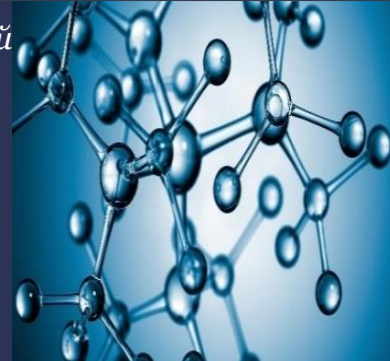


Компания **ЕвразияФармКонсалтинг** приглашает на **бизнес-завтрак**, посвященный вопросам инспектирования производителей лекарственных средств на соответствие требований правил надлежащей производственной практики.



В программе

1. Действующая сертификация производителей лекарственных средств на соответствие стандартам GMP. Как предотвратить срыв иностранных поставок ЛС в 2017 году?
2. Планируемые изменения в законодательстве РФ об обращении лекарственных средств и их последствия для производителей.
3. Гармонизация требований по инспектированию фармацевтического производства в рамках Евразийского экономического Союза.
4. Приведение российского и международного производства лекарственных средств в соответствие со стандартами GMP. Порядок инспектирования. Возможные проблемы и пути их решения.
5. Международная практика проведения инспекционных проверок производства лекарственных средств и привлечение экспертов для проведения преинспекционного аудита.

Спикеры



Ольга Колотилова
Директор
Департамента
развития
фармацевтической
и медицинской
промышленности



Владислав Шестаков
Директор
ФБУ
ГИЛСинП



Захар Голант
Проректор Санкт-Петербургской
Государственной
химико-фармацевтической
Академии МЗ РФ



Артём Яновский
Руководитель
аппарата
Комитета Гос
Думы по охране
здоровья



Петр Шотурма
Международный
аудитор

Для генеральных директоров и руководителей фармкомпаний

Место проведения
3 июня 2016 года
10:00 – 13:00

InterContinental
ул. Тверская, 22
Зал «Гончарова»

Организатор



EurasiaPharmConsulting

Информационный партнер

Новости GMP

УЧАСТИЕ БЕСПЛАТНОЕ
(Количество мест ограничено)

Необходима предварительная регистрация

Мария Тылец
+7 (499) 110 25 29
tylets_ma@gmp-audit.ru

Екатерина Бешенцева
+7 (499) 110 25 29
info@gmp-audit.ru