



26—28 октября 2011
Москва, ККЗ «Измайлово»

XII Всероссийская конференция «Государственное регулирование в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий»

РЕГИСТРАЦИЯ УЧАСТНИКОВ (ККЗ «Измайлово»)

26.10.11

ТОРЖЕСТВЕННОЕ ОТКРЫТИЕ

09.00—10.00

Приветствия

10.00—13.00

Пленарное заседание

(Большой зал, ККЗ)

Участники Всероссийской конференции «ФармМедОбращение 2011» получают возможность принять участие в Пленарном заседании Международной конференции высокого уровня – «Конвенция Совета Европы по фальсификации медицинской продукции и сходным преступлениям, угрожающим здоровью населения (Конвенция Медикрим) – противодействие фальсификации медицинской продукции».

В Пленарном заседании примут участие руководители и представители: Минздравсоцразвития России, Государственной Думы РФ, СЕ, Росздравнадзора и др.

СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ

26.10.11

Актуальные вопросы контроля и надзора в сфере обращения лекарственных средств

14.00—18.00

(Большой зал, ККЗ)

Модератор: Крупнова И.В. – начальник Управления организации государственного контроля обращения лекарственных средств Росздравнадзора; **Константинова О.А.** – заместитель директора Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России.

• **Система льготного лекарственного обеспечения** (Рейхтман Т.В. – начальник Отдела нормативно-правового регулирования мер социальной поддержки граждан Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России)

• **Государственное регулирование цен на лекарственные препараты, включенные в ЖНВЛП. Действенность контроля и надзора за применением цен на лекарственные препараты, включенные в ЖНВЛП** (Фисенко В.С. – заместитель начальника Управления мониторинга государственных программ Росздравнадзора)

• **Итоги контрольно-надзорной деятельности в сфере льготного лекарственного обеспечения** (Петроченков Г.А. – заместитель начальника Управления мониторинга государственных программ Росздравнадзора)

• **Современные подходы к экономической оценке высокочрезвычайных лекарственных средств, финансируемых за счет государства** (Куликов А.Ю. – доцент Первого МГМУ им И.М. Сеченова)

• **Особенности контроля за обращением лекарственных средств в аптечных и лечебно-профилактических учреждениях в рамках реализации Федерального закона от 26.12.2008 № 294-ФЗ «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля»** (Крупнова И.В. – начальник Управления государственного контроля обращения лекарственных средств Росздравнадзора)

• **Проблемы, связанные с профилактикой распространения наркомании, вызываемой не**

медицинским потреблением кодеиносодержащих препаратов и дезоморфинов (Масловская Е.В. — начальник Управления по предупреждению преступлений в сфере легального оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров Оперативно-розыскного департамента ФСКН России)

- **Механизмы продвижения лекарственных препаратов на фармацевтическом рынке, этические критерии и особенности рекламы лекарственных препаратов. Контроль за рекламой лекарственных препаратов** (Нефедова Ю.С. — руководитель Управления Росздравнадзора по Пермскому краю; представитель ФАС России)

- **Вопросы уничтожения фармацевтической продукции, проблемы и пути решения** (Митрохин О.В. — заместитель начальника Управления организации деятельности системы государственного санитарно-эпидемиологического надзора и реализации административной реформы Роспотребнадзора; Трапкова А.А. — заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)

СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ

Контроль за обращением наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров

(Зал №6, корпус «Альфа»)

26.10.11

14.00–18.00

Модератор: Николаева Н.М. — начальник отдела нормативно-правового регулирования фармацевтической деятельности, оборота наркотических средств и психотропных веществ Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России; **Гуськова И.А.** — заместитель начальника Управления организации государственного контроля обращения лекарственных средств Росздравнадзора

- **Правовое регулирование в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров. Гармонизация национального законодательства с нормами международного права в области контроля над наркотиками и их прекурсорами, а также противодействия их незаконному обороту** (Николаева Н.М. — начальник Отдела нормативно-правового регулирования фармацевтической деятельности, оборота наркотических средств и психотропных веществ Минздравсоцразвития России)

- **Оказание государственной услуги ФСКН России в сфере легального оборота наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров** (Масловская Е.В. — начальник Управления по предупреждению преступлений в сфере легального оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров Оперативно-розыскного департамента ФСКН России)

- **Актуальные вопросы контроля и надзора в сфере обращения наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров** (Орихивская Е.Н. — начальник Управления лицензирования и аккредитации Департамента здравоохранения города Москвы; Майдыкова Э.Е. — начальник Управления лицензирования медицинской и фармацевтической деятельности и контроля качества медицинской помощи Министерства здравоохранения Московской области; Гуськова И.А. — заместитель начальника Управления государственного контроля обращения лекарственных средств Росздравнадзора)

- **Правовое регулирование оборота прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ. Особенности лицензирования деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ** (Масловская Е.В. — начальник Управления по предупреждению преступлений в сфере легального оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров Оперативно-розыскного департамента ФСКН России; Гуськова И.А. — заместитель начальника Управления государственного контроля обращения лекарственных средств Росздравнадзора)

- **Культивирование наркосодержащих растений в условиях современного законодательства** (Смирнов А.А. — директор ГНУ Пензенский научно-исследовательский институт сельского хозяйства Российской академии сельскохозяйственных наук)

СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ

Контроль за обращением медицинских изделий на российском рынке

(Зал №9, корпус «Альфа»)

26.10.11

14.00–18.00

Модератор: *Крылова Т.Г.* — заместитель начальника Управления контроля за качеством медицинских изделий Росздравнадзора; *Турянский Е.Э.* — начальник отдела лицензирования и государственного контроля медицинских изделий, заместитель начальника Управления контроля за качеством медицинских изделий Росздравнадзора

- **Государственная регистрация медицинских изделий: основные проблемы и возможные пути решения** (*Крылова Т.Г.* — заместитель начальника Управления контроля качества медицинских изделий Росздравнадзора; *Комарова Т.Я.* — начальник отдела регистрации отечественных изделий медицинского назначения Управления контроля качества медицинских изделий Росздравнадзора; *Попов О.И.* — начальник отдела регистрации зарубежных изделий медицинского назначения Управления контроля качества медицинских изделий Росздравнадзора)

- **Организация и проведение экспертных работ на предрегистрационном этапе. Возможность использования зарубежного опыта** (*Антонов В.С.* — ФГУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора; *Долгов В.В.* — ГОУ ДПО РМАПО; *Перова Н.В.* — АНО ИМБИИТ; *Довжик И.А.* — АНО ИМБИИТ; *Машков А.В.* — ООО «ЦСМИ ВНИИМП»; *Никифорова Л.Ю.* — ООО «ПСА»)

- **Мониторинг использования медицинских изделий в учреждениях здравоохранения Российской Федерации** (*Зиниченко В.Я.* — ФГУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора)

- **Контроль за оборотом медицинских изделий** (*Астахова А.В.* — заместитель начальника отдела государственного контроля и лицензирования медицинских изделий Управления контроля качества медицинских изделий Росздравнадзора)

- **Взгляд зарубежной индустрии на регулирование сферы обращения медицинских изделий** (*Третьякова А.М.* — Ассоциация международных производителей медицинских изделий IMEDA)

- **Проблемы регистрации и обращения медицинских изделий для диагностики in vitro** (*Лабинская Т.А.* — Abbott Laboratories S.A.)

- **Отечественные производители медицинских изделий и программа модернизации здравоохранения** (*Ким О.А.* — НП МОМТ)

- **Дискуссия, ответы на вопросы**

СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ

СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОЙ КОНФЕРЕНЦИИ С МЕЖДУНАРОДНЫМ УЧАСТИЕМ, ПОСВЯЩЕННОЙ КАЧЕСТВУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

Государственный контроль и обеспечение качества медицинской продукции

(Большой зал, ККЗ)

27.10.11

09.30–13.30

Модератор: *Косенко В.В.* — начальник Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора; *Кайтель С.* — директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранения СЕ; *Соловьев А.С.* — председатель государственной службы Украины по лекарственным средствам

- **Основные принципы и элементы государственного контроля лекарственных средств в**

Российской Федерации. Роль Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития в организации противодействия фальсификации лекарственных средств в Российской Федерации (Косенко В.В. – начальник Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)

- Опыт региональной гармонизации стандартов качества лекарственных средств в государствах Европы (Кайтель С. – директор Европейского директората по качеству лекарственных средств и здравоохранения CE)

- Подходы к разработке стандартов качества лекарственных средств в США (Вильямс Р. – президент Национального фармакопейного общества (US Pharmacopoeia convention Roger Williams))

- Присоединение Государственной службы Украины по лекарственным средствам к PIC/S: результаты и перспективы (Соловьев А.С. – председатель Государственной службы Украины по лекарственным средствам)

- Роль и место контрольных лабораторий в системе государственного контроля качества лекарственных средств в Российской Федерации (Титова А.В. – ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора)

- Вклад сети Государственных медицинских контрольных лабораторий (OMCL) Совета Европы в обеспечение качества лекарственных средств (Канари П. – председатель сети Государственных медицинских контрольных лабораторий (OMCL) Европейского директората по качеству)

- Реализация принципов ISO 17 025 – залог обеспечения качественной работы контрольных лабораторий (Барохас А. – менеджер программы PQM по управлению качеством. Фармакопей США)

- Инспектирование производств лекарственных препаратов, фармацевтических субстанций и вспомогательных веществ в Европейском Союзе (Катсулакос Д. – Европейское агентство по лекарственным средствам, отдел соблюдения законодательства и инспектирования)

- Организация системы государственного контроля качества лекарственных средств в Китайской Народной Республике (Цуй Эньсуэ – заместитель генерального директора бюро расследований, Китайское Управление по контролю пищевой продукции и лекарственных средств)

- Контроль клинических исследований как один из инструментов обеспечения качества лекарственных средств (Афончиков Ю.В. – начальник отдела контроля клинических исследований Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора)

КРУГЛЫЙ СТОЛ

Проблемы и перспективы развития
региональных систем лекарственного обеспечения

(Зал №9, корпус «Альфа»)

27.10.11

09.00–11.30

Модератор: Пархоменко Д.В. – врио заместителя руководителя Росздравнадзора; Михайлова Д.О. – директор Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России; Фаррахов А.З. – Министр здравоохранения Республики Татарстан

- Опыт работы по организации лекарственного обеспечения госпитального и амбулаторного сегментов в Нижегородской области (Карцевский А.В. – Министр здравоохранения Нижегородской области)

- Организация лекарственного обеспечения на территории Краснодарского края (Редько Е.Н. – руководитель Департамента здравоохранения Краснодарского края)

- Основные аспекты лекарственного обеспечения населения Московской области: актуальные проблемы и пути их решения (Шишкарева Г.Г. – заместитель Министра здравоохранения Московской области)

- Контроль за лекарственным обеспечением отдельных категорий граждан необходимыми лекарственными препаратами в Новосибирской области (Галагуш Л.Л. – руководитель Управления

Росздравнадзора по Новосибирской области)

- **Финансовые аспекты лекарственного обеспечения онкологических больных: федеральный и региональный уровни** (*Борисов Д.А. — директор НП «Равное право на жизнь»*)
- **Современные возможности интерактивной образовательно-аналитической программы «СОЛО»: первый опыт регионального применения** (*Куликов А.Ю. — доцент Первого МГМУ им. И.М. Сеченова*)
- **О работе Общественного совета по защите прав пациентов при Росздравнадзоре** (*Власов Я.В. — председатель Общественного совета по защите прав пациентов при Росздравнадзоре*)

КРУГЛЫЙ СТОЛ

Инновационный подход к бизнесу – принципы работы, возможности и перспективы развития российской фармацевтической компании в современных условиях

(Зал №9, корпус «Альфа»)

27.10.11

11.30–13.00

Модератор: *Палевская Е.Ю. — генеральный директор ООО «Промо-Мед»*

- **Инновационный подход современной фармацевтической компании к продвижению и реализации качественных продуктов. Решения для бизнеса** (*Шилова С.В. — операционный директор ООО «Промо-Мед»*)
- **Мониторинг безопасности лекарственных препаратов в современных реалиях отечественной компании. Инновационный подход** (*Машутин А.Б. — Медицинский директор ООО «Промо-Мед»*)
- **Современный индивидуальный подход компании к защите бренда от фальсификации. Идентификация продукции** (*Королева К.А. — Руководитель производственного отдела ООО «Промо-Мед»*)

КРУГЛЫЙ СТОЛ

Актуальные вопросы использования оригинальных и генерических лекарственных средств

(Зал №9, корпус «Альфа»)

27.10.11

14.00–16.00

Модератор: *Зырянов С.К. — профессор РНИМУ им. Н.И. Пирогова*

- **Проблемы оценки эквивалентности воспроизведенных лекарственных средств** (*Зырянов С.К. — профессор РНИМУ им. Н.И. Пирогова*)
- **Соблюдение стандартов качества в процессе производства лекарственных препаратов** (*Налин К. — руководитель отдела контроля качества лекарственных средств компании Новартис (США)*)
- **Современные требования к качеству биотехнологических препаратов** (*Шило В.Ю. — главный врач Центра Диализа при ГКБ № 20 г. Москвы, медицинский директор сети центров «Евромедик» в РФ, заместитель председателя Российского диализного общества*)

**СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ
СПЕЦИАЛИЗИРОВАННОЙ КОНФЕРЕНЦИИ
С МЕЖДУНАРОДНЫМ УЧАСТИЕМ, ПОСВЯЩЕННОЙ
КАЧЕСТВУ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

**Вопросы обеспечения безопасности
лекарственных средств**

(Большой зал, ККЗ)

27.10.11

14.30–18.00

Модератор: *Косенко В.В. — начальник Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора; Олссон С. — руководитель программы ВОЗ*

по международному мониторингу безопасности лекарственных средств, Уппсальский центр мониторинга лекарственных средств ВОЗ, Швеция; **Глаголев С.В** — начальник Отдела мониторинга эффективности и безопасности лекарственных средств Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора

- **Организация системы мониторинга безопасности лекарственных средств в Российской Федерации** (*Глаголев С.В. — начальник Отдела мониторинга эффективности и безопасности лекарственных средств Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора*)

- **Программа Всемирной организации здравоохранения по международному мониторингу лекарственных средств. Развитие государственных систем мониторинга безопасности лекарственных средств в странах СНГ и новых независимых государствах** (*Олссон С. — руководитель программы ВОЗ по международному мониторингу безопасности лекарственных средств, Уппсальский центр мониторинга лекарственных средств ВОЗ*)

- **Вопросы безопасности безрецептурных лекарственных препаратов. Инициативы ЕДКЛС** (*Вальцер С. — административный специалист Отдела стандартизации биологических препаратов, сети ОМСЛ и вопросов здравоохранения ЕДКЛС*)

- **Развитие системы мониторинга безопасности лекарственных средств на основе гармонизированных подходов** (*Матвеева Е.В. — начальник Управления послерегистрационного надзора ГП «Государственный экспертный центр Министерства охраны здоровья Украины»*)

- **Проблемы безопасности применения лекарственных препаратов в реальной клинической практике** (*Зырянов С.К. — профессор кафедры клинической фармакологии ГБОУ ВПО РНИМУ им. Н.И.Пирогова*)

- **Система фармаконадзора в компаниях-производителях инновационных лекарственных препаратов — проблемы управления рисками** (*Гуревич Д. — представительство компании Джонсон и Джонсон (Янсен-Силаг)*)

- **Мониторинг безопасности клинических исследований** (*Павлович Д.М. — директор по клиническим операциям представительства фирмы «Квинтайлс ГезмбХ»*)

- **Ответы на вопросы**

СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ

Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения

(Зал №1, корпус «Альфа»)

28.10.11

09.00—13.00

Модератор: **Крупнова И.В.** — начальник Управления организации государственного контроля обращения лекарственных средств Росздравнадзора; **Константинова О.А.** — заместитель директора Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России

- **Государственная политика в области лекарственного обеспечения и развития фармацевтического рынка. Перспективы нормативно-правового регулирования обращения лекарственных препаратов в области государственного контроля качества** (*Гайдеров А.А. — начальник Отдела нормативно-правового регулирования вопросов качества, эффективности и безопасности применения лекарственных средств Департамента развития фармацевтического рынка и рынка медицинской техники Минздравсоцразвития России*)

- **Лицензирование розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения в свете новых законов от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» и от 27.07.2010 № 210-ФЗ «Об организации предоставления государственных и муниципальных услуг»** (*Крупнова И.В. — начальник Управления государственного контроля обращения лекарственных средств Росздравнадзора*)

- **Изготовление лекарственных средств в условиях аптеки: нормативная база и практическая реализация** (Майдыкова Э.Е. — начальник Управления лицензирования медицинской и фармацевтической деятельности и контроля качества медицинской помощи Министерства здравоохранения Московской области)
- **Настоящее и будущее аптечной системы Российской Федерации в цифрах** (Неволина Е.В. — исполнительный директор некоммерческого партнерства «Аптечная гильдия»)
- **Роль аптек в современной системе здравоохранения: достижения и задачи** (Ягудина Р.И. — заведующая кафедрой организации лекарственного обеспечения и фармакоэкономики Первого МГМУ им И.М. Сеченова)
- **Работа аптеки в новых условиях регулирования. Положительный опыт. Аптечная сеть «Ригла» — проект аптека будущего** (Гусев А.В. — генеральный директор АС «Ригла»)
- **На чем может заработать аптека. Анализ прочего ассортимента, разрешенного к реализации в аптеках** (Штауберг О.В. — генеральный директор ООО «Фора-фарм инвест»)
- **Лекарственное обеспечение жителей сельских поселений: проблемы и перспективы** (Комиссинская И.Г. — заведующая кафедрой фармации КГМУ)

СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ

Контроль за ходом реализации программы модернизации здравоохранения и приоритетного национального проекта «Здоровье»

(Зал №3, корпус «Альфа»)

28.10.11

09.00–13.00

Модератор: Шаронов А.Н. — начальник Управления организации государственного контроля качества оказания медицинской помощи населению Росздравнадзора; Фисенко В.С. — заместитель начальника Управления мониторинга государственных программ Росздравнадзора

- **Предварительные итоги проведения Росздравнадзором контрольных мероприятий за ходом реализации программ модернизации здравоохранения** (Фисенко В.С. — заместитель начальника Управления мониторинга государственных программ Росздравнадзора)
- **Стандарты медицинской помощи и порядки оказания отдельных видов (по профилям) медицинской помощи. Их роль и значение** (Ковалев С.В. — начальник Отдела организации контроля качества медицинской помощи населению Росздравнадзора)
- **Система управления качеством медицинской помощи** (Ковалев С.В. — начальник Отдела организации контроля качества медицинской помощи населению Росздравнадзора)
- **Проведение ведомственной экспертизы качества оказания медицинской помощи** (Погонин А.В. — начальник Управления организации медицинской помощи Департамента здравоохранения г. Москвы)
- **О ходе реализации в учреждении программ модернизации здравоохранения в учреждениях здравоохранения г. Москвы** (Шкода А.С. — главный врач городской клинической больницы № 67 Департамента здравоохранения г. Москвы)
- **Организация и проведение контроля объемов, сроков, качества и условий предоставления медицинской помощи по обязательному медицинскому страхованию** (Баклашова М.А. — заместитель начальника Управления организации обязательного медицинского страхования Федерального Фонда обязательного медицинского страхования)
- **Организация контроля качества оказания медицинской помощи в многопрофильном лечебно-профилактическом учреждении** (Зигаленко Д.Г. — начальник Отдела по надзору и контролю за медицинской и фармацевтической деятельностью Управления Росздравнадзора по Санкт-Петербургу и Ленинградской области)
- **Анализ результатов контроля за использованием оборудования, поставляемого в рамках приоритетного национального проекта «Здоровье»** (Рогинко Н.И. — заместитель начальника

Отдела государственного контроля за реализацией приоритетных национальных проектов Росздравнадзора)

• Особенности реализации контрольных полномочий за выполнением мероприятий, направленных на совершенствование медицинской помощи больным с сосудистыми заболеваниями, онкологической патологией, пострадавшим в дорожно-транспортных происшествиях (Рогинко Н.И. — заместитель начальника Отдела государственного контроля за реализацией приоритетных национальных проектов Росздравнадзора)

СЕКЦИОННОЕ ЗАСЕДАНИЕ

Актуальные вопросы осуществления контроля за порядком производства медицинских экспертиз

(Зал №9, корпус «Альфа»)

28.10.11

09.00—13.00

Модератор: *Серегина И.Ф.* — заместитель руководителя Росздравнадзора; *Бондарев С.В.* — начальник Управления организации государственного контроля качества оказания социальной помощи населению Росздравнадзора; *Карпов А.С.* — заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества оказания медицинской помощи населению Росздравнадзора

• **Деятельность Росздравнадзора по контролю за порядком производства экспертизы временной нетрудоспособности** (*Веселова Н.А.* — начальник Отдела организации контроля медицинских экспертиз Росздравнадзора)

• **Новации в нормативных актах по экспертизе временной нетрудоспособности** (*Журавлева О.В.* — заместитель начальника Отдела организации контроля медицинских экспертиз Росздравнадзора)

• **Роль Фонда социального страхования Российской Федерации в контроле за соблюдением порядка выдачи листков нетрудоспособности** (*Воронова С.В.* — консультант отдела Департамента страхования на случай временной нетрудоспособности и в связи с материнством Фонда социального страхования Российской Федерации)

• **Особенности контроля за осуществлением судебно-медицинской экспертизы. Роль и пределы компетенции Росздравнадзора** (*Тучик Е.С.* — главный специалист-эксперт Росздравнадзора по судебно-медицинской экспертизе)

• **Особенности контроля за осуществлением судебно-психиатрической экспертизы** (*Ткаченко А.А.* — аккредитованный эксперт Росздравнадзора по судебно-психиатрической экспертизе)

• **Особенности контроля за порядком производства военно-врачебной экспертизы** (*Романов П.А.* — председатель Центральной военно-врачебной комиссии Минобороны России)

• **Нормативно-правовые основы проведения независимой военно-врачебной экспертизы** (*Царева С.Р.* — юрист-эксперт ООО «МедЭксперт»)

• **Особенности контроля за порядком организации и осуществления медико-социальной экспертизы** (*Паршина Ю.В.* — начальник Отдела контроля за порядком организации медико-социальной экспертизы и реабилитации инвалидов Росздравнадзора)

• **Проблемные вопросы размещения федеральных учреждений медико-социальной экспертизы в субъектах Российской Федерации** (*Соловьева П.В.* — врио начальника Управления организации медико-социальной экспертизы и социальной поддержки населения Федерального медико-биологического агентства)

• **Актуальные вопросы кадрового обеспечения и обучения специалистов федеральных учреждений медико-социальной экспертизы в субъектах Российской Федерации** (*Дымочка М.А.* — врио руководителя ФГУ «Федеральное бюро медико-социальной экспертизы» ФМБА России)

Обращаем Ваше внимание, что Оргкомитет конференции оставляет за собой право вносить изменения в программу и состав докладчиков