

Редакционная статья / Editorial article

Ежегодная конференция «Разработка и регистрация биотехнологических лекарственных средств» состоится 17 июня в Москве

В рамках мероприятия мы поговорим о жизненном цикле биотехнологических лекарственных средств, обсудим отдельные аспекты их разработки, исследований и производства.

Annual Conference "Development and Registration of Biotechnological Drugs" will be Held on June 17 in Moscow

We will talk about biotechnological drugs' life cycle, certain aspects of biotechnological drugs' development, research and production.



В рамках мероприятия мы поговорим о жизненном цикле биотехнологических лекарственных средств, обсудим отдельные аспекты разработки, исследований и производства различных групп биотехнологических лекарственных средств, таких как моноклональные антитела, низкомолекулярные гепарины, инсулины, пептидные препараты и другие.

Когда: 17 июня 2022.

Где: г. Москва (точное место проведения будет известно позднее).

Формат: очное участие.

Стоимость: бесплатно.

Для участия в мероприятии необходимо заполнить форму регистрации:



Лекторами конференции выступают представители академической общественности, фармацевтических предприятий, а также регуляторных органов.

Аудитория: сотрудники отделов разработки ЛС фармпредприятий; сотрудники отделов регистрации фармацевтических компаний; сотрудники контрактно-исследовательских организаций; сотрудники научных и образовательных учреждений.

В программе конференции:

1. Общие требования к исследованию биопрепаратов – комментарии к Решению № 89 ЕЭК.
 2. Особенности проведения преаналитического этапа исследований биопрепаратов.
 3. Опыт и особенности проведения исследования фармакокинетики и иммуногенности инновационного препарата – моноклонального антитела.
 4. Опыт и особенности проведения исследования фармакокинетики биопрепаратов для лечения новой коронавирусной инфекции.
 5. Опыт и особенности проведения определения нейтрализующей активности антилекарственных антител клеточным и не клеточным методом.
 6. Опыт и особенности проведения доклинических и клинических исследований препаратов низкомолекулярных и нефракционированных гепаринов.
 7. Опыт и особенности проведения доклинических и клинических исследований препаратов инсулина человека и их аналогов.
 8. Статистические методы в исследованиях фармакокинетики и иммуногенности биотехнологических препаратов.
- Многие другие темы.