

ДЕЛОВАЯ ПРОГРАММА РОССИЙСКОГО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ФОРУМА «ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ»

5 июня 2024 года, г. Санкт-Петербург

Программа опубликована по состоянию на 11.06.2024 года

5 июня 2024

10:00–11:30

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

День сегодняшний – взгляд в будущее. «Фарма-2030» и курс на долгосрочное планирование

При поддержке Ассоциации фармацевтических производителей ЕАЭС

Стратегии развития фармацевтической промышленности «Фарма-2030» исполнился год, и, по данным DSM Group, объем фармрынка России в 2023 году увеличился до 2578 млрд руб. Утвержденный Правительством План реализации Стратегии включает широкий спектр мероприятий по поддержке фармотрасли с глубиной планирования на ближайшие 3 года. Однако анонсированный национальный проект «Продолжительная и активная жизнь» увеличивает горизонт планирования до 2030 года в связи с продолжением реализации и финансирования федеральных проектов по борьбе с сахарным диабетом, сердечно-сосудистыми, онкологическими и инфекционными заболеваниями. Государству и бизнесу надлежит проанализировать первые итоги и разработать предложения по модернизации Стратегии, включая вопросы совершенствования системы регулирования лекарственного обеспечения, обновления инструментов поддержки отечественной фармы, в том числе в сфере инновационных разработок, производства активных фармсубстанций и ингредиентов для их создания. Предстоит найти возможности для внедрения новаторских решений, достижения технологического суверенитета, увеличения доли отечественных лекарств. Каковы результаты первого года реализации Стратегии? Что нужно изменить в подходах в связи с увеличением срока прогнозирования? Какие качественные изменения необходимы для успешного исполнения мероприятий национальных проектов? Какую единую систему координат выбрать для прогнозирования потребностей системы здравоохранения в лекарственных препаратах? Какие меры поддержки фармотрасли наиболее эффективны?

Модератор:

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

Выступающие:

- **Елена Астапенко**, Директор департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий, Министерство здравоохранения Российской Федерации
- **Вилена Галкина**, Директор по взаимодействию с органами государственной власти, ООО «Герофарм»
- **Дмитрий Зайцев**, Генеральный директор, АО «Фармстандарт»
- **Андрей Иващенко**, Председатель совета директоров, ГК «ХимРар»
- **Дмитрий Кудлай**, Вице-президент по внедрению новых медицинских технологий, АО «Генериум»
- **Тимофей Нижегородцев**, Заместитель руководителя, Федеральная антимонопольная служба (ФАС России)
- **Евгений Нифантьев**, Заместитель председателя комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья
- **Екатерина Приезжева**, Заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации
- **Александр Семенов**, Президент, АО «Активный компонент»
- **Евгения Шапиро**, Генеральный директор, ООО «ПСК Фарма»
- **Людмила Щербаква**, Президент, Группа компаний «ВЕЛФАРМ»

Участник дискуссии:

- **Виктория Галковская**, Заместитель руководителя, Федеральная служба по интеллектуальной собственности (Роспатент)

10:00–11:30

конгресс-центр
зона А, 3-й этаж,
конференц-зал А

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Ожирение – глобальная эпидемия 21-го века?

При поддержке компании ГЕРОФАРМ

В наши дни более миллиарда человек живут с ожирением, причем 159 миллионов – дети, и этот показатель непрерывно растет. Ситуация в России соответствует общемировым тенденциям: более 45 миллионов жителей нашей страны страдают этим заболеванием; порядка 10% имеют выраженную форму и более 30% – избыточный вес, причем количество таких людей увеличивается с каждым годом. Проблемы с лишним весом приводят к развитию опасных состояний и неинфекционных заболеваний, в том числе сердечно-сосудистых, которые являются главной причиной смертности в мире: инфаркту, инсульту, сахарному диабету, онкологии, снижению репродуктивной функции. Избыточный вес является не только эстетической проблемой, но и серьезным нарушением обмена веществ, причиной увеличения риска преждевременной смерти человека и реальной угрозой здоровью нации, что, в свою очередь, наносит экономический и социальный ущерб государству. Однако зачастую врачи не уделяют лечению избыточного веса должного внимания, рассматривая его не как отдельное заболевание, а в комплексе с другими болезнями. Как изменить отношение к проблеме ожирения у врачебного сообщества? Как популяризировать среди населения знания о здоровом образе жизни и профилактике излишнего веса? Почему необходимо признать ожирение социально значимым заболеванием? Какие инновационные подходы к терапии избыточной массы тела существуют на сегодняшний день?

Модератор:

- **Марина Рыкова**, Главный редактор, Портал Stroynee.pro

Выступающие:

- **Оксана Драпкина**, Директор, Национальный медицинский исследовательский центр терапии и профилактической медицины Министерства здравоохранения Российской Федерации; главный внештатный специалист по терапии и общей врачебной практике Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Юрий Жулев**, Президент, Общероссийская благотворительная общественная организация инвалидов «Всероссийское общество гемофилии»; сопредседатель, Всероссийский союз пациентов
- **Евгений Камкин**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
- **Арина Киселева**, Полуфиналистка шоу «Большие девочки»
- **Наталья Мокрышева**, Директор, заведующая кафедрой персонализированной и трансляционной медицины, Национальный медицинский исследовательский центр эндокринологии Министерства здравоохранения Российской Федерации; член-корреспондент, Российская академия наук
- **Петр Родионов**, Заместитель председателя Совета при Правительстве Российской Федерации по попечительству в социальной сфере
- **Ольга Старикова**, Руководитель дирекции сопровождения национальных проектов, АНО «Национальные приоритеты»

10:00–11:30

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Будущее в диагностике и лечении аутоиммунных заболеваний

Аутоиммунные заболевания остаются одной из самых сложных областей медицины и являются серьезным бременем для экономики в связи с высоким риском преждевременной инвалидизации и неблагоприятным жизненным прогнозом для пациентов. Причем, согласно эпидемиологическим исследованиям, к самым распространенным АИЗ относится сахарный диабет 1-го типа, который в основном манифестирует в детском возрасте. На данный момент причинный фактор возникновения аутоиммунных заболеваний известен лишь в единичных случаях и большинство стратегий лечения направлено лишь на сдерживание симптоматики и осложнений. Накопленный потенциал научно-медицинских знаний в области иммунологии, генно-инженерной биологической и клеточной терапии сегодня вплотную подводит ученых к решению задачи понимания причины аутоиммунных деструкций, что позволит корректно верифицировать диагноз, найти принципиально новые терапевтические подходы к эффективному лечению широкого спектра заболеваний этой группы. Как инновационные открытия в области аутоиммунологии меняют облик сегодняшней фармакотерапии аутоиммунных заболеваний? Какие возможности в диагностике и лечении аутоиммунных патологий открывает персонализированная медицина? Возможна ли интеграция прорывных решений в области лечения аутоиммунных заболеваний и практическое здравоохранение? Насколько близка медицинская наука к пониманию причин возникновения сахарного диабета 1-го типа, который ставит под угрозу здоровье детей?

Модератор:

- **Эвелина Закамская**, Телеведущая, телеканал «Россия 24»; главный редактор, телеканал «Доктор»

Выступающие:

- **Сара Ки**, Управляющий директор, Syai
- **Александр Лиля**, Директор, Научно-исследовательский институт ревматологии имени В.А. Насоновой; главный внештатный специалист ревматолог Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Сергей Лукьянов**, Ректор, Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Кирилл Родин**, Директор по работе с органами государственной власти, АО «Всероссийский центр изучения общественного мнения»

Участники дискуссии:

- **Гагик Галстян**, Президент, ОООИ «Российская диабетическая ассоциация»
- **Юрий Глухов**, Генеральный директор, ООО «Компания «ЭЛТА»
- **Тамара Козырева**, Директор, АНО «Агентство развития инициатив в области здравоохранения»; руководитель проекта «Помощь первым»
- **Елена Петряйкина**, Директор, Российская детская клиническая больница (РДКБ) – филиал Российского национального исследовательского медицинского университета имени Н.И. Пирогова Министерства здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)
- **Муса Хаитов**, Директор, Государственный научный центр «Институт иммунологии» ФМБА России

10:00–11:30

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В4

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Новые подходы к обращению лекарственных препаратов

Вызовы последних лет показали, что процессы разработки, регистрации и вывода в гражданский оборот лекарственных средств могут быть значительно ускорены без ущерба для безопасности и качества. Этот опыт сегодня активно используется; регуляторные изменения происходят не только в России, но и на всем пространстве ЕАЭС. Функционируют и продолжают дорабатываться общие процессы в сфере обращения лекарственных средств, внедрена система мониторинга движения лекарственных препаратов, позволяющая осуществлять контроль лекарственного обеспечения, инспектировать наличие препаратов в регионах и отслеживать путь продукции от завода-изготовителя до аптеки и больницы, гарантируя ее подлинность. Важным аспектом является также рост электронной коммерции на лекарственном рынке и необходимость всестороннего контроля в целях предотвращения угрозы нелегальной продажи лекарственных препаратов населению. В фокусе внимания надзорных органов остаются вопросы качества и безопасности оказания медицинской помощи в первичном звене здравоохранения, корректности назначений лекарственных препаратов в соответствии с клиническими рекомендациями. Какие преимущества дает развитие единого рынка лекарственных средств для всех участников фармацевтического рынка? Каковы перспективы развития и использования системы мониторинга движения лекарственных препаратов? Как обеспечивается прозрачность и безопасность в секторе онлайн-торговли лекарственными препаратами и какие перспективы она открывает для комфорта пациентов? Какое место занимает лекарственная терапия в клинических рекомендациях? Влияет ли стандартизация процессов на качество оказания медицинской помощи?

Модератор:

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

Выступающие:

- **Дмитрий Алхазов**, Генеральный директор, Центр развития перспективных технологий (ЦРПТ)
- **Дмитрий Галкин**, Директор департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности, Министерство промышленности и торговли Российской Федерации
- **Сергей Глаголев**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации
- **Гувенц Кокая**, Генеральный директор, Econix Research, Analysis and Consulting Inc.
- **Виталий Омеляновский**, Генеральный директор, Центр экспертизы и контроля качества медицинской помощи Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Александр Петров**, Депутат, член комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья
- **Андрей Сарана**, Первый заместитель председателя комитета по здравоохранению Санкт-Петербурга

Участники дискуссии:

- **Виктор Дмитриев**, Генеральный директор, Ассоциация российских фармацевтических производителей; председатель общественного совета при Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения
- **Василий Игнатьев**, Генеральный директор, АО «Р-Фарм»

12:15–13:45

конгресс-центр
зона D, конференц-зал
D1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Пленарная сессия

Лекарственная безопасность на пространстве БРИКС

Обеспечение доступности для пациентов эффективных и качественных лекарств – один из ключевых приоритетов развития повестки лекарственной безопасности расширенного пространства стран – участниц БРИКС. Основными направлениями сотрудничества являются вопросы биобезопасности, усиления потенциала в области разработки и производства вакцин; наращивания объемов национальных лекарственных рынков и усиления общей доли рынков БРИКС в мировом контексте; выстраивания баланса между лекарственным суверенитетом и беспрепятственной возможностью взаимных поставок лекарственных препаратов, усиления кооперации в сфере фармацевтических инноваций, а также объединение производственных, научно-исследовательских возможностей и оптимизация регуляторных процедур для упрощения доступа на рынок безопасных и качественных биоаналогов на условиях честной конкуренции и в интересах людей. Сегодня, в условиях геополитической турбулентности, лекарственные политики стран – участниц БРИКС должны быть ориентированы на развитие долгосрочных партнерских отношений. Обладает ли фармацевтический рынок стран объединения потенциалом и эффективными решениями, которые помогут противостоять новым вызовам? Как взаимодействовать государствам БРИКС в целях обеспечения лекарственной безопасности в интересах всех граждан? Какие механизмы гармонизации процессов необходимы? Какие перспективы открывает для стран БРИКС сотрудничество в сфере лекарственной политики?

Модератор:

- **Алексей Иванов**, Директор, Международный центр конкурентного права и политики стран БРИКС, Национальный исследовательский университет «Высшая школа экономики»

Выступающие:

- **Михаил Мурашко**, Министр здравоохранения Российской Федерации
- **Ирина Панарина**, Генеральный директор, «АстраЗенека» Россия и Евразия
- **Дэниел Перейра**, Директор, Национальное агентство наблюдения за здоровьем Бразилии
- **Александр Петров**, Депутат, член комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья
- **Екатерина Приезжева**, Заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации
- **Евгения Шапиро**, Генеральный директор, ООО «ПСК Фарма»
- **Пранн Шарма**, Исполнительный директор, Торгово-промышленная палата БРИКС
- **Татьяна Яковлева**, Первый заместитель руководителя, Федеральное медико-биологическое агентство (ФМБА России)

Участник дискуссии:

- **Алешандре Кордейру Маседу**, Президент, Административный совет по экономической защите Федеративной Республики Бразилия

14:30–16:00

конгресс-центр
зона А, 3-й этаж,
конференц-зал А

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Инновационная фармацевтика на пути к прогрессу. Как стимулировать развитие отрасли?

Фармацевтическая отрасль является одной из наиболее динамично развивающихся отраслей экономики России. Производители фармацевтических препаратов, особенно российские высокотехнологичные компании – «национальные чемпионы», в условиях нового времени стали основным драйвером развития российской инновационной фармацевтики, инвестируя значительные средства в исследования и разработки, а также хорошо зарекомендовав себя во время пандемии коронавируса и при реализации приоритетных импортозамещающих проектов. Однако совершенствование мер финансирования новых разработок и инструментов для оказания государственной поддержки фармкомпаниям все еще является актуальным вопросом для развития отрасли. Гранты, льготные кредиты, инвестиции в капитал и выходы на фондовый рынок – все это эффективные инструменты финансирования, которые можно использовать при разработке передовых проектов в фармацевтической отрасли, в результате чего вырастет эффективность предприятий и потенциально сократятся затраты на инновации. Какие лучшие

отечественные и международные практики и кейсы финансирования фармацевтических инноваций существуют на сегодняшний день? Как цифровые финансовые активы и инвестиционные платформы помогут российскому фармацевтическому сектору получить дополнительные инвестиции для развития? Как увеличить привлекательность фармацевтических предприятий и снизить риски для инвесторов? Как профинансировать «долину смерти» разработок новых лекарственных препаратов? Какие факторы и механизмы необходимы для построения инновационной среды, которая позволит увеличить долю качественных отечественных препаратов, в том числе в рамках импортозамещения?

Модератор:

- **Вадим Тарасов**, Директор института трансляционной медицины и биотехнологии, Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова Министерства здравоохранения Российской Федерации

Выступающие:

- **Олег Астафуров**, Вице-президент по связям с государственными органами, Группа компаний «Фармасинтез»
- **Павел Дворниченко**, Генеральный директор, АНО «Центр поддержки инжиниринга и инноваций»
- **Андрей Иващенко**, Председатель совета директоров, ГК «ХимРар»
- **Вадим Кукава**, Исполнительный директор, Ассоциация фармацевтических компаний «Фармацевтические инновации» («Инфарма»)
- **Сергей Масюк**, Генеральный директор, ПАО «Артген биотех»
- **Лариса Матвеева**, Исполнительный директор, Ассоциация международных фармацевтических производителей
- **Наталья Попова**, Первый заместитель генерального директора, Компания Иннопрактика
- **Татьяна Семенова**, Заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации (онлайн)
- **Олег Цетлин**, Директор проектного офиса, ВЭБ.РФ
- **Тадзио Шиллинг**, Генеральный директор, Ассоциация европейского бизнеса (АЕБ)

Участники дискуссии:

- **Олег Лавров**, Советник генерального директора, АНО «Инновационный инжиниринговый центр»
- **Надежда Рукавицына**, Руководитель Центра поддержки внедрения инноваций, Центр экспертизы и контроля качества медицинской помощи Министерства здравоохранения Российской Федерации

14:30–16:00

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Женщины в фармацевтике и здравоохранении: вместе за здоровое общество

Женщины играют значительную роль в системе здравоохранения и вносят существенный вклад в реализацию национальной политики в интересах общества. Они внедряют новые эффективные модели организации системы здравоохранения, составляют значительное большинство врачей и медицинских работников (по данным Минздрава России, общая численность врачей представлена женщинами на 70,8%, общая численность средних медицинских работников – на 94,5%), а доля женщин, задействованных в фармацевтической промышленности, составляет 63%. Во всех регионах России женщины также реализуют собственные проекты в сфере укрепления общественного здоровья, направленные на популяризацию здорового образа жизни и здоровьесберегающих знаний, а также на повышение грамотности населения в вопросах здоровья. Объединение в России всех женщин – лидеров повестки укрепления здоровья должно носить системный характер и осуществляться при поддержке со стороны государства и общества. Какую роль играют женщины в развитии системы оказания медицинской помощи в России, в какой поддержке нуждаются представительницы профессионального медицинского сообщества? Какова роль женщин в повестке развития фармацевтической отрасли и обеспечения лекарственного суверенитета страны? Какие возможности для профессиональной реализации в сфере здравоохранения и фармотрасли, развития компетенций и получения новых знаний доступны сегодня россиянкам? Какие проекты и инструменты могут содействовать объединению женщин-лидеров в интересах сбережения здоровья общества? Какие меры поддержки необходимы женскому сообществу для внедрения и продвижения проектов и общественно значимых инициатив, направленных на сбережение здоровья людей?

Модератор:

- **Людмила Щербакова**, Президент, Группа компаний «ВЕЛФАРМ»

Выступающие:

- **Эльвира Гильманова**, Директор по развитию компании, ООО «Геном Эксперт»; заместитель генерального директора, АО «БАРС Груп»
- **Алиса Джангирянц**, Заместитель Генерального директора по обеспечению доступа препаратов на рынок и онкологии, ООО «Свикс Хэлскеа»
- **Оксана Драпкина**, Директор, Национальный медицинский исследовательский центр терапии и профилактической медицины Министерства здравоохранения Российской Федерации; главный внештатный специалист по терапии и общей врачебной практике Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Галина Карелова**, Первый заместитель председателя комитета Совета Федерации Федерального Собрания Российской Федерации по федеративному устройству, региональной политике, местному самоуправлению и делам Севера
- **Валентина Косенко**, Исполняющий обязанности генерального директора, Научный центр экспертизы средств медицинского применения Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Наталья Мантурова**, Заведующая кафедрой пластической и реконструктивной хирургии, косметологии и клеточных технологий, Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова Министерства здравоохранения Российской Федерации; главный внештатный специалист пластический хирург, Министерство здравоохранения Российской Федерации
- **Ирина Панарина**, Генеральный директор, «АстраЗенека» Россия и Евразия
- **Екатерина Приезжева**, Заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации
- **Анастасия Столкова**, Первый заместитель директора по развитию, руководитель дирекции по здравоохранению, Фонд Росконгресс
- **Татьяна Яковлева**, Первый заместитель руководителя, Федеральное медико-биологическое агентство (ФМБА России)

Участник дискуссии:

- **Ольга Постникова**, Генеральный директор, АНО «Центр социальной помощи «Доброе дело»

14:30–16:00

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Сделано в России. Как отечественной фармацевтической продукции завоевать доверие потребителя?

Успех в достижении цели по построению устойчивого национального лекарственного суверенитета зависит не только от эффективности решений государственного регулирования, но и от уровня доверия общества к отечественным препаратам. Стратегии формирования репутации российской фармацевтической отрасли должны опираться на конструктивное взаимодействие власти, бизнеса, профессионального и научного сообщества в интересах людей. Необходимы грамотные коммуникационные стратегии, основанные на принципах информационной открытости всех участвующих институций, аргументированного и последовательного диалога, привлечения доказательной базы и демонстрации высокого профиля качества и безопасности отечественных лекарств. В рамках информационно-просветительской повестки необходимо создавать открытые площадки сотрудничества, благодаря которым представители медицинского сообщества смогут посещать фармацевтические предприятия, на практике знакомиться с результатами передовых технологий и разработок, показателями эффективности препаратов и системой обеспечения качества на производствах с тем, чтобы становиться амбассадорами российских фармацевтических продуктов для пациентского сообщества. Какие факторы доверия влияют на имидж российской фармацевтической продукции и как ими управлять? Какие институции должны представлять интересы российской фармотрасли перед лицом общественного мнения и как их привлечь? Какие эффективные инструменты могут сломать стереотипы и преодолеть предвзятое отношение общества к отечественной лекарственной продукции и способствовать повышению доверия общества к российским лекарствам?

Модератор:

- **Александр Петров**, Депутат, член комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья

Выступающие:

- **Виктор Дмитриев**, Генеральный директор, Ассоциация российских фармацевтических производителей; председатель общественного совета при Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения
- **Василий Игнатьев**, Генеральный директор, АО «Р-Фарм»
- **Гузелия Имаева**, Генеральный директор, Аналитический центр НАФИ
- **Оксана Позднякова**, Генеральный директор, АО «Нижфарм»

- **Светлана Семечева**, Заместитель директора департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий, Министерство здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)
- **Денис Четвериков**, Президент, АО «АКРИХИН»
- **Евгения Шапиро**, Генеральный директор, ООО «ПСК Фарма»
- **Владислав Шестаков**, Директор, ФБУ «Государственный институт лекарственных средств и надлежащих практик»

Участники дискуссии:

- **Валентина Косенко**, Исполняющий обязанности генерального директора, Научный центр экспертизы средств медицинского применения Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Марина Рыкова**, Директор по стратегическому маркетингу, ООО «ГЕРОФАРМ»

14:30–16:00

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Еда как лекарство

При поддержке ГК «ЭФКО»

При всем многообразии и видимом изобилии современных продуктов вопрос доступности здорового питания остается вызовом глобального масштаба. По оценке ООН, более трех миллиардов людей не имеют доступа к здоровому рациону, более миллиарда страдают от ожирения – за последние 30 лет количество взрослых с таким диагнозом удвоилось, а заболеваемость среди детей выросла в четыре раза. Высокая себестоимость здоровой еды и недостаточная осведомленность людей о действительно полезных или вредных пищевых привычках существенно сдвигают фокус массового потребительского спроса в сторону продуктов, которые дают базовый запас энергии, но провоцируют дефицит по жизненно важным нутриентам и витаминам. По разным прогнозам, лечение избыточного веса и связанных с ним хронических неинфекционных заболеваний с 2010 по 2030 год обойдется миру более чем в 30 триллионов долларов. Компаниям – лидерам пищевой промышленности, научному сообществу и государству важно вместе формировать рынок здорового питания и объединить усилия в снижении распространения социально значимых болезней. Результатом такого взаимодействия должны быть механизмы, стимулирующие разработку инновационных продуктов, инструменты повышения экономической доступности сбалансированных рационов и контроля качества и безопасности еды всех ценовых категорий, а также программы, способствующие повышению грамотности населения в вопросах сбережения здоровья, формирования правильных пищевых привычек и увеличения потребительского спроса на полезную еду. Как определяет здоровую еду и сбалансированное питание современная наука? Какие инновации пищевой промышленности нацелены на обеспечение людей качественными, питательными и полезными продуктами? Какие формы и методы взаимодействия государства, науки и бизнеса могут способствовать увеличению объема рынка полезного питания и обеспечению доступности здорового рациона? Как популяризировать правильные пищевые привычки среди населения? Как еда способна помочь человеку оставаться конкурентоспособным рядом с искусственным интеллектом? Возможно ли сделать так, чтобы полезная еда была не уделом избранных, а массовым предложением, доступным на рынке? Может ли здоровая еда стать помощником в повышении ресурсности человека?

Модератор:

- **Сергей Иванов**, Исполнительный директор, член совета директоров, АО «Управляющая компания ЭФКО»

Выступающие:

- **Дмитрий Алексеев**, Доцент, Северо-Кавказский федеральный университет
- **Анастасия Бадаева**, Врач-невролог; координатор направления Нейронутрициология, Ассоциация Междисциплинарной Медицины; ассистент кафедры патологической физиологии, Первый МГМУ имени И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет)
- **Вячеслав Дубынин**, Профессор кафедры физиологии человека и животных биологического факультета, Московский государственный университет имени М.В. Ломоносова
- **Юлиус Обен**, Профессор пищевой биохимии, Университет Яунде
- **Синьюнь Пэн**, Доцент школы пищевых наук и инженерии питания, Китайский сельскохозяйственный университет

14:30–16:00

конгресс-центр
зона D, конференц-зал
D4

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Редкие заболевания. Инновационные подходы в терапии, обеспечении пациентов и создание отечественного производства орфанных препаратов

Орфанные заболевания – тяжелое медико-социальное бремя любого государства; около 70% заболеваний имеют генетическую природу, являются прогрессирующими, приводят к инвалидизации или ранней смертности. При этом именно редкостью таких болезней обусловлены проблемы их диагностики; недостаточность данных о них не позволяет определить их распространенность, а значит, не дает фармкомпаниям возможность прогнозировать потенциальный рынок и рациональность инвестиций. В силу малочисленности в отдельных странах пациентов с орфанными заболеваниями возникают проблемы с проведением локальных клинических исследований. Эти факторы сужают возможности лекарственного обеспечения пациентов с орфанными патологиями. С целью расширения таких возможностей и для стимулирования рынка инновационных орфанных препаратов необходимо укреплять инструменты международного сотрудничества, начиная с разработки терапии, проведения клинических полномасштабных исследований, сбора и анализа данных реальной клинической практики и создания общих регистров и заканчивая консолидацией спроса, разработкой механизмов совместных международных закупок. На фоне экономических санкций в России необходимо решить задачу доступа инновационных фармацевтических технологий за счет развития национального технологического суверенитета. Как обеспечить развитие отечественных разработок в области молекулярно-генетической диагностики орфанных заболеваний? Как способствовать созданию пациентских регистров? Какие регуляторные и финансовые практики могут стимулировать разработки инновационных орфанных лекарств? Как обеспечить доступность орфанных лекарственных препаратов, в том числе для взрослых пациентов? Какие эффективные инструменты поддержки лекарственного обеспечения пациентов с орфанными заболеваниями могут быть заимствованы из международного опыта?

Модераторы:

- **Сергей Куцев**, Директор, Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова; главный внештатный специалист по медицинской генетике Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Татьяна Первунина**, Директор института перинатологии и педиатрии, Национальный медицинский исследовательский центр имени В.А. Алмазова Министерства здравоохранения Российской Федерации

Выступающие:

- **Дмитрий Галкин**, Директор департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности, Министерство промышленности и торговли Российской Федерации
- **Юрий Жулев**, Президент, Общероссийская благотворительная общественная организация инвалидов «Всероссийское общество гемофилии»; сопредседатель, Всероссийский союз пациентов
- **Гувенц Кокая**, Генеральный директор, Econix Research, Analysis and Consulting Inc.
- **Игорь Коробко**, Директор департамента науки и инновационного развития здравоохранения, Министерство здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)
- **Елена Максимкина**, Директор, Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Инга Нижарадзе**, Генеральный директор, ООО «Скопинфарм»
- **Виталий Омеляновский**, Генеральный директор, Центр экспертизы и контроля качества медицинской помощи Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Александр Ткаченко**, Протоиерей; председатель комиссии по вопросам благотворительности и социальной работе, Общественная палата Российской Федерации; председатель правления, Фонд «Круг добра»
- **Олег Эргашев**, Вице-губернатор Санкт-Петербурга

Участник дискуссии:

- **Алексей Косолапов**, Коммерческий директор, ООО «Алексион Фарма»

14:30–16:30

Hilton St. Petersburg
ExpoForum, 2-й этаж
зал Hilton-1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Круглый стол регуляторов стран БРИКС в сфере обращения медицинской продукции

(по приглашению)

16:45–18:15

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Генетика как ключ к новым возможностям в сохранении здоровья

В настоящее время генетика является одним из ключевых инструментов персонализированного подхода в оказании медицинской помощи, начиная от более точной первичной профилактики заболеваний, их диагностики и заканчивая эффективным, результативным лечением, основывающемся на учете индивидуальных генетических особенностей человека, а также созданием инновационных лекарственных препаратов. Объем генетических исследований как в России, так и во всем мире ежегодно увеличивается, одновременно с тем в связи с ростом конкуренции со стороны отечественных и зарубежных игроков рынка их стоимость закономерно снижается, а государство предлагает все больше мер поддержки для развития данного перспективного направления. При этом на сегодняшний день регулирование генетических технологий не поспевает за динамичным развитием отрасли и интенсивностью темпов роста глобального рынка. В каких областях генетика нашла наиболее широкое применение сегодня? Какие объемы генетических исследований мы прогнозируем на ближайшее десятилетие? Что стимулирует и может стимулировать этот рост? Достаточны ли государственные меры поддержки и какое место отводится частному бизнесу в этой сфере? Что мы можем изменить в нормативных документах, чтобы сделать регулирование «строгим, но справедливым»? Что представляет собой генетическая паспортизация и как она повлияет на рынок генетических технологий? Насколько выгодно инвестирование в генетические технологии?

Модератор:

- **Марина Казанфарова**, Директор по развитию, Фонд Международного медицинского кластера; заместитель директора, Институт подготовки специалистов медицинского образования, Российская медицинская академия непрерывного профессионального образования (РМАНПО)

Выступающие:

- **Ирина Алексеевко**, Заместитель генерального директора по науке, Московский центр инновационных технологий в здравоохранении
- **Дмитрий Артюхов**, Губернатор Ямало-Ненецкого автономного округа
- **Владислав Безруков**, Заместитель генерального директора по научной работе, ООО «Клиника новых медицинских технологий АрхиМед»
- **Олег Гринь**, Директор, Научно-образовательный центр права и биоэтики в сфере геномных исследований и применения генетических технологий, Московский государственный юридический университет имени О.Е. Кутафина (МГЮА)
- **Оксана Драпкина**, Директор, Национальный медицинский исследовательский центр терапии и профилактической медицины Министерства здравоохранения Российской Федерации; главный внештатный специалист по терапии и общей врачебной практике Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Юлия Дьякова**, Первый заместитель директора по науке, НИЦ «Курчатовский институт»
- **Ирина Заболотная**, Заместитель директора департамента социальной политики, ПАО «ГМК «Норильский никель»
- **Анна Костарева**, Директор, Институт молекулярной биологии и генетики, ФГБУ «НМИЦ им. В. А. Алмазова» Минздрава России
- **Сергей Куцев**, Директор, Медико-генетический научный центр имени академика Н.П. Бочкова; главный внештатный специалист по медицинской генетике Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Дмитрий Трофимов**, Директор, Институт репродуктивной генетики Национального медицинского исследовательского центра акушерства, гинекологии и перинатологии имени академика В.И. Кулакова Министерства здравоохранения Российской Федерации (**онлайн**)
- **Александр Харкчинов**, Заместитель генерального директора, ООО «Эвоген»

16:45–18:30

Hilton St. Petersburg
ExpoForum, 2-й этаж
зал Hilton-1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Заседание регуляторов стран БРИКС в сфере обращения медицинской продукции и представителей фармацевтического бизнеса

(по приглашению)

16:45–18:15

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Медицина будущего: биомедицинские технологии для создания новых лекарственных препаратов

Медицина неустанно развивается и прогрессирует, и одной из основных составляющих этого прогресса являются биомедицинские технологии, открывающие новые горизонты возможностей

в создании лекарственных препаратов, которые эффективно борются с различными заболеваниями. Одним из ключевых прорывов в современной медицине стала разработка персонализированных лекарств. Биомаркеры, уникальные для отдельных пациентов или групп пациентов, позволяют врачам применять соответствующие лекарства для достижения наилучших возможных результатов. Важным направлением является исследование генома человека. С помощью современных методов секвенирования ДНК ученые смогли расшифровать геном полностью. Это открыло возможности для создания индивидуальных лекарств, учитывая генетические особенности человека и его предрасположенность к определенным заболеваниям. С развитием искусственного интеллекта биомедицинские технологии становятся еще более передовыми. Алгоритмы могут анализировать большие объемы данных о заболеваниях и результаты клинических испытаний, что помогает ученым в создании более эффективных лекарств. Биомедицинские технологии способствуют разработке новых лекарственных препаратов. Персонализированная медицина, использование стволовых клеток и продвинутое методы визуализации обеспечивают более эффективные, точные и малоинвазивные методы лечения различных заболеваний. По мере дальнейшего развития биомедицинских технологий мы можем ожидать значительных успехов в разработке лекарственных препаратов, которые улучшат здоровье и благополучие людей во всем мире. Какие направления высоких технологий в мировой медицинской науке являются наиболее перспективными и быстроразвивающимися? Какие инновационные лекарственные средства для лечения социально значимых заболеваний внедрены в клиническую практику уже сегодня? Что поможет повысить доступность высокотехнологичной медицинской помощи населению?

Модератор:

- **Игорь Борисевич**, Заместитель руководителя, Федеральное медико-биологическое агентство (ФМБА России)

Выступающие:

- **Бадма Башанкаев**, Хирург-онколог, председатель комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по охране здоровья
- **Константин Котенко**, Директор, Российский научный центр хирургии имени академика Б.В. Петровского
- **Сергей Лукьянов**, Ректор, Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова Министерства здравоохранения Российской Федерации
- **Алексей Ляндуп**, Директор, Научно-образовательный ресурсный центр «Клеточные технологии», Российский университет дружбы народов имени Патриса Лумумбы
- **Екатерина Приезжева**, Заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации
- **Севастьян Рабдано**, Заместитель директора по разработке новых лекарственных средств, «Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактериальных препаратов» ФМБА России
- **Муса Хаитов**, Директор, Государственный научный центр «Институт иммунологии» ФМБА России

16:45–18:15

конгресс-центр
зона А, 3-й этаж,
конференц-зал А

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Безопасная красота: как совместить доступность и качество препаратов для инъекционной эстетической медицины?

Эстетическая медицина – стремительно развивающаяся отрасль, включающая в себя различные методики коррекции внешних данных человека, среди которых важную роль играет инъекционная косметология. Растущий с каждым годом запрос общества на «уколы красоты» и наличие в России понятной нормативно-правовой базы, регулирующей сферу эстетической медицины, способствует активному росту рынка: увеличивается количество оказывающих косметологические услуги клиник и численность квалифицированных специалистов, появляются новые препараты и инновационные методики. Однако регулирование и совершенствование процессов разработки, контроля безопасности и эффективности, а также импорта и дистрибуции инъекционных препаратов и расходных материалов все еще является важной задачей для государства в целях защиты граждан и развития отрасли. В то время как импортные потоки претерпевают изменения и на смену уже привычным и зарекомендовавшим себя у потребителей зарубежным инъекционным косметологическим препаратам приходят менее известные препараты из новых стран-поставщиков, на рынке присутствует достаточное количество эффективных и безопасных отечественных аналогов, которые имеют перспективы занять освободившуюся нишу. Как совместить доступность, качество и эффективность препаратов для инъекционной косметологии отечественного и зарубежного производства в условиях меняющегося рынка? Какие меры для качественной трансформации отрасли эстетической медицины и инъекционной косметологии существуют на сегодняшний день? Какие отечественные разработки и уже существующие препараты для инъекционной эстетической медицины имеют наибольший потенциал для использования в России и за рубежом?

Модератор:

- **Анна Дычева-Смирнова**, Управляющий директор, EXPOVISIONRUS; организатор, InterCHARM

Выступающие:

- **Екатерина Васильева**, Основатель, Artleo Clinic
- **Елена Добросердова**, Заместитель директора по маркетингу и продажам, ООО «АксельФарм» и ООО «Ингал»
- **Мадина Магомедова**, Основатель, главный врач, Клиника антивозрастной и эстетической медицины Dermavi
- **Наталья Мантурова**, Заведующая кафедрой пластической и реконструктивной хирургии, косметологии и клеточных технологий, Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова Министерства здравоохранения Российской Федерации; главный внештатный специалист пластический хирург, Министерство здравоохранения Российской Федерации
- **Илья Платонов**, Директор по продвижению косметологии, Solopharm
- **Ирина Филатова**, Член комитета Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации по защите конкуренции
- **Ирина Шапиро**, Основатель, Omny Beauty Clinic
- **Елена Эбади**, Anti-age журналист; основатель, ProBeauty Agency

Участники дискуссии:

- **Анна Калинина**, Врач-стоматолог, ортодонт, Стоматология PRODENT
- **Екатерина Шостак**, Врач-дерматолог, косметолог, заведующая отделением косметологии, DEGA

16:45–18:15

конгресс-центр
зона В, 2-й этаж,
конференц-зал В4

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Превентивная медицина: предупредить или лечить?

Превентивная медицина – новая парадигма здравоохранения, основанная на профилактике заболеваний и сохранении активного долголетия. Мероприятия по раннему выявлению заболеваний и факторов риска их развития, прогнозирование возникновения серьезных патологий задолго до того, как появятся их первые признаки, персонализированные программы поддержки здоровья, корректировка образа жизни в части укрепления здоровых привычек – базовые аспекты превентивного подхода, направленного на увеличение продолжительности здоровой жизни и улучшение ее качества. В современной клинической профилактической практике применяется комплексный подход, основанный на использовании как лекарственных, так и научно доказанных немедикаментозных методах предотвращения заболеваний. Новые технологии превенции развития опасных возрастзависимых заболеваний и укрепления здоровья, в основе которых лежит индивидуальный подход и принцип понимания организма как целостной системы, позволяют длительно поддерживать его функциональное состояние, способствовать недопущению наступления болезней или их максимальной отсрочке и увеличению продолжительности жизни. Превентивная медицина является обоснованным экономическим вложением, позволяющим оказывать заблаговременную медицинскую помощь, что в дальнейшем может снизить потребность в более дорогостоящем лечении. Какие достижения превентивной медицины и инновационной диагностики сегодня защищают здоровье человека? Каким образом переход к превентивной медицине влияет на рынок лекарственных препаратов? Насколько готовы сегодня профессиональное и пациентское сообщества, государство, фармбизнес к переходу на превентивную модель здравоохранения?

Модератор:

- **Александра Улич**, Генеральный директор, АО «Клиника Кивач»

Выступающие:

- **Анна Абрамович**, Врач-терапевт, медицинский организатор
- **Марина Курганова**, Директор, Национальное агентство по развитию социальных инициатив
- **Ирина Либерман**, Заместитель генерального директора, ГК «Медскан»; руководитель Бизнес-единицы «Медицина»
- **Ольга Мороз**, Основатель клиники эстетической медицины Ольги Мороз
- **Ольга Ткачева**, Директор российского геронтологического научно-клинического центра, Научно-исследовательский институт трансляционной медицины, Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова Министерства здравоохранения Российской Федерации; главный внештатный специалист гериатр Министерства здравоохранения Российской Федерации

- **Сергей Чудаков**, Соруководитель направления "превентивная медицина" Национальной Технологической Инициативы; генеральный директор Союза "Здоровье Здоровых", к.м.н.