***НЕДЕЛЯ ФАРМЫ ЕАЭС***

***17-19 июня****, пройдет самое масштабное онлайн-событие фарм-ранка ЕАЭС, на котором мы обсудим пост-карантинную работу в сфере КИ, Фармаконадзора и Регистрации ЛС -* ***«НЕДЕЛЯ ФАРМЫ ЕАЭС»****.*

**Что принес нам COVID-19?**
Новые вызовы, кризис, упадок или переосмысление и новые возможности?
Налицо эффект отложенного старта и все, кто приостановил или не начал исследования, захотят их начать. Обсуждение тушения пожара – это интересно, но еще более интересно подготовиться к жизни после пожара, она определенно не будет такой как раньше.

**Среди спикеров:** Р-Фарм, Biocad, Герофарм, AstraZeneca, Pfizer, Нативита, Noven, Дата Менеджмент 365, Статэндокс, Ифарма и еще более 30 спикеров.

**Среди участников:** Петровакс, Оболенское, Sanofi-Aventis, Алвоген ФАРМА, Ликвор, Адамед Раша, Авексима, НАНОЛЕК, Пармаклиникал, ФармВИЛАР, ЮжФарм и еще более 200 представителей фармрынка.

**Среди тем:**

* Как именно пандемия COVID-19 повлияла на планирование, инициацию и проведение клинических исследований в различных регионах России?
* Каково место и значение удаленного мониторинга в обеспечении защиты субъектов и качества получаемых данных в период COVID-19?
* Какие нужны законодательные и процессуальные изменения для поддержки проведения клинических исследований в условиях текущих ограничений?
* Прозрачность клинических исследований препаратов против COVID-19 в России

**А также:**

* Этические аспекты КИ
* Инновационные дизайны КИ и подходы к оптимизации разработки
* Практика воплощения адаптивных дизайнов
* GCP-аудиты
* Особенности проведения удаленного аудита

**Кроме того, в третий день форума мы поговорим о Регистрации ЛС:**

* Ускоренные процедуры для разработки препаратов
* Удаленное взаимодействие с регулятором
* Влияние удаленной работы на подготовку и оформление регистрационных досье: отечественные и зарубежные компании. Плюсы и минусы
* Дефицит лекарств в условиях пандемии: проблемы импорта лекарств и импорта исходных и сырьевых материалов для производства

**и Фармаконадзоре:**

* Пострегистрационное репортирование нежелательных явлений
* Регуляторные меры в области фармаконадзора
* Влияние удаленной работы на сбор, обработку и интерпретацию фармаконадзорных данных
* Влияние удаленной работы сотрудников держателей регистрационных удостоверений и аврального режима работы медицинских работников на качество фармаконадзорных данных
* Проблемы прямого репортирования фармаконадзорных данных пациентами в России

Более 50 спикеров, более 300 участников, суммарно более 24 часов нового опыта и кейсов.

***Программу мероприятия и более подробную информацию Вы найдете на сайте:*** [***https://clinicaltrialsforum.ru/***](https://clinicaltrialsforum.ru/)

**Участие платное:**

1 день - 21.750 руб.

2 дня - 36.750 руб.

3 дня - 51.750 руб.

Для второго и последующего участника от компании - скидка 40%

Для членов РАФМ скидка 15% по промо-коду **RAFMpartner**.