

Редакционная статья / Editorial article

## Регистрационные лабораторные исследования лекарственных средств. Мастер-классы от команды ЦФА

19 сентября 2025 года в Технопарке «Калибр» состоится бесплатное мероприятие «Разработка и регистрация лекарственных средств. Мастер-классы от команды ЦФА».

## Registration laboratory studies of medicinal products. Master classes from the CPHA team

On September 19, 2025, the Kalibr Technopark will host a free event entitled "Drug development and registration. Master Classes from the CPHA Team".



**Организаторы** – ООО «Центр Фармацевтической Аналитики», научно-производственный журнал «Разработка и регистрация лекарственных средств», научный журнал «Гербарий».

**Что Вы узнаете на бесплатном мастер-классе:**

- обсудим вопросы регистрационных лабораторных исследований лекарственных средств;
- рассмотрим самые актуальные вопросы применения методов ВЭЖХ, ВЭЖХ-МС, ИФА для биоаналитических исследований;
- обсудим метод ТСКР и другие методы моделирования высвобождения лекарственных средств в условиях *in vitro*;
- рассмотрим возможные запросы регулятора (как отечественного, так и стран ЕАЭС, например, Республики Беларусь и Республики Казахстан) по исследованиям биоэквивалентности и ТСКР;
- поделимся лайфхаками, как грамотно ответить на запросы регулятора.

**Впервые будет презентован новый метод оценки высвобождения в условиях *in vitro*, про который мы ранее никогда не рассказывали. Данный метод откроет совершенно новые возможности в прогнозировании биоэквивалентности!**

**Целевая аудитория:** фармацевтические предприятия-производители и их сотрудники из отделов разработки, контроля качества, регистрации, произ-

водства и развития; сотрудники лабораторных центров, контрактно-исследовательских организаций, научных и образовательных учреждений.

**Хедлайнеры мастер-класса:**

**Шохин Игорь Евгеньевич** – Генеральный директор ООО «Центр Фармацевтической Аналитики». Главный редактор журналов «Разработка и регистрация лекарственных средств» и «Гербарий».

**Рождественский Дмитрий Анатольевич** – Начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК.

**Ерёменко Наталья Николаевна** – Заместитель начальника управления экспертизы №1 по эффективности и безопасности лекарственных средств Центра экспертизы и контроля ГЛС ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России.

