



при поддержке



пространство комплаенс

# III ЕЖЕГОДНАЯ ПРАКТИЧЕСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ КОМПАЕНС И ЮРИДИЧЕСКАЯ ПРАВОПРИМЕНИТЕЛЬНАЯ ПРАКТИКА В ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ОТРАСЛИ

## 27 марта 2020

Marriott Grand, Москва, Тверская, 26.

### ПРОГРАММА:

9.00-10.00 Регистрация. Приветственный кофе.	
10:00-12:00 Сессия I РЕГУЛЯТОРНЫЕ ВОПРОСЫ. Острые темы и ожидания года в фармацевтической отрасли.	
10.00-10.20	<p>«Основные изменения законодательства и правоприменительной практики. Риск-ориентированный подход к контрольно-надзорной деятельности»</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Законопроект об антимонопольном комплаенсе (О внесении изменений в Федеральный закон «О защите конкуренции»).</li> <li>- «Антикартельный» пакет законопроектов ФАС. Планы и ожидания.</li> </ul> <p><i>Игорь Антонов, к.ю.н., заместитель начальника правового управления ФАС России</i></p>
10.20-10.50	<p>«Внесение изменений в 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». Как создание единого реестра защищенных патентами фармакологически активных действующих веществ скажется на возможность вывода дженериков на рынок»</p> <p><i>Повлияют ли негативно данные поправки на вывод дженериков на рынок после окончания патента на оригинальный препарат или это сохранит монополию оригинатора и приведет к увеличению нагрузки на бюджет?</i></p> <p><i>Ирина Крупнова, начальник Управления лицензирования и контроля соблюдения обязательных требований, Федеральная Служба по надзору в сфере здравоохранения</i></p>
10.50-11.20	<p>«Антимонопольный контроль на фармацевтическом рынке. Злоупотребление доминирующим положением. Обзор требований ФАС России к фармкомпаниям. Кейсы.»</p> <p><i>Надежда Шаравская, заместитель начальника Управления контроля социальной сферы и торговли ФАС России</i></p>
11.20-11.40	<p>«Российский фармацевтический рынок - проблемы и риски в области соблюдения антикоррупционного законодательства»</p> <p><i>Инна Фокина, партнер, руководитель фармапрактики группы Форензик</i> <i>Дмитрий Довбня, старший менеджер фармапрактики группы Форензик</i></p>
11.40-12.00	<p>«Экономически необоснованное ценообразование. Позиция ФАС в отношении ценового демпинга. Недобросовестная конкуренция»</p> <p><i>Ксения Подгузова, старший юрист Коммерческой группы VEGAS LEX</i></p>
	<p>«Создание единых рынков лекарственных средств. Как не допустить отзыва лицензии у разработчика или производителя фармпрепаратов»</p> <p><i>Грядущие в 2021 г. изменения в регистрации в соответствии с союзными требованиями. Внесение изменений в Положение о лицензировании производства лекарственных средств</i></p> <p><i>Елена Денисова*, заместитель директора департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли России</i></p>
12:00-12:30 Кофе-брейк	
12:30-14:30 Сессия 2 ОЦЕНКА РИСКОВ. ПРАВОПРИМЕНИТЕЛЬНАЯ ПРАКТИКА.	

12.30-12.50	<p><b>«Ценовое регулирование жизненно-необходимых и важнейших лекарственных средств - практические аспекты обязательной перерегистрации цен в 2020 г. и наиболее распространенные нарушения в сфере ценового регулирования»</b>  <i>Надежда Шаравская, заместитель начальника Управления контроля социальной сферы и торговли ФАС России</i></p>
12.50-13.00	Дискуссия
13.00-13.20	<p><b>«Госзакупки. Правила определения начальной максимальной цены контракта на основании Приказа Министерства здравоохранения РФ от 19.12.2019 г. № 1064н. Нарушение антимонопольных требований к проведению торгов. Кейсы»</b>  <i>Что меняется по сравнению с правилами ранее действовавшего приказа №871н от 26.10.2017 г.</i>  <i>Кирилл Дозмаров, партнер, адвокат, Kulik &amp; Partners Law.Economics</i></p>
13.20-13.40	<p><b>«Due diligence контрагентов в фармацевтической отрасли. Минимизация рисков на примерах: -работы с дистрибьюторами, которые были привлечены к ответственности по ст. 19.28, попали в списки Генеральной прокуратуры и не допускаются к участию в государственных закупках (кейс). - практики ФАС России в части обоснованности отказа от заключения договора с КА по негативным результатам (некомплаентным) его проверки»</b>  <i>Как улучшить систему проверки? Какими силами? И что с ним делать потом? Методы сбора информации. Достаточный объем информации для принятия решения. Формат принятия положительного или отрицательного решения</i>  <i>Юлия Кузьменко, юрист практики корпоративного права и M&amp;A, Lidings</i></p>
13.40-14.00	<p><b>«Внедрение комплаенс-процедур в бизнесе. Что делать с отсутствием у сотрудников осознания важности механизма комплаенс»</b>  <i>Екатерина Пустовалова, региональный директор ICA (Россия и СНГ), Президент ICS, FICA</i></p>
14.00-14.05	Дискуссия
14.05-14.25	<p><b>«Автоматизация комплаенс-контроля в электронной среде: в чем необходимость? Legal Tech решения для оценки комплаенс-рисков в фармацевтической компании»</b>  <i>Ручная обработка информации малоэффективна и трудозатратна. Как можнократно увеличить качество контроля без дополнительного персонала? Какую работу можно доверить цифровым решениям, а где человек по-прежнему незаменим? Может ли машина уберечь от оборотного антимонопольного штрафа? Что необходимо, чтобы начать применять цифровые комплаенс решения?</i>  <i>Тахир Щерба, руководитель антимонопольной практики, Институт Комплаенса, член Ассоциации антимонопольных экспертов</i></p>
14.25-14.30	Дискуссия
<b>14:30-15:30 Обед</b>	
<b>15:30-18:00 Сессия 3</b>	
<b>Риски при использовании инструментов продвижения рецептурных лекарственных средств. Законные меры по стимулированию спроса.</b>	
15.30-16.20	<p><b>«Требования к организации профильных мероприятий и местам проведения. НМО – участвовать или нет? Пациентские программы»</b>  <i>Проверка технических данных организаторов мероприятий.</i>  <i>Елена Заикина, заместитель председателя Этического комитета, Ассоциация международных фармацевтических производителей (AIPM)</i></p>
16.20-16.30	Дискуссия
16.30-17.30	<p><b>«Комплаенс в сфере рекламы фармацевтической продукции»</b>                  - примеры нарушений из судебной практики и административной практики ФАС за прошедший год;                  - практические рекомендации при продвижении фармацевтической продукции.  <i>Андрей Одабащян, руководитель юридической практики по оказанию услуг компаниям фармацевтической отрасли и сферы здравоохранения, PwC Legal</i></p>
17.30-17.40	Дискуссия

По всем вопросам обращайтесь, пожалуйста, в оргкомитет конференции:

По участию - Екатерина Сурина [surinambs@gmail.com](mailto:surinambs@gmail.com) +7(926) 499-60-25

Анна Коробкова [event-mbs@mail.ru](mailto:event-mbs@mail.ru) +7(917) 515-00-58, +7 499 500 9396

По программе - Клубникина Вероника [v.klubnikina@mb-solutions.ru](mailto:v.klubnikina@mb-solutions.ru) +7(916)130-6491

**РЕГИСТРАЦИЯ НА САЙТЕ [WWW.EVENT-MBS.RU](http://WWW.EVENT-MBS.RU)**