Программа конференции   
по внедрению системы маркировки лекарственных препаратов

21 апреля 2017 года

Конгресс-центр ТПП РФ (г. Москва, Ильинка, 6)

Видеотрансляция доступна на сайте Росздравнадзора

|  |  |
| --- | --- |
| 9.00-9.45 | Регистрация участников |
| 9.45-10.15  10.15-10.35  10.35-11.05  11.05-11.35  11.35-11.55  11.55-12.15  12.15-12.30 | Открытие конференции (**И.Н. Каграманян**, Первый заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации, **А.Н. Батуркин**, заместитель руководителя Федеральной налоговой службы, **А.А. Слепнёв**, Заместитель Руководителя Аппарата Правительства Российской Федерации - директор Департамента проектной деятельности Правительства Российской Федерации)  Состояние и перспективы внедрения системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя (**М.А. Мурашко**, руководитель Росздравнадзора)  Приоритетный проект «Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя для защиты населения от фальсифицированных лекарственных препаратов и оперативного выведения из оборота контрафактных и недоброкачественных препаратов». Основные требования к объектам и субъектам эксперимента (**О.Н. Чепурина**, начальник Управления обеспечения контроля оборота товаров ФНС России)  Основные бизнес-процессы и пошаговые инструкции для участников эксперимента. (**В.Г. Мальцев**, начальник отдела Управления обеспечения контроля оборота товаров ФНС России)  Практический пример внедрения системы движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя. (**А.В. Быков,** директор по экономике здравоохранения АО «Р-Фарм»)  Практический пример внедрения системы движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя. (**П.И. Пальников**, руководитель сопровождения программного обеспечения ЗАО «Биокад»)  Практический пример внедрения системы движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя на примере дистрибьютора (**А.Л. Тенцер**, директор по развитию АО НПК «Катрен») |
| 12.30-13.30 | Перерыв |
| 13.30-13.50  13.50-14.10  14.10-14.30  14.30-14.40  14.40-15.00  15.00-15.20  15.20-15.40  15.40-16.00 | Внедрение автоматизированной системы мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя зарубежным производителем лекарственных средств (**А.Б. Казулин**, руководитель направления производственного планирования и логистики ООО «Пфайзер»)  Риски и управление ими (**Д.С. Скорчеллетти**, АО «ЦентрИнформ»)  Алгоритм регистрации и описания лекарственных препаратов, комплект документов; что делать тем отечественным производителям, кто уже вступил; что делать зарубежным производителям, уже вступившим (**А.А. Кротков**, Ведущий эксперт ГС1 РУС)  Получение усиленной квалифицированной электронной подписи: пакет документов для получения, перечень удостоверяющих центров. Делегирование полномочий/получение нескольких ЭП: на примере предприятия (**Н.Н. Алференкова**, главный специалист Центра информационной безопасности АО "ГНИВЦ").  Перерыв  Сравнительный анализ оборудования для маркировки, необходимых условий по программному обеспечению, ИТ инфраструктуре, валидации (**Е.Е. Слиняков**, генеральный директор АО «Промис»)  Интеграция программ системы "1С: Предприятие" с государственными информационными системами» (**А. Гайдуков,** компания «**1С»**)  Программное обеспечение (**Д.А. Безуглый**, Руководитель группы по работе с ключевыми клиентами, Департамент по работе с клиентами и партнерами SAP СНГ) |