

Предпосылки и цели

Долгое время европейские государства и Совет Европы отмечали отсутствие гармонизированного международного законодательства в сфере оборота лекарственных средств и медицинских изделий, отсутствие сдерживающих санкций, пропорциональных вреду, наносимому жизни и здоровью людей при применении фальсифицированной медицинской продукции, что создавало предпосылки для развития трансграничной международной организованной преступности в этой области.

Конвенция Медикрим является завершением многолетней работы стран-членов Совета Европы, включая Российскую Федерацию, по созданию международного правового инструмента, направленного на противодействие фальсификации медицинской продукции.

Начало разработки Конвенции СЕ по борьбе с фальсификацией медицинской продукции и сходными преступлениями положено в 2006 году в период председательства России в Комитете Министров Совета Европы. Необходимость международного соглашения подобного рода была закреплена в Декларации Международной конференции «Европа против фальшивых лекарств», прошедшей в октябре 2006 года в Москве.

Работа над проектом Конвенции проходила в экспертных структурах Совета Европы в 2007-2009 гг. при участии представителей МИД России, Генеральной прокуратуры Российской Федерации и Росздравнадзора.

Подготовленная Советом Европы Конвенция Медикрим стала первым правовым соглашением в области уголовного права, затрагивающим фальсификацию медицинской продукции и сходные преступления, угрожающие здоровью населения.

Основными целями этого международного соглашения являются охрана здоровья населения путем совершенствования уголовного законодательства, затрагивающего нарушения, связанные с оборотом медицинской продукции, защита пострадавших, содействие развитию межведомственного и международного сотрудничества, а также профилактика правонарушений.

Фальсификация медицинской продукции и сходные преступления угрожают праву на жизнь, подтвержденному Европейской конвенцией о защите прав человека и основных свобод (ЕКПЧ, ЕCHR). Фальсификация медицинской продукции и сходные правонарушения подрывают доверие к системам здравоохранения и органам государственной власти, осуществляющим контроль за ними. Распространенные по всему миру, данные правонарушения не обходят стороной ни одну страну.

8 декабря 2010 года Комитет Министров Совета Европы одобрил проект Конвенции Медикрим и предложил Генеральному Секретарю СЕ направить Конвенцию странам, не являющимся членами Совета Европы, но, возможно, заинтересованным в присоединении к соглашению, включая, государства-наблюдатели Комиссии Европейской Фармакопеи.

29 июня 2011 года Комитет Министров Совета Европы решил открыть Конвенцию Медикрим к подписанию 28 октября 2011 года, приурочив это событие к профильной Международной конференции высокого уровня в Москве.

Московская конференция, посвященная Конвенции Медикрим, организована совместно органами государственной власти Российской Федерации, Генеральным директором Совета Европы по правам человека и правовым

вопросам, Европейским директором Совета Европы по качеству лекарственных средств и здравоохранения.

Цели конференции

Целью Конференции является содействие продвижению вперед в напряженной борьбе с фальсификацией медицинской продукции и сходными преступлениями путем:

- открытия к подписанию Конвенции Медикрим,
- обеспечения быстрого вступления в силу и эффективной реализации Конвенции Медикрим в Европе и за ее пределами путем придания борьбе с фальсификацией медицинской продукции и сходными преступлениями статуса одного из политических приоритетов;
- обмена мнениями по вопросам имплементации положений Конвенции в национальное законодательство и практическим мерам выполнения договоренностей, заложенных в ней;
- углубления понимания причин и рисков, связанных с фальсификацией медицинской продукции и сходными преступлениями, а также их угрозы системе здравоохранения и здоровью отдельных пациентов и потребителей;
- содействия развитию международного сотрудничества в уголовно-правовой сфере и в области регуляторных вопросов, связанных с фальсификацией медицинской продукции и сходными преступлениями, угрожающими здоровью населения.

Российские и международные эксперты, в том числе Минздравсоцразвития России, Росздравнадзора, Министерства внутренних дел, Федеральной таможенной службы России, Европейского комитета по проблемам преступности Совета Европы (CDPC) и Европейского комитета по лекарственным средствам и фармацевтической помощи и входящего в его состав Комитета экспертов по снижению рисков, связанных с фальсификацией лекарственных средств, познакомят участников конференции с опытом своей работы и поделятся лучшими практиками противодействия рассматриваемым преступлениям.

Приверженность участников форума, представляющих различные сегменты сферы оборота медицинской продукции, успешной реализации Конвенции Медикрим, будет закреплена в заявлении, которое будет предложено одобрить в конце Конференции.

В рамках заседаний Конференции особое внимание будет уделено:

- вопросам формирования основ для эффективного обмена информацией и передовым опытом с использованием сетевого подхода, в частности путем:
 - создания нацеленных на охрану здоровья населения национальных сетей единых точек контакта (ЕТК, SPOC) в регуляторных и правоохранительных органах;
 - развития сотрудничества с Европейским директором по качеству лекарственных средств и здравоохранения и сетью государственных медицинских лабораторий по контролю качества лекарственных средств Совета Европы (сеть OMCL);
 - оценки приоритетных целей государственных программ повышения квалификации специалистов, участвующих в борьбе с оборотом

фальсифицированной медицинской продукции, а также оптимальных форм проведения подобных мероприятий;

- повышению приверженности органов государственной власти и частного сектора по внедрению адекватных практических подходов в области защиты пациентов, в том числе посредством:
 - распространения сведений о рисках, связанных с данными правонарушениями, с помощью информационных кампаний, информирования о конкретных случаях подобных преступлений, проведения профессиональных курсов повышения квалификации;
 - вопросам оценки вреда здоровью вследствие фальсификации медицинской продукции и сходных преступлений;
 - извлечения уроков из отдельных эпизодов данных правонарушений.

Целевая аудитория







Целевая аудитория конференции включает в себя:

- представителей Правительства и Федерального Собрания, Министерств и Федеральных служб и других органов государственной власти Российской Федерации;
- представителей регуляторных, правоохранительных органов государственной власти и органов юстиции государств-членов Совета Европы и СНГ, высокопоставленных представителей, ответственных за определение государственной политики, включая руководителей профильных подразделений контрольно-надзорных органов в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств, глав регуляторных агентств, руководителей органов прокуратуры, таможенных и правоохранительных структур;
- представителей международных и европейских институтов и организаций;
- ключевых представителей частного сектора, ассоциаций специалистов сферы здравоохранения, потребителей и пациентов национального и международного уровней.



Докладчики

Информация о докладчиках указана в приложении.

Организационные вопросы

Место		26 октября 2011, 10.00 – 12.30 ККЗ «Измайлово», Измайловское шоссе, 71, Москва
		26 октября 2011, 13.00 – 27 октября – 17.00 Зал №1, корпус Альфа ТК «Измайлово», 3-ий этаж, Измайловское шоссе, 71, Москва
Регистрация		Зона регистрации участников Конференции 25 октября 2011, холл гостиницы Альфа, ТК «Измайлово» 26 октября 2011, холл ККЗ «Измайлово»
Кофе-брейк		фойе ККЗ «Измайлово» и зал 8 корпуса Альфа
Обед		ресторан корпуса Альфа, 2-й этаж
Перевод		Синхронный перевод на английский, французский и русский языки
Материалы конференции		Материалы конференции будут опубликованы на английском и французском языках
Пресс-конференция		26 октября 2011, 13.00 – 14.00, ККЗ «Измайлово»

Церемония открытия к подписанию 28 октября 2011 года

Место		Дом приемов МИД России, Спиридоновка, 17, Москва
Участие		По приглашениям
Перевод		Синхронный перевод на английский, французский и русский языки
Пресс-конференция		28 октября 2011, Дом приемов МИД России, Спиридоновка, 17, Москва

26 октября	Киноконцертный зал Измайлово	
10:00	Приветствия	
	<ul style="list-style-type: none"> - Т.А. Голикова, Министр здравоохранения и социального развития Российской Федерации - А.В. Грушко, заместитель Министра иностранных дел - Mr Philippe BOILLAT, Генеральный директор Генерального директората по правам человека и правовым вопросам СЕ 	
	Открытие	
	<ul style="list-style-type: none"> - Mr Mevlüt ÇAVUŞOĞLU, Председатель ПАСЕ - В.А. Петренко, Председатель Комитета Совета Федерации по социальной политике и здравоохранению - Т.В. Яковлева, член комитета Государственной Думы по охране здоровья - Е.А. Тельнова, врио руководителя Росздравнадзора - А.С. Соловьев, глава Государственной службы Украины по лекарственным средствам 	
СЕССИЯ I Введение в Конвенцию Медикрим		
Председатели	<ul style="list-style-type: none"> - Т.А. Голикова, Министр здравоохранения и социального развития Российской Федерации - Е.А. Тельнова, врио руководителя Росздравнадзора - А.С. Соловьев, глава Государственной службы Украины по лекарственным средствам 	
10:40	Законодательные аспекты обеспечения качества, эффективности и безопасности медицинской продукции	Т.А. Голикова, Министр здравоохранения и социального развития Российской Федерации
10:55	Развитие законодательства в сфере здравоохранения и оборота медицинской продукции как базовый элемент реализации конституционных гарантий населения Российской Федерации	Т.В. Яковлева, член комитета Государственной Думы по охране здоровья
11:10	Система государственного контроля качества лекарственных средств в Российской Федерации	Е.А. Тельнова, врио руководителя Росздравнадзора
11:25	Государственный контроль в сфере обращения лекарственных средств в Украине	А.С.Соловьев, глава Государственной службы Украины по лекарственным средствам
11:40	Конвенция Медикрим в политическом контексте	Mr Bernard MARQUET, член Парламентской Ассамблеи Совета Европы (ПАСЕ)
11:55	Конвенция Медикрим: история разработки, значение и взаимоотношение с другими международными инструментами	Dr Fritz ZEDER, Председатель бывшего Специального комитета Совета Европы по фальсификации медицинской продукции и сходным преступлениям (PC-ISP), Министерство юстиции Австрии

		и Mr Hugo BONAR, Ирландское бюро по лекарственным средствам
12:25 – 12:45	Обсуждение	
13:00 – 13:30	<p>Пресс-конференция, киноконцертный зал Измайлово</p> <ul style="list-style-type: none"> - Т.А. Голикова, Министр здравоохранения и социального развития Российской Федерации - Mr Philippe BOILLAT, Генеральный директор Генерального директората по правам человека и правовым вопросам СЕ - Ms Susanne. Keitel, директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранению Совета Европы - 	
12:45 – 14:00	Обед	
Зал №1, корпус Альфа ТК «Измайлово»		
СЕССИЯ II Межгосударственное сотрудничество в рамках Конвенции Медикрим		
Председатели	<ul style="list-style-type: none"> - А.Ю.Терехов, советник руководителя Росздравнадзора - Hugo Hurts , директор по фармацевтическим вопросам и медицинским технологиям Министерства здравоохранения и благополучия населения Нидерландов 	
14:00	Общие принципы сотрудничества в правовой сфере при поддержке Совета Европы.	Mr Jesper HJORTENBERG, Европейский Комитет по Проблемам Преступности Совета Европы (CDPC)
14:15	Поддержка Европейским Директоратом по качеству лекарственных средств и здравоохранению реализации мер по профилактике правонарушений и контролю выполнения договоренностей Конвенции Медикрим	Dr Domenico DI GIORGIO, Председатель Европейского Комитета по Лекарственным Средствам и Фармацевтической Помощи Совета Европы (CD-P-PH),
14:30	Дополнительные преимущества Конвенции Медикрим	Mr. Gerald HEDDELL, Регуляторное агентство по лекарственным средствам и здравоохранению Великобритании (MHRA) Cosimo PICCINO, бригадный генерал (NAS), Италия
15:00	Роль правоохранительных органов Российской Федерации в противодействии и предотвращении фальсификации медицинской продукции и сходных преступлений	Ю.А. Губин, заместитель начальника Главного управления экономической безопасности и противодействия коррупции МВД России

Инициативы в сфере международного сотрудничества		
15:15	Почему должны сотрудничать международные организации?	Bart WIJNBERG, эксперт, Нидерланды
15:30	Преступления в фармацевтической сфере: законодательные инициативы Европейского Союза	Mr Christian TOURNIE, Генеральный директорат Европейского Союза по юстиции, фундаментальным правам и гражданству
15:45	Межрегиональное сотрудничество в противодействии распространению фальсифицированной и контрафактной медицинской продукции и сходным преступлениям с использованием интернета.	Mr. Jeffrey Gren, Министерство торговли США
16:00 – 16:20	Кофе-брейк	
Председатели	<ul style="list-style-type: none"> - В.В. Косенко, начальник Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора - Ms Susanne Keitel, директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранению Совета Европы 	
Международное сотрудничество в сфере государственного контроля качества лекарственных средств		
16:20	Сотрудничество в рамках сети Европейских государственных контрольных лабораторий (сеть OMCL)	Ms Popi Kanari , Председатель консультативной группы сети лабораторий OMCL
16:35	Международное сотрудничество в сфере контроля качества лекарственных средств	В.В. Косенко, начальник Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора
16:50 – 17:05	Обсуждение	
17:05 – 17:20	Закрытие первого дня	<ul style="list-style-type: none"> - Mr. Hugo HURTZ, - Ms Susanne Keitel - В.В. Косенко, - А.Ю. Терехов
27 октября	Зал №1, корпус Альфа ТК «Измайлово»	
СЕССИЯ III Сетевое взаимодействие – ключевой элемент противодействия фальсификации медицинской продукции и сходным преступлениям и успешной реализации Конвенции Медикрим		
Председатели	<ul style="list-style-type: none"> - А.А. Трапкова, заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции - Dr Andreas BALSIGER- BETTS, SWISSMEDIC, Швейцария 	

Поддержка сетью контактных точек борьбы против фальсификации медицинской продукции и сходных преступлений		
9:30	Мультисекторальное сотрудничество на основе предложенной Советом Европы концепции единых точек контакта (SPOCs)	Mr Roy VANCAUWENBERGHE, Федеральное агентство по лекарственным средствам и охране здоровья Бельгии
9:45	Междисциплинарное сотрудничество в борьбе с фальсифицированной медицинской продукцией в странах Таможенного Союза	А.И.Рязанов, 1-й заместитель начальника Управления торговых ограничений, валютного и экспортного контроля ФТС России
10:00	Мультисекторальные программы поддержки по противодействию фальсифицированной медицинской продукции на примере португалоговорящих стран	Prof. Helder MOTA FILIPE, Агентство по лекарственным средствам Португалии Infarmed,
10:15	Обсуждение: Создание условий для развития региональных сетей Единых точек контакта (SPOC)	<ul style="list-style-type: none"> - А.А. Трапкова - А.И.Рязанов - Mr Andreas BALSIGER- BETTS - Mr Helder MOTA FILIPE - Mr Cosimo PICCINO - Mr Roy VANCAUWENBERGHE
11:00 - 11:20	Кофе-брейк	
СЕССИЯ IV Конвенция Медикрим с позиций производителей, дистрибьюторов, специалистов здравоохранения		
Председатели	<ul style="list-style-type: none"> - С. Кайтель, директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранения Совета Европы - В.А. Дмитриев, Генеральный директор Ассоциации российских фармацевтических производителей (АРФП) - В.Г. Шипков, исполнительный директор Ассоциации международных фармацевтических производителей (AIPM). 	
Защита легальной медицинской продукции, ее производства и цепи поставок – предотвращение, управление рисками и сотрудничество с властями		
11:20	Вклад международной индустрии в противодействие фальсификации медицинской продукции и сходным преступлениям	Mr Ashley HOW, Институт фармацевтической безопасности (PSI)
11:35	Проблемы и возможные решения: вклад европейских производителей медицинской продукции в профилактику и выявление преступлений в сфере оборота медицинской продукции	Mr Hugh PULLEN, Европейская Федерация фармацевтических производителей и ассоциаций (EFPIA)
11:50	Роль фармацевтических производителей в борьбе с фальсификацией лекарственных средств	А.В.Быков, директор по работе с государственными и общественными структурами

12:05	Вклад российских производителей лекарственных средств в борьбу с фальсификацией медицинской продукции	Е.А.Кардаш, руководитель рабочей группы по экономической безопасности АРФП
Инициативы, нацеленные на усиление интеграции легального производства медицинской продукции и цепи поставок		
12:20	Инициативы ЕС, касающиеся фальсифицированных лекарств в легальной и нелегальной торговле	Mr Christian TOURNIE, Генеральный директорат Европейского Союза по юстиции, фундаментальным правам и гражданству
12:35	Проект EDQM по отслеживанию движения медицинской продукции e-TACT и его роль в поддержке целей Конвенции Медикрим	Ms Susanne Keitel, директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранения Совета Европы
12:50 – 14:00	Обед	
Защита пациентов и потребителей – практическое сотрудничество на международном уровне		
Председатели	<ul style="list-style-type: none"> - Д.В. Пархоменко, врио заместителя руководителя Росздравнадзора - Ms Josee M.M.HANSEN, Инспекторат по здравоохранению, Нидерланды 	
14:00	Торговля фальсифицированной медицинской продукцией через Интернет	Mr Stephen McMAHON, Международный Альянс организаций пациентов (IAPO)
14:15	Мультисекторальное сотрудничество в области противодействия торговле фальсифицированной медицинской продукцией	Ms Lynda SCAMMELL Британское регуляторное агентство по лекарственным средствам и здравоохранению
14:30	Контроль почтовых отправок как ключевой компонент эффективного противодействия фальсификации медицинской продукции и сходным преступлениям	Mr Ashley HOW, Институт фармацевтической безопасности
14:45	Современные подходы к информированию о рисках в ходе противодействия подделке медицинской продукции: информационные кампании и информирование о выявленных правонарушениях	Mr Domenico DI GIORGIO, Итальянское агентство по лекарственным средствам (AIFA)
15:00	Вред здоровью, вызванный фальсифицированной медицинской продукцией и сходными преступлениями	Mr Bastiaan VENHUIS, Институт общественного здоровья, Нидерланды
15:15	Уроки раскрытых эпизодов	Ms Ruth MOSIMANN, Swissmedic, Швейцария, Комитет экспертов по снижению рисков, связанных с

		фальсификацией медицинской продукции и сходными преступлениями (CD-P-PH/CMED)
15:30	Обсуждение	
15:45 – 16:00	Кофе-брейк	
СЕССИЯ V ЗАВЕРШАЮЩАЯ СЕССИЯ		
Председатели	<ul style="list-style-type: none"> - Е.А.Тельнова, врио руководителя Росздравнадзора - Ms Susanne Keitel, директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранения Совета Европы 	
16:30	Принятие выводов конференции	
28 Октября	Дом приемов Министерства иностранных дел Российской Федерации (только по приглашениям)	
11:00	Открытие	<ul style="list-style-type: none"> - Т.А. Голикова, Министр здравоохранения и социального развития Российской Федерации - Mr Philippe BOILLAT, Генеральный директор Генерального директората по правам человека и правовым вопросам CE
Церемония открытия к подписанию Конвенции Медикрим		
Пресс-конференция		

ПРИЛОЖЕНИЕ

Председатели / Докладчики

- Ms Tatiana GOLIKOVA, Minister of Healthcare and Social Development, Russian Federation
- Mr Mevlüt ÇAVUŞOĞLU, President, Parliamentary Assembly of the Council of Europe
- Mr Philippe BOILLAT, Director General, DGI - Directorate General of Human Rights and Legal Affairs, Council of Europe
- Ms Susanne KEITEL, Director of the European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM); DGII – Directorate General of Democracy, Council of Europe

- Mr Andreas BALSIGER BETTS, Head of Sector Legal Affairs, Member of the Management Board of the Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic), Switzerland
- Mr Hugo BONAR, Enforcement Manager, Irish Medicines Board, Ireland
- Mr Alexander BYKOV, Association of International Pharmaceutical Manufacturers (AIPM), RF
- Mr Domenico DI GIORGIO, Chairman of the European Committee on Pharmaceuticals and Pharmaceutical Care (CD-P-PH), Council of Europe, Anticounterfeiting Activities Manager, Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), Italy
- Mr Victor DMITRIEV, General Director, Association of Russian Pharmaceutical Manufacturers, Russian Federation
- Mr Jeffrey GREN, MA Economics, Director Office of Health and Consumer Goods, United States Department of Commerce
- Mr Yuri GOUBIN, Deputy Head of the Department of Economic Safety and counteraction to Corruption, Ministry of Home Affairs of Russian Federation
- Ms Josée M.M. HANSEN Pharm.D, Chiefinspector Pharmaceutical Affairs and Medical Technology Dutch Health Care Inspectorate, The Netherlands
- Mr Gerald HEDDELL, Director of Inspection, Enforcement and Standards, Medicines and Healthcare regulatory Authority (MHRA), United Kingdom
- Mr Ashley HOW, European Director, Pharmaceutical Security Institute (PSI), United Kingdom
- Mr Jesper HJORTENBERG, National member for Denmark, Eurojust; European Committee on Crime Problems (CDPC)
- Mr Hugo HURTS, Director, Medicines and Technology, Ministry of Health, Welfare and Sport, The Netherlands
- Mr Popi KANARI, Director, State General Laboratory, Cyprus
- Mr Eugeny KARDASH, Association of the Russian Pharmaceutical Manufacturers, RF
- Ms Valentina KOSENKO, Chief of the Division for state control of quality of medical products, Roszdravnadzor, Russian Federation
- Mr Stephen McMAHON, International Alliance of Patients Organizations (IAPO)
- Mr Bernard MARQUET, Rapporteur, Social, Health and Family Affairs Committee, Parliamentary Assembly of the Council of Europe
- Ms Ruth MOSIMANN, Vice-Chairperson of the Committee of Experts on Counterfeiting of Medical Products and Similar Crimes (CD-P-PH/CMED), Council of Europe; Head of Control Illegal Medicines, Swiss Agency for Therapeutic Products (Swissmedic), Switzerland
- Mr Helder MOTA FILIPE, Vice-President of the Executive Board, National Authority of medicines and Health Products, I.P. (INFARMED), Portugal
- Mr Dmitriy PARKHOMENKO, Acting deputy director of the Roszdravnadzor, Chief of the Division for monitoring of state programs, Roszdravnadzor, Russian Federation

- Ms Valentina PETRENKO, PRESIDENT OF THE Committee of Social and Health Policy, Federal Assembly of the Russian Federation
- Mr Cosimo PICCINNO, Carabinieri for Public Health Safety (N.A.S.), Italy
- Mr Hugh PULLEN, European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations (EFPIA)
- Mr Andrey RIAZANOV 1-st Deputy Head of the Department of Trade Restrictions, Currency and Export Control, Federal Customs Service of Russian Federation
- Ms Lynda SCAMMELL, Medicines and Healthcare products Regulatory Agency (MHRA), United Kingdom
- Mr Vladimir SHIPKOV, Chief Executive Officer, Association of International Pharmaceutical Manufacturers (AIPM), Russian Federation
- Mr. SOLOVYOV, Head of the State Inspectorate for Quality of Medicines, Ministry of Healthcare of Ukraine
- Ms Elena TELNOVA, Acting Director of Roszdravnadzor, monitoring of state programs, Russian Federation
- Mr Alexey TEREKHOV, Advisor to the Director of Roszdravnadzor, Russian Federation
- Mr Christian TOURNIE, National seconded expert, Administrator for the Directorate-General Home Affairs, European Commission
- Mr Alla TRAPKOVA, Deputy Chief of the Division for state control of quality of medical products, Roszdravnadzor, Russian Federation
- Mr Roy VANCAUWENBERGHE, Senior Inspector, Federal Agency Medicines and Health Products, Belgium
- Mr Bastiaan VENHUIS, Expert, National Institute for Public Health and Environment (RIVM), The Netherlands
- Mr Bart WIJNBERG, Expert
- Ms Tatiana YAKOVLEVA, Member of the Health Committee of the State Duma of the Federal Assembly of the Russian Federation
- Mr Fritz ZEDER, Chairman of the former Ad hoc Committee on Counterfeiting of Medical Products and Similar Crimes involving threats to Public Health (PC-ISP), Council of Europe; Head of Unit II.2, Ministry of Justice, Austria

Оргкомитет – Российская Федерация

- Ms Veronika SKVORTSOVA, Deputy Minister of Healthcare and Social Development (President)
- Ms Elena TELNOVA, Acting Director, Federal Service on Surveillance in Healthcare and Social Development (Roszdravnadzor)
- Mr Ivan DUBOV, Director, Department of the International Cooperation, Ministry of Health and Social Development
- Ms Diana MICHAYLOVA, Head, Department for Medicinal Drugs and Medical Devices, Ministry of Health and Social Development
- Mr Dmitriy PARKHOMENKO, Acting Deputy Director, Federal Service on Surveillance in Healthcare and Social Development (Roszdravnadzor), Chief of the Division for monitoring of state programs, Roszdravnadzor
- Ms Valentina KOSENKO, Head of Division, State Quality Control of Medical Products, Federal Service on Surveillance in Healthcare and Social Development (Roszdravnadzor)
- Ms Svetlana AXELROD, Deputy Head, Division of the International Relations, Ministry of Health and Social Development
- Mr Andrey GAYDEROV, Head of Division of regulation and safety of Medicinal Drugs, Department for Medicinal Drugs and Medical Devices, Ministry of Health and Social Development
- Ms Elena BARMANOVA, Head of Directorate of Quality Control of the medicinal production
- Ms Irina KRUPNOVA, Head of Directorate of organisation of State Control of Circulation of medicinal products, Federal Service on Surveillance in Healthcare and Social Development (Roszdravnadzor)

- Mr Leonid LISOVOY, Head of the Directorate of Administrative and legal Questions of Federal Service on Surveillance in Healthcare and Social Development (Roszdravnadzor)
- Ms Natalia NIKOLAEVA, Head of Division of administrative and legal regulation of the pharmaceutical activity, circulation of drugs and psychoactive substances, Department of the Development of Pharmaceutical Market and Market of the Medical devices
- Mr Kirill POSPELOV, Acting Director of inter-regional information-analytical direction
- Ms Tatiana REYCHTMAN, Head of Division of administrative and legal regulation of measures of social support the citizens, Department of the Development of Pharmaceutical Market and Market of the Medical devices
- Mr Anatolij SHARONOV, Head of Directorate of State control of the quality of the medical service provided to the population of the Federal Service on Surveillance in Healthcare and Social Development (Roszdravnadzor)

Оргкомитет – Секретариат Совета Европы

- Ms Susanne KEITEL, Director of the European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM), DGII - Directorate General of Democracy
- Mr Carlo CHIAROMONTE, Head of the Criminal Law Division, Law Reform Department, DGI Directorate General of Human Rights and Rule of Law
- Ms Caroline LARSEN LETARNEC, Head of Public Relations Division/Documentation/Library, European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM)
- Ms Sabine WALSER, Administrative Officer, Department of Biological Standardisation, OMCL Network & HealthCare (DBO), European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM)
- Mr Kristian BARTHOLIN, Administrator, Criminal Law Division, Law Reform Department, DGI – Directorate General of Human Rights and Rule of Law
- Ms Dominique WULFRAN, Assistant, Criminal Law Division, Law Reform Department, DGI – Directorate General of Human Rights and Rule of Law
- Ms Olga SOKOL, Assistant, Criminal Law Division, Law Reform Department, DGI – Directorate General of Human Rights and Rule of Law
- Ms Estelle GLESSINGER, Assistant, Department of Biological Standardisation, OMCL Network & HealthCare (DBO), European Directorate for the Quality of Medicines & HealthCare (EDQM)
- Ms Estelle STEINER, Press officer, Communication Directorate