



ПРАВО НА ЗДОРОВЬЕ

КОНГРЕСС ПРАВО НА ЗДОРОВЬЕ

Концепция и программа мероприятия

15 декабря 2021. Цифровое деловое
пространство | ул. Покровка, 47



大成 DENTONS

О КОНГРЕССЕ

Право на здоровье – это конгресс, посвященный новым подходам к регулированию системы здравоохранения, направленным на сохранение и преумножение человеческого капитала как основы экономики страны

Время – 15 декабря 2021 года

Место – Цифровое деловое пространство



АУДИТОРИЯ – 300 УЧАСТНИКОВ

- **Регуляторы**
- **Представители фармкомпаний**
- **Юристы**
- **Ученые**
- **Организаторы здравоохранения**

Цели конгресса

Конгресс «Право на здоровье» станет отправной точкой для «перезапуска» национальной индустрии здравоохранения.

Его цели:

- сформировать новую дорожную карту для развития системы оказания медицинской помощи и лекарственного обеспечения в России
- найти механизмы устранения ключевых нормативных барьеров, препятствующих доступности лекарственных препаратов и медицинской помощи
- создать уникальную коммуникационную платформу для межведомственного и межотраслевого взаимодействия



Уникальность конгресса



Впервые вопросы регулирования здравоохранения будут рассмотрены как приоритет №1 с точки зрения вклада в экономику страны

В преддверие конгресса будет проведен детальный юридический анализ нормативно-правового регулирования России по ключевым направлениям здравоохранения и разработана новая Дорожная карта развития отрасли

Конгресс станет уникальной площадкой для межведомственного взаимодействия. В нем примут участие не только профильные для индустрии ведомства (Минздрав РФ, Минпромторг РФ), но и все органы власти, участвующие в принятии решений по ключевым для отрасли вопросам.

На конгрессе будут продемонстрированы лучшие международные практики в сфере регулирования здравоохранения. В мероприятии примут участие представители международных ведомств, обладающих эффективными инструментами управления здравоохранением (FDA, EMA).

Организатор конгресса



Аналитическое и информационное сопровождение конгресса. Медиа-платформа о надлежащих практиках GxP News

О GxP News: Медиа-платформа, направленная на формирование взаимодействия между регуляторами, фармкомпаниями и врачебным сообществом, а также на популяризацию надлежащих практик в фарминдустрии.

GxP News развивает отраслевой интернет-ресурс GxPNews.net, журнал «Новости GxP» и аналитическое бюро отраслевых маркетинговых исследований.

Технический оператор проекта



GRAND PROJECT



Юридический партнер

大成 DENTONS

Юридическое сопровождение конгресса

Юридическая фирма Dentons

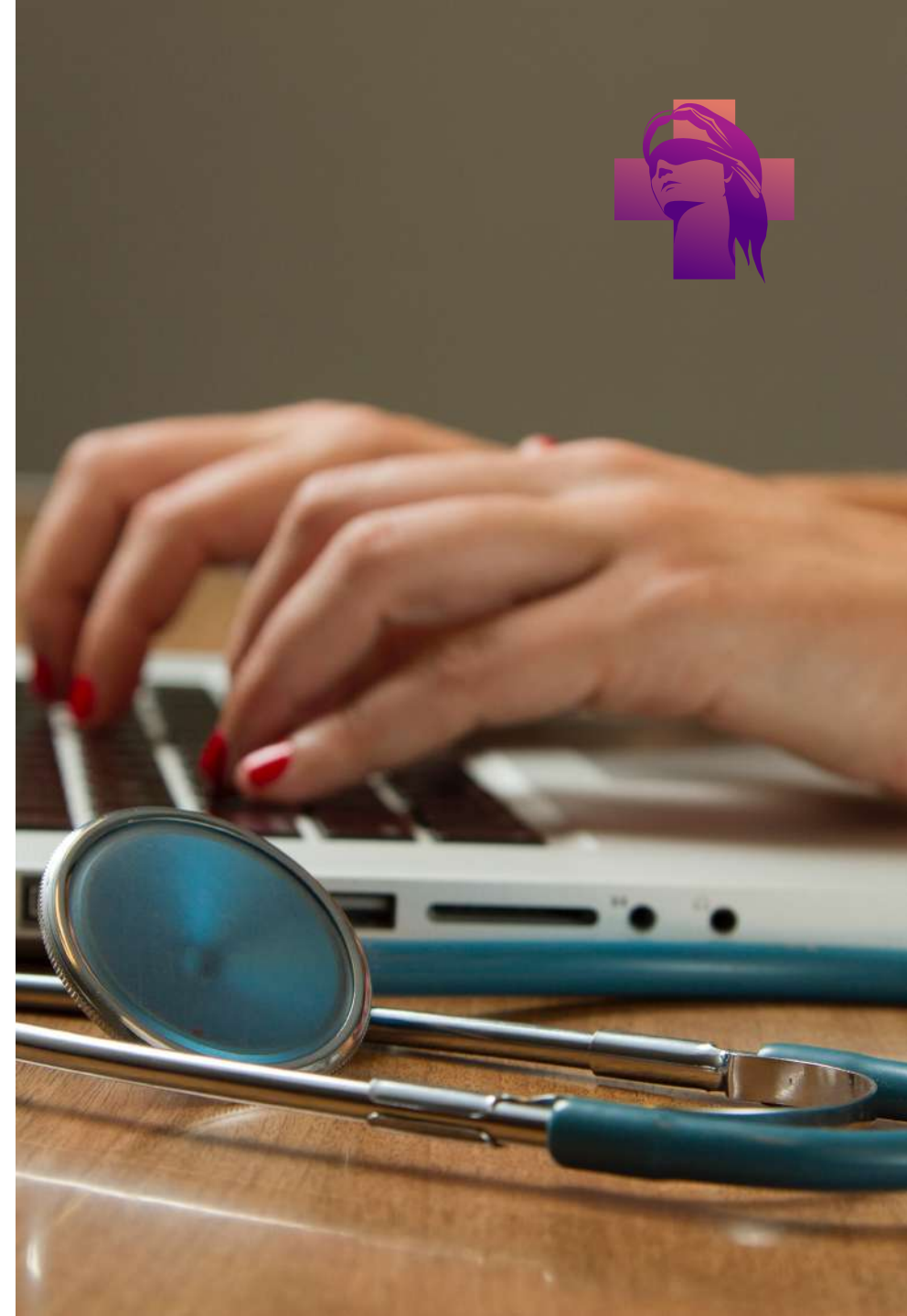
О Dentons: крупнейшая в мире юридическая фирма*, предоставляющая полный спектр юридических услуг в более чем 75 странах. Dentons предоставляет юридические услуги российским и иностранным компаниям, банкам и другим финансовым институтам, фондам прямых инвестиций, государственным предприятиям и некоммерческим организациям. Индустрия здравоохранения является одним из приоритетных направлений компании.



Участники конгресса

I. Сферы деятельности делегатов:
органы власти, фармкомпании, государственные
и частные медицинские учреждения, научные
институты, пациентские организации,
благотворительные фонды, правозащитные
организации, некоммерческие организации

II. Портрет делегатов: руководитель (генеральный
директор, коммерческий директор, GR-директор,
Market Access Director и тд), собственник бизнеса,
главный врач, научный руководитель, юрист



Программа конгресса

Пленарное заседание «COVID-19 и человеческий капитал»

- Регулирование системы здравоохранения в целом и ее влияние на национальную экономику в РФ в настоящее время;
- COVID-19 как катализатор процессов обновления нормативно-правовой базы;
- Тенденции здравоохранения будущего и вызовы регуляторам: персонализированный подход, повышение уровня технологического развития, единый цифровой контур, биологическая безопасность .



Программа конгресса



I Сессия № 1: Редактирование правил: законодательные и инфраструктурные барьеры для внедрения генетических технологий в здравоохранении

- Пробелы в законодательстве, мешающие обеспечить инфраструктуру генетических исследований для научных и медицинских целей (статус биобанков, классификация секвенирования, операции с компонентами крови и т.д.) и меры, направленные на устранение пробелов;
- Биоэтические вызовы;
- Барьеры внедрения технологий генетической диагностики в практике;

II Сессия № 2: Трудности перехода. Национальное и наднациональное в лекарственных ЕАЭС-реалиях

- Особенности российского и евразийского нормативного материала;
- «Инновационный» пакет изменений: достаточно ли его?;
- Идея единого регулятора: насколько реализуем централизованный подход в управлении фармпространством ЕАЭС?;
- Сохранение проблемных подходов, отраженных ранее в национальном законодательстве

Программа конгресса



III Сессия № 3. Национальное строительство: Эффективные механизмы государственной поддержки для создания локальных производств

- Совершенствование инвестиционных механизмов: СПИК, СЗПК, оффсеты для фармацевтики и медицинских изделий;
- «Второй лишней» - лишней или необходимый?
- Фарма 2030 – какова программа отрасли?
- Новые формы организации производств – новое регулирование?

IV Сессия № 4: Синергия умов и ресурсов: возможности коллаборации бизнеса, государства и научных институтов

- Перспективные направления государственно-частного партнерства в сфере здравоохранения и фармацевтики;
- Сотрудничество бизнеса, государства и научных институтов страны на этапе разработки и коммерциализации: инструменты в наличии;
- Формы партнерства науки и бизнеса: от малых инновационных предприятий и ГЧП до комплексной совместной разработки продуктов

Программа конгресса



V Сессия №5: Взгляд в будущее. Механизмы повышения доступности инновационных лекарственных препаратов - от регистрации до применения

- Текущие проблемы обеспечения инновационными лекарственными препаратами, в т.ч. Препаратами персонализированной медицины;
- Незарегистрированные лекарственные препараты: недооцененная значимость полноценного регулирования;
- Инновационные модели лекарственного обеспечения как один из элементов повышения доступности;
- Интеграция НТА в механизм принятия решений

VI Сессия № 6. Нестраховой случай. эффективная финансовая модель в здравоохранении и методы ее регулирования

- Международный опыт финансовой организации здравоохранения;
- Система ОМС и ее эффективность в период пандемии COVID-19, возможности изменений;
- Необходимость дополнительных инвестиций в здравоохранение.

Программа конгресса



VII Сессия №7: От пациента к индустрии. Новые подходы в работе пациентских организаций и благотворительных фондов в России

- Пациентоцентричность как принцип нового регулирования;
- Роль благотворительных фондов и пациентских организаций в российском здравоохранении;
- Как российским благотворительным фондам и пациентским организациям перейти на новый уровень?

VIII Сессия № 8. Регулирование комплексных передовых решений в здравоохранении

- СППВР – дальнейшие перспективы регулирования таких решений;
- Комбинированные (сложные) продукты – отсутствие гармонизированного подхода;
- Готова ли нормативная база к современному производству ВТЛП и передовых МИ?
- Способен ли законодатель изменить подход в целях стимулирования внедрения инноваций в РФ: пилотные проекты продуктового направления, изменение подхода к клинической апробации и т.п. и многое другое.

Спасибо за внимание!

