЕНЦИИ



## 2016 г. - Ярославль

Более **350** участников  
Более **70** организаций

## 2017 г. - Геленджик

Более **800** участников  
Более **155** организаций  
Более **40** иностранных участников

## 2018 г. - Казань

Более **1000** участников  
Более **470** организаций  
Более **70** иностранных участников

## 2019 г. - Светлогорск

Более **1200** участников  
Более **500** организаций  
Более **100** иностранных участников

## 2020 г. - Москва (Онлайн)

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

## 2021 г. - Санкт-Петербург

Более **480** очных участников  
Порядка **2000** просмотров каждой сессии  
Более **850** организаций  
Более **300** иностранных участников

## 2022 г. - Иркутск

Более **600** очных участников  
Порядка **200** онлайн участников  
Более **250** организаций  
Более **75** спикеров  
Более **30** иностранных участников

## 2023 г. - Екатеринбург

Более **600** очных участников  
Порядка **260** онлайн участников  
Более **250** организаций  
Более **60** спикеров  
Более **30** иностранных участников

# ГЕОГРАФИЯ УЧАСТНИКОВ 2023



Азербайджан



Алжир



Армения



Бангладеш



Беларусь



Босния и  
Герцеговина



Германия



Египет



Индия



Индонезия



Иордания



Иран



Казахстан



Китай



Кыргызстан



Малайзия



Мьянма



Нидерланды



Никарагуа



Перу



Россия



Саудовская  
Аравия



Сербия



США



Узбекистан



Уругвай



Филиппины



Черногория



Эквадор

# УЧАСТНИКИ КОНФЕРЕНЦИИ



# КЛЮЧЕВЫЕ СПИКЕРЫ



**Екатерина Приезжева**  
Заместитель Министра  
промышленности и торговли  
Российской Федерации



**Сергей Глаголев**  
Заместитель Министра  
здравоохранения  
Российской Федерации



**Елена Денисова**  
Заместитель директора Департамента  
развития фармацевтической  
и медицинской промышленности  
Минпромторга России



**Владислав Шестаков**  
Директор ФБУ «ГИЛС и  
НП» Минпромторга России



**Мелита Вуйнович**  
Представитель Всемирной  
организации здравоохранения в  
России



**Доктор Марта Рейес**  
Министр здравоохранения  
Республики Никарагуа



**Рана Муса Али Аль-Али**  
Начальник дирекции по  
лекарственным средствам,  
Управление по контролю за  
пищевыми продуктами и  
лекарственными препаратами,  
Иордания



**Белинна бинти Абу Бакар**  
Старший главный заместитель  
директора Секции по надлежащей  
производственной практике,  
Государственное агентство по  
регулированию фармацевтической  
отрасли, Малайзия



**Стоянка Иветич**  
Фармацевтический инспектор, магистр  
общественного здравоохранения,  
Сектор по вопросам инспекций,  
Министерство здравоохранения  
Сербии

# ГЛАВНЫЕ ТЕМЫ



- Лучшие подходы к регулированию обращения лекарственных средств в условиях многополярного мира.
- Системный взгляд на отраслевое образование как фактор опережающего развития фарминдустрии.
- Межведомственное взаимодействие в вопросах совершенствования рынка лекарственного обращения.
- Научно обоснованный подход в вопросах производства лекарственных средств.
- Подходы к лицензированию производства лекарственных средств.
- Особенности обеспечения соответствия требованиям правил GMP при производстве отдельных видов лекарственных средств. российский и международный опыт.
- Мастер-класс для преподавателей вузов «использование VR-технологий в преподавании промышленной технологии лекарственных средств» с выдачей сертификатов.
- Фармацевтический инжиниринг. Начальные этапы приемки и квалификации как часть жизненного цикла валидации систем и оборудования. Взгляд с позиции требований приложения №15 GMP и отраслевой опыт.
- Наиболее часто встречающиеся несоответствия. Опыт фарминспекторов разных стран.
- Интерактивная часть мастер-класса – GMP-викторина «Наша игра».

# ВЫСТАВКА



# ВЫСТАВКА



# ПАРТНЕРЫ КОНФЕРЕНЦИИ



Генеральный партнер



Стратегический партнер



Партнеры



Партнеры сессий



Специальные партнеры



# МЕДИАПАРТНЕРЫ



Генеральный информационный партнер



Генеральный информационно-аналитический партнер



Стратегический информационный партнер



Генеральный новостной партнер



Информационные партнеры



# ФОТОРЕПОРТАЖ



# ФОТОРЕПОРТАЖ



# ФОТОРЕПОРТАЖ



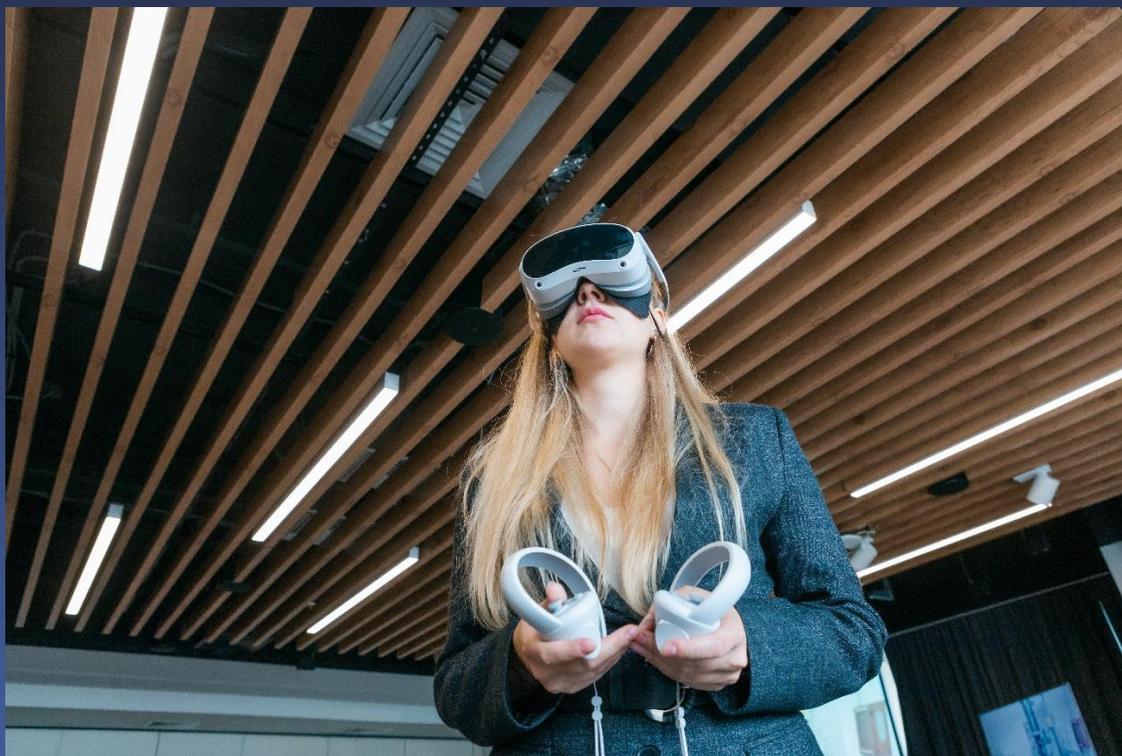
# ФОТОРЕПОРТАЖ



# ФОТОРЕПОРТАЖ



# ФОТОРЕПОРТАЖ



# ФОТОРЕПОРТАЖ



# ФОТОРЕПОРТАЖ





# ФОТОРЕПОРТАЖ



# ИТОГИ



- В конференции приняли участие более **800** человек, из которых очно площадку посетило порядка **600** гостей. В деловой программе звучали выступления более 60 спикеров.
- Среди участников конференции представители **28 стран**, таких как Казахстан, Беларусь, Перу, Черногория, Алжир, Египет, Соединенные Штаты Америки, Германия, Чехия и другие.
- На протяжении трех дней конференции обсуждались различные вопросы, такие как:
  - подходы к регулированию обращения лекарственных средств,
  - отраслевое образование,
  - межведомственное взаимодействие,
  - научно обоснованный подход при производстве лекарственных средств,
  - лицензирование производства,
  - особенности обеспечения соответствия требованиям правил GMP при производстве отдельных видов лекарственных средств,
  - фармацевтический инжиниринг,
  - типичные несоответствия при фармацевтических инспекциях.