

## **Уважаемые коллеги!**

Приглашаем Вас принять участие в научном семинаре для провизоров-технологов, директоров по развитию, специалистов отделов исследований и разработок, отделов регистрации препаратов.

**«Гармонизация требований к разработке инновационных лекарственных препаратов»**

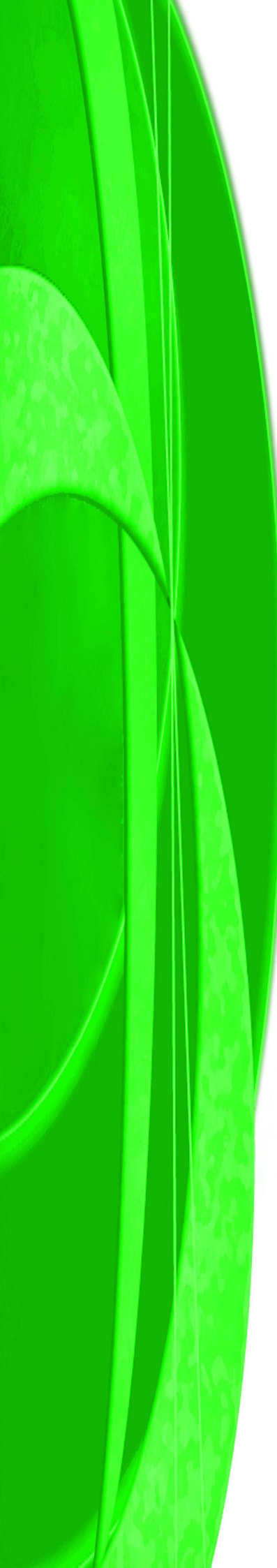
**Дата проведения:** 26 апреля 2012 г

**Место проведения:** Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования «Российский университет дружбы народов», Центр коллективного пользования (Научно-образовательный центр)

**Адрес:** г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, д. 10, строение 2 (Здание факультета Гуманитарных и социальных наук), актовый зал

**Стоимость участия:** 7700 руб.

**По окончании семинара выдаётся удостоверение о повышении квалификации государственного образца.**



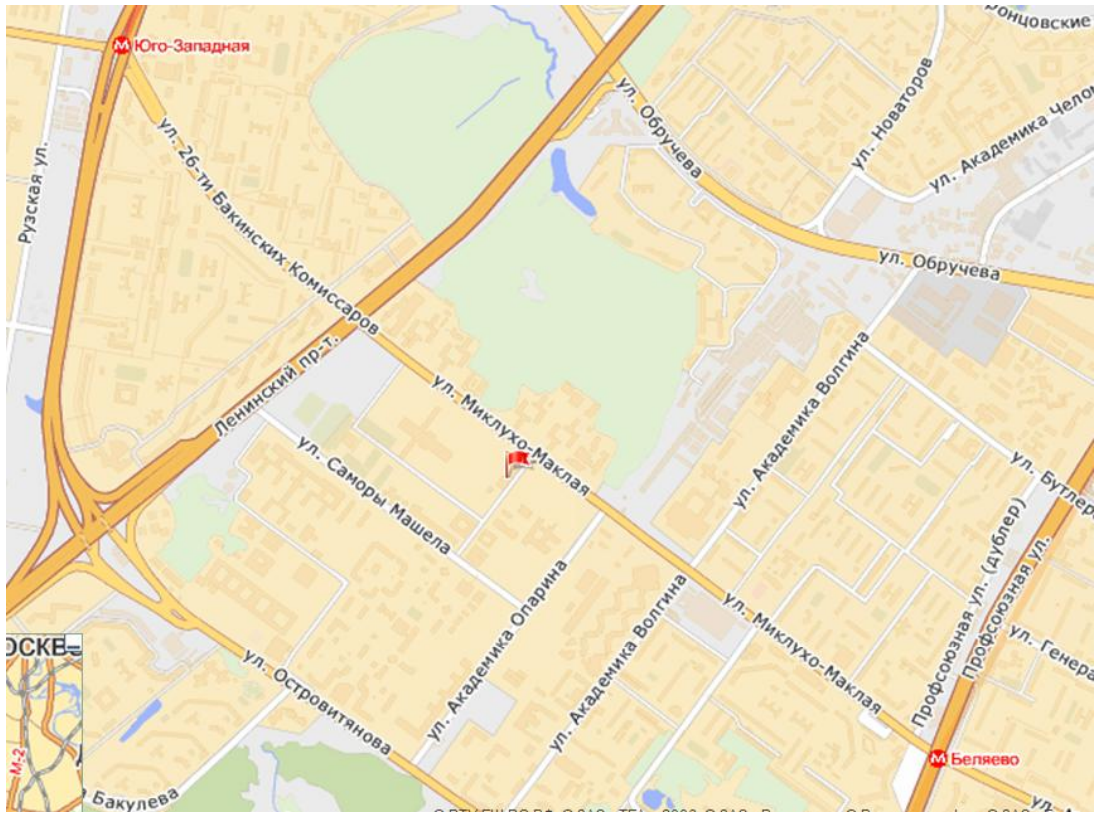
**Семинар  
семинаре для провизоров технологов,  
директоров по развитию, специалистов  
отделов исследований и разработок, отделов  
регистрации препаратов.**

Для участия в семинаре просим направлять заявку по  
е-mail: [dpo.rudn@gmail.com](mailto:dpo.rudn@gmail.com), [nsvasina@yandex.ru](mailto:nsvasina@yandex.ru)  
Телефон для справок: +7 (499) 739-58-34;  
+7 (495) 787 38 03 (доб. 2095)

**Дата и время проведения:** 26 апреля 2012 г, с 10:00  
до 17:30

**Аудитория:** Семинар рассчитан на провизоров-  
технологов, директоров по развитию, специалистов  
отделов исследований и разработок, отделов  
регистрации препаратов.

**Где мы находимся:**  
г. Москва, ул. Миклухо-Маклая, д. 10/2 , актовый зал





# Программа семинара

## 26 АПРЕЛЯ 2012

9:30 – 10:00	Регистрация участников семинара
10:00 – 10:15	Приветственное слово <i>Первого проректора – проректора по экономической деятельности Российского университета дружбы народов, доктора экономических наук Щесняка Е.Л.</i>
10:15–12:15	Эмульсии, микроэмульсии и наноэмульсии <i>Профессор института фармации и биофармации Кильского университета Бернд Мюллер (Германия)</i>
12:15 – 12:30	<i>Перерыв</i>
12:30 – 14:30	Повышение растворимости от коллоидов до наночастиц. Наносуспензии <i>Профессор института фармации и биофармации Кильского университета Бернд Мюллер (Германия)</i>
14:30 – 15:30	<i>Перерыв</i>
15:30 – 16:20	Требования к разработке инновационных лекарственных препаратов в рамках ФЦП «Фарма 2020» <i>Начальник отдела Фармацевтической промышленности и биотехнологического комплекса Минпромторга России Колотилова О.Н.</i>
16:20–17:10	Гармонизация требований стандартов качества лекарственных препаратов фармакопеи РФ с ведущими зарубежными фармакопеями <i>Доктор фарм., наук, профессор, директор Центра фармакопеи и международного сотрудничества ФГБУ «НЦЭСМП» Минздравсоцразвития России Саканян Е.И.</i>
17:10-18:00	Требование к доклиническим исследованиям инновационных лекарственных препаратов <i>Доктор фарм., наук, профессор Чистяков В.В.</i>