



Программа конференции
"Разработка и регистрация биотехнологических
лекарственных средств"
17 июня 2022 г.

10:50 – 11:00		Открытие конференции
10:50 – 11:00	Наталья Кульджанова (директор журнала "Разработка и регистрация лекарственных средств")	
11:00 – 11:40	Aleksandra Wyciszekiewicz (PhD Field Application Specialist CEE & Russia Sartorius BioAnalytics). Использование технологической платформы без-маркерной интерферометрии биослоя Octet BLI для характеристики критически важных молекул в процессе разработки лекарств	
11:40 – 12:00	Гнеденков Павел Леонидович (специалист по технологиям ферментации и одноразовым технологиям Сарториус Стедим РУС). Контрактная разработка комплексных решений для производства белков на основе линий CHO	
12:00 – 12:30	Сергей Ирхин (старший специалист-консультант отдела продвижения Диаэм). Применение технологии прижизненного 3D-имиджинга для изучения динамики распределения препаратов в организме лабораторных животных <i>in vivo</i> на стадии доклинических испытаний	
12:30 – 13:00		Кофе-брейк
13:00 – 13:20	Артём Доротенко (Герофарм) . Особенности биостатистических методов в доклинических исследованиях сопоставимости	
13:20 – 13:40	Александр Солодовников (Statandocs) . Изменение подходов к проведению доклинической и клинической разработки препаратов на основе низкомолекулярных гепаринов	
13:40 – 14:00	Арон Берковский (НПО Ренам) . Методы определения активности гепаринов	
14:00 – 14:20	Тимофей Комаров (ЦФА) . Особенности преаналитического этапа клинических исследований лекарственных препаратов: взаимодействие клиники и лаборатории	
14:20 – 15:00		Обед
15:00 – 15:15	Мария Колганова (ЦФА) . Изучение фармакокинетики и иммуногенности биологических ЛП: комплексный подход к анализу на примере инновационного препарата-ингибитора ИЛ-1	
15:15 – 15:30	Дмитрий Рождественский (ЕЭК) . Актуализация правил исследования биологических лекарственных средств в праве Союза	
15:30 – 15:45	Татьяна Смолянова (Нацимбио) . Разработка стандартного образца для определения специфической активности препарата «КОВИД Глобулин»	
15:45 – 16:00	Анна Карпенко (Р-Фарм) . Клинические исследования препаратов олокизумаба: исследования фармакокинетики и иммуногенности	
16:00 – 16:15	Игорь Шохин (ЦФА) . Комментарии к Решению 89 ЕЭК по аналитической части клинических исследований биологических лекарственных средств: опыт исследований ООО «ЦФА»	
16:15		Дискуссия, подведение итогов

Партнеры:

SARTORIUS



ERWEKA



МОСКОВСКИЙ ЦЕНТР
ИННОВАЦИОННЫХ ТЕХНОЛОГИЙ
В ЗДРАВООХРАНЕНИИ

Информационные
партнеры:



Мы в Телеграм



Журнал "Разработка и регистрация
лекарственных средств"

