

Информационная статья / Informational article

Конгресс «Разработка и регистрация лекарственных средств» пройдет в Москве 27 и 28 февраля

Конгресс «Разработка и регистрация лекарственных средств» пройдет в Москве в гибридном формате 27 и 28 февраля 2024 г. Программа конгресса состоит из нескольких секций, где мы поговорим про фармацевтическую разработку оригинальных и воспроизведенных ЛС, доклинические и клинические исследования, проводимые в соответствии с требованиями Решений ЕЭК. Также будут представлены секции, рассматривающие вопросы технологий получения лекарственных средств, трансфера технологий и регуляторные вопросы.

Congress "Drug development & registration" will be held in Moscow on February 27 and 28

The Congress "Drug development & registration" will be held in Moscow in a hybrid format on February 27 and 28, 2024. The congress program consists of several sections, where we will talk about the pharmaceutical development of original and generic drugs, non-clinical and clinical studies conducted in accordance with the EAEU rules. Also we will talk about technology transfer as well as drugs' manufacturing technologies and regulatory rules.



Конгресс проводится ежегодно, начиная с 2012 года, и за годы своего существования превратился в уважаемое и ожидаемое отраслевое мероприятие.

Организаторы конгресса – научно-производственный журнал «Разработка и регистрация лекарственных средств» и ООО «Центр Фармацевтической Аналитики».

Двухдневный конгресс «Разработка и регистрация лекарственных средств» пройдет **27 и 28 февраля 2024** года в гибридном формате, предполагающем как очное, так и онлайн участие в зале. Место проведения – **конгресс-центр Сеченовского Университета** в Москве.

Программа конгресса состоит из нескольких секций, где мы поговорим про фармацевтическую разработку оригинальных и воспроизведенных ЛС, доклинические и клинические исследования, проводимые в соответствии с требованиями Решений ЕЭК. Также будут представлены секции, рассматривающие вопросы технологий получения лекарственных средств, трансфера технологий и регуляторные аспекты.

В рамках предстоящего конгресса планируется проведение круглых столов, посвященных вопросам надлежащей публикационной практики, цифровым решениям в сфере оснащения лабораторий, вопросам валидации аналитических методик на разных этапах

разработки и регистрации ЛС, а также фармакокинетическим исследованиям.

Слушатели конгресса: фармацевтические предприятия-производители и их сотрудники из отделов разработки, контроля качества, регистрации, производства и развития; сотрудники лабораторных центров, контрактно-исследовательских организаций, научных и образовательных учреждений.

Докладчики конгресса: ведущие ученые, специалисты и лидеры мнений, представляющие фармацевтическую отрасль, академическую общественность и регуляторные органы в сфере обращения лекарственных средств.

Информацию о прошедшем мероприятии Вы можете прочесть на стр. 15.

Регистрация доступна на сайте конгресса <https://www.rrls-congress.ru/>

