

ПРОГРАММА / PROGRAM

9:00-10:00

Регистрация участников / Registration

10:00-10:10

Открытие конференции/Opening ceremony

10:00-12:00

Пленарная сессия/Plenary Session

Вопросы для обсуждения / Issues for discussion:

- *Стратегия развития фармацевтической отрасли в рамках Программы «Фарма-2030» / The development strategy of the pharmaceutical industry in the framework of the “Pharma-2030” Program;*
- *Государственное регулирование качества лекарственных средств / State regulation of the medicines quality;*
- *Регистрация, закупки лекарственных средств, перспективы экспорта в страны Карибского моря / Registration, procurement of medicines, prospects for export to the Caribbean;*
- *Национальная система обеспечения и управления лекарственными средствами в Камеруне / National Drug Supply and Management System in Cameroon;*
- *Перспективы биофарминга / Prospects for Biofarming;*
- *Актуальные вопросы подготовки материалов регистрационного досье по качеству лекарственных препаратов / Actual issues of preparation of registration dossier materials on the quality of medicines;*
- *Стандартизация лекарственных препаратов на территории ЕАЭС / Standardization of drugs in the EAEU.*

К обсуждению вопросов приглашены:

- **Алехин Алексей Викторович**, директор департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли РФ
Alekhin Aleksey, Head of Department of pharmaceutical and medical industry development, Ministry of industry and trade of Russia;

- **Косенко Валентина Владимировна**, заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)
Kosenko Valentina, Deputy Head of The Federal Service for Surveillance in Healthcare (Roszdravnadzor);
- **Dr. George W. Mitchell**, chief Medical Officer, Government of Grenada (Гренада);
- **Oded Shoseyov**, Prof., The Robert H. Smith Faculty of Agriculture, Food and Environment, The Hebrew University of Jerusalem, Israel (Израиль);
- **Ковалева Елена Леонардовна**, д.фарм.н., заместитель директора Центра экспертизы и контроля лекарственных средств ФГБУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Минздрава России
Kovaleva Elena, Dr. Sc., Deputy Director of The Center for Evaluation and Control of Medicinal Products of the Federal State Budgetary Institution “Scientific Centre for Expert Evaluation of Medicinal Products” of the Ministry of Health of the Russian Federation;
- **Саканян Елена Ивановна**, д.фарм. н., проф., председатель фармакопейного комитета ЕЭК, директор по науке АО «НПО» «Микроген»
Sakanyan Elena, Dr. Sc., Prof., Chairman of the Pharmacopoeial Committee of the Eurasian Economic Union;
- **Романов Филипп Александрович**, директор Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Минздрава России
Romanov Filipp, Director of Department of State Regulation of Drug Circulation, Ministry of Health of the Russian Federation;
- **Хабриев Рамил Усманович**, академик РАН, д.м.н., д.ф.н., профессор, научный руководитель ФГБУ «Национальный НИИ общественного здоровья им. Н.А. Семашко»
Khabriev Ramil, Academician of the Russian Academy of Sciences, Dr. Sci., National Research Institute of Public Health;

- **Флисюк Елена Владимировна**, д.фарм.н., проф., Проректор по науке Санкт-Петербургского государственного химико-фармацевтического университета Минздрава России
Flisiuk Elena, Dr. Sc., Prof., Saint-Petersburg State Chemical Pharmaceutical University;
- **Zoa Nanga Ive Mathieu**, General Inspector of Medical Services of Ministry of Public Health, Cameroon (Камерун);
- **Абрамович Римма Александровна**, д.фарм. н., директор Центра коллективного пользования (научно-образовательного центра) РУДН
Abramovich Rimma, Dr. Sc., Director of Shared Research and Educational Center of RUDN University.

12:00-13:00

Кофе-брейк/ Coffee break

13:00-13:30

Постерная сессия/ Poster session

13:30-17:00

Секционные заседания/ Thematic session

17:00-17:40

Постерная сессия/ Poster session

17:40-18:00

Подведение итогов конференции

Секционные заседания

13:30-17:00

Секция 1. Международная практика фармацевтической разработки

Section 1. International practice of pharmaceutical development

Модератор секции: **Габидова Альфия Эркиновна**,
к. фарм. н., первый заместитель генерального
директора ФГУП «Московский эндокринный завод»

Moderator: **Gabidova Alfiia**, Ph.D., Federal State
Unitary Enterprise “Moscow Endocrine Plant”

Габидова Альфия Эркиновна, к. фарм. н., первый заместитель
Генерального директора ФГУП «Московский эндокринный завод»:
«**Кооперация научно-образовательных учреждений с
промышленными предприятиями. Индустриальный опыт.**
Gabidova Alfiia, Ph.D., Federal State Unitary Enterprise “Moscow
Endocrine Plant”: “**Cooperation of scientific and educational
institutions with industrial enterprises. Industrial experience**”.

Dr. Bernhard Wagner, Development Engineer at Robert Bosch
Packaging Technology GmbH, Specialist for developing solid filling
processes, especially for hard gelatin capsules: «**DoE Combined with
Process Automation: a New Approach to Support Quality by
Design**».

Бару Валерий Михайлович, Донау лаб: «**Технология
тестирования таблеток и капсул для научно-
исследовательских работ, производства и контроля качества.**
Baru Valerii, Donau Lab, Moscow: “**Technology for testing tablets
and capsules for research, production and quality control**”.

Елагина Ирина Антониевна, главный государственный инспектор отдела организации контроля качества лекарственных средств, Росздравнадзор: **«Влияние фармацевтической технологии на качество лекарственных средств».**

Elagina Irina, Federal Service For Surveillance in Healthcare: **“The impact of pharmaceutical technology on drug quality”.**

Махмуд Юнис, технический директор BIOGRUND GmbH: **«Функциональные пленочные покрытия».**

Makhmud Iunis, BIOGRUND GmbH: **“Functional Film Coating”.**

Степанов Олег Геннадьевич, ООО НПО «БИОНОКС»: **«Big Data. Есть ли хаос в медицине?».**

Stepanov Oleg, BIONOKS: **“Big Data. Is there any chaos in medicine?”.**

Залеских Дмитрий Сергеевич, генеральный директор ООО «Глювекс»: **«Метод USP 4 "Проточная ячейка" для инновационных лекарственных препаратов. Принципы разработки метода».**

Zaleskikh Dmitrii, Gluvex: **“USP 4 “Flow-through cell” Method for Innovative Medicines. Method development principles”.**

Емшанова Светлана Витальевна, д.фарм.н., руководитель направления по разработке БАД и ГЛС, ЗАО «Бинергия»: **«Философия фармацевтической разработки».**

Emshanova Svetlana, Binergia: **“Philosophy of Pharmaceutical Development”.**

Филон Ольга Владимировна, медицинский директор ООО «Технология лекарств»: **«Выбор оптимального подхода к проведению исследований биоэквивалентности».**

Filon Olga, company «Drugs Technology»: **“Choosing the best approach to carrying of bioequivalence studies”.**

Трофимов Сергей, PhD, Ashland Industries Deutschland GmbH (Германия): «Создание мягких лекарственных форм с трансдермальным эффектом: выбор вспомогательных веществ, реологические характеристики, стандартизация».
Trofimov Sergei, PhD, Ashland Industries Deutschland GmbH (Германия): “Creation of soft dosage forms with a transdermal effect: choice of excipients, rheological characteristics, standardization”.

Зубарева Екатерина Валерьевна, научный сотрудник, ООО "МБЦ "Генериум": «Опыт разработки аналитических методик для контроля биологических лекарственных средств».
Zubareva Ekaterina, Generium: “Experience in developing analytical techniques for the control of biological drugs”.

Петров Илья, заместитель генерального директора ООО «ЭРВЕКА»: «Решения ERWEKA для автоматизации фармацевтической разработки».
Petrov Ilya, ERWEKA: “ERWEKA Solutions for Pharmaceutical Development Automation”.

Ковшова Татьяна Сергеевна, МГУ им. М.В. Ломоносова: «Изучение in vitro профиля высвобождения доxorубина из наночастиц на основе plga в модельные среды и плазму крови».
Kovshova Tatiana, Lomonosov Moscow State University: “In vitro profile study of the doxorubicin release from plga-based nanoparticles in model media and plasma”.

13:30-17:00

**Секция 2. Взаимодействие и гармонизация
надлежащих практик**

**Section 2. Interaction and harmonization of good
practices**

Модератор секции: **Орлов Владимир
Александрович**, руководитель направления Отдела
международного сотрудничества фармацевтических
инспекторов ФБУ «ГИЛС и НП»

Moderator: **Orlov Vladimir**,
State Institute of Drugs and Good Practices

Орлов Владимир Александрович, руководитель направления
Отдела международного сотрудничества фармацевтических
инспекторов ФБУ «ГИЛС и НП»: **«Обзор новой версии
Приложения № 16 GMP ЕС».**

Orlov Vladimir, State Institute of Drugs and Good Practice:
“Overview of the new version of the Application № 16 GMP EU”.

Соттаева Мадина Магамедовна, начальник управления
инспектирования ФБУ Государственный институт лекарственных
средств и надлежащих практик «ГИЛС и НП»: **«Оценка
фармацевтической разработки в процессе аудита
производственной площадки».**

Sottaeva Madina, State Institute of Drugs and Good Practices:
**“Assessment of pharmaceutical development during the audit of the
production site”.**

Трапкова Алла Аркадьевна, вр.и.о. начальника управления,
отдел организации контроля качества медицинской продукции,
Росздравнадзор: **«Законодательные новеллы по вопросу ввода
лекарственных препаратов для медицинского применения в
гражданский оборот».**

Trapkova Alla, The Federal Service for Surveillance in Healthcare:
**“Legislative novels on the issue of introducing drugs for medical use
into civilian circulation”.**

Крашенинников Анатолий Евгеньевич, к.фарм.н., генеральный директор АНО «Национальный научный центр Фармаконадзора»: **«Гармонизация системы Фармаконадзора в рамках ЕАЭС»**.
Krasheninnikov Anatolii, National Pharmacovigilance Research Center: **“Harmonization of the Pharmacovigilance system within the EAEU”**.

Топников Алексей Игоревич, директор АО «Г.М. Проект-Рус»: **«Системный подход к созданию фармацевтических производств»**.

Topnikov Aleksei, “G.M. Proect-Rus”: **“A systematic approach to the creation of pharmaceutical industries”**.

Баглей Дмитрий, к.э.н., директор по продукту «Фарма Трэйс»: **«Особенности валидации компьютеризированных систем в России с учетом внедрения обязательных требований по прослеживаемости»**.

Baglei Dmitrii, “Pharma Trace”: **“Features of the validation of computerized systems in Russia, taking into account the implementation of mandatory traceability requirements”**.

Щесняк Леонид Евгеньевич, директор Центра аддитивных и порубежных технологий РУДН: **«Аддитивные технологии в фармацевтическом инжиниринге»**.

Shchsnyak Leonid, RUDN University: **“Additive Technologies in Pharmaceutical Engineering”**.

Халаби Салем Махмуд, к.т.н., доцент, начальник департамента проектирования и внедрения ВІМ-технологий: **«Новый подход в проектировании и строительстве»**.

Khalabi Salem Makhmud, PhD, RUDN University: **“A new approach in design and construction”**.

Ерастов Павел Александрович, зам. начальника ОКК ООО «Технология лекарств»: **«Разработка методик определения остаточных количеств веществ на поверхности технологического оборудования».**

Erastov Pavel, company «Drugs Technology»: **“Development of methods for determining residual quantities of substances on the surface of technological equipment».**

13:30-17:00

Секция 3. Фармакогнозия и метаболомика растений в разработке лекарственных средств природного происхождения

Section 3. Pharmacognosy and plant metabolomics in the development of natural origin medicines

Модератор секции: **Лякина Марина Николаевна**, зам. начальника управления экспертизы лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Минздрава России

Moderator: **Lyakina Marina**, Federal State Budgetary Institution “Scientific Centre for Expert Evaluation of Medicinal Products” of the Ministry of Health of the Russian Federation

Лякина Марина Николаевна, зам. начальника управления экспертизы лекарственных средств Центра экспертизы и контроля готовых лекарственных средств ФГБУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Минздрава России: **«Лекарственные растительные средства: техногенные примеси и подходы к их нормированию».**

Lyakina Marina, Federal State Budgetary Institution “Scientific Centre for Expert Evaluation of Medicinal Products” of the Ministry of Health

of the Russian Federation: **“Herbal medicines: technogenic impurities and approaches to their rationing”**”.

Куркин Владимир Александрович, д.фарм.н., проф., заведующий кафедрой фармакогнозии с ботаникой и основами фитотерапии, Самарский государственный медицинский университет: **«Актуальные аспекты исследований взаимосвязи в ряду: химическая структура – свойства биологически активных веществ лекарственного растительного сырья»**.

Vladimir Kurkin, Dr. Sc., Prof., Samara State Medical University: **“Actual aspects of the study of the relationship in a row: chemical structure - properties of biologically active substances of medicinal plant materials”**”.

Никулин Александр Владимирович, к.х.н., заведующий лабораторией физико-химических методов анализа Центра коллективного пользования (научно-образовательного центра) РУДН (Москва), **Потанина Ольга Георгиевна**, д. фарм. н., директор центра научных исследований и разработок Центра коллективного пользования (научно-образовательного центра) РУДН (Москва): **«Определение металлов современными инструментальными методами в фармацевтических объектах»**
Alexander Nikulin, RUDN University, **Olga Potanina**, Dr. Sc., RUDN University: **“Determination of metals by modern instrumental methods in pharmaceutical objects”**”.

Осипов Владимир Ионович, Лаборатория химии природных соединений, Факультет химии, Университет Турку, Финляндия; Всероссийский Институт Лекарственных и Ароматических Растений (ВИЛАР), РФ: **«Применение ультра-эффективной жидкостной хроматографии с масс-спектрометрическим детектором высокого разрешения в анализе биологически активных метаболитов лекарственных растений»**.

Ossipov Vladimir, University of Turku, **“Application of ultra-performance liquid chromatography with high-resolution mass-**

spectrometric detector for analysis of biologically active metabolites of medicinal plants”.

Бойко Николай Николаевич, к.фарм.н., доцент, НИУ БелГУ, **Новиков Олег Олегович**, д.фарм.н., директор Центра контроля качества лекарственных средств ЦКП (НОЦ) РУДН: **«Study of fluoro-organic solvents extraction properties with regard to low-polar substances from plants».**

Boiko Nikolai, Ph.D., Belgorod National Research University: **“Study of fluoro-organic solvents extraction properties with regard to low-polar substances from plants”.**

Шиков Александр Николаевич, д.фарм.н., проф.: **«Новые подходы к экорастворителям для извлечения биологически активных веществ природного происхождения».**

Shikov Aleksandr, Dr. Sc., Prof.: **“New approaches to eco-solvents for the extraction of biologically active substances of natural origin”.**

Трифонова Ольга Бронеславовна, директор по качеству и развитию ОАО «Красногорсклексредства»: **«Лекарственные растительные препараты. Особенности производства и контроля качества».**

Trifonova Olga, «Krasnogorskleksredstva»: **“Herbal medicines. Features of production and quality control”.**

Бабкин Василий Анатольевич, д.х.н., профессор, ФГБУН Иркутский институт химии им. А.Е. Фаворского СО РАН, г. Иркутск: **«Перспективы применения дигидрокверцетина в неврологии».**

Babkin Vasilii, Dr. Sci., Professor, The A.E.Favorsky Institute of Chemistry The Siberian Branch of the Russian Academy of Sciences, Irkutsk: **«Prospects for the use of dihydroquercetin in neurology».**

Гатиатулина Евгения Рамильевна, ведущий научный сотрудник ФГБНУ "ВИЛАР": «*Plantago maxima* как средство коррекции метаболических нарушений, вызванных адипогенной диетой». **Gatiatulina Evgeniya**, All-Russian Scientific Research Institute of Medicinal and Aromatic Plants: “*Plantago maxima* as a correction remedy of metabolic disorders caused by adipogenic diet”.

Samuel Baker Obakiro, Busitema University, Уганда: «**Uganda’s Medicinal plants hold the solution for the Multidrug resistant tuberculosis**».

13:30-17:00 **Секция 4. Роль доклинических и клинических исследований в процессе фармацевтической разработки**

Section 4. The role of preclinical and clinical research in the pharmaceutical development process

Модератор секции: **Макаров Валерий Геннадьевич**, д.м.н., проф., генеральный директор ЗАО «Санкт-Петербургский институт фармации»
Moderator: **Makarov Valery**, Dr. Sc., Prof., St-Petersburg Institute of Pharmacy

Макаров Валерий Геннадьевич, д.м.н., проф., генеральный директор ЗАО «Санкт-Петербургский институт фармации»: «**Надлежащие доклинические исследования в жизненном цикле лекарственных средств**». **Makarov Valerii**, St-Petersburg Institute of Pharmacy: “**Good preclinical studies in the drug life cycle**”.

Рождественский Дмитрий Анатольевич, начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии: «**Требования к доклиническим и клиническим исследованиям в рамках ЕАЭС**».

Rozhdestvenskii Dmitrii, Technical Regulation and Accreditation Department, Eurasian Economic Commission: **“Requirements for preclinical and clinical trials within the EAEU”**.

Ивкин Дмитрий Юрьевич, к.б.н., доцент, начальник центра экспериментальной фармакологии ФГБОУ ВО СПФХУ Минздрава России: **«Подходы к организации доклинических исследований статуса GLP»**.

Ivkin Dmitrii, PhD, Saint-Petersburg State Chemical Pharmaceutical University: **“Approaches to Organizing Preclinical Studies of GLP Status”**.

Хомякова Татьяна Ивановна, с.н.с., к.м.н., ФГБНУ НИИ морфологии человека: **«Необходимость разработки стандартов для проведения морфологических исследований в рамках доклинических исследований лекарственных средств»**.

Khomiakova Tatiana, PhD, Russian Institute of Human Morphology: **“The need to develop standards for morphological studies in the framework of preclinical studies of drugs”**.

Бутранова Ольга Игоревна, к.м.н., доцент кафедры общей и клинической фармакологии РУДН: **«Формирование новых подходов к биоэквивалентности орфанных препаратов»**.

Butranova Olga, PhD, RUDN University, **“Formation of new approaches to bioequivalence of orphan drugs”**.

Зырянов Сергей Кенсаринович, д.м.н., зав.кафедрой общей и клинической фармакологии РУДН: **«Фармакометабомика: новые возможности познания»**.

Zyrianov Sergei, MD, RUDN University: **“Pharmacometabolomics: new possibilities of cognition”**.

Горяинов Сергей Владимирович, заведующий лабораторией масс-спектрометрии высокого разрешения и спектроскопии ЯМР: **«Применение современных аналитических возможностей в ранней диагностике социально-значимых заболеваний»**.

Goriainov Sergei, RUDN University: “The use of modern analytical capabilities in the early diagnosis of socially significant diseases”.

Пронин Виктор Борисович, специалист по хроматографии и масс-спектрометрии, Компания Хеликон: «Возможности полной двумерной газовой хроматографии с времяпролетным детектированием в метаболомных исследованиях».

Pronin Victor, Helicon: “Possibilities of full two-dimensional gas chromatography with time-of-flight detection in metabolic studies”.

Галиакбарова Алсу Анваровна, РУДН, ФГБУ «Всероссийский государственный Центр качества и стандартизации лекарственных средств для животных и кормов» (ФГБУ «ВГНКИ»): «Некоторые проблемы при контроле качества лекарственных средств для животных, а также пути их решения».

Galiakbarova Alsu, RUDN University, Federal state budgetary institution «the russian state center for animal feed and drug standardization and quality: “Some problems in controlling the quality of medicines for animals, as well as ways to solve them”.

Енгальчева Галина Нинельевна, главный эксперт ФГБУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» (ФГБУ «НЦЭСМП»): «Разработка лекарственных средств для детей: доклинические исследования безопасности».

Engalycheva Galina, Federal State Budgetary Institution “Scientific Centre for Expert Evaluation of Medicinal Products” of the Ministry of Health of the Russian Federation: “Drug Development for Children: Preclinical Safety Studies”.

13:00-17:00 Секция 5. Фармаконутрициология: от теории к практике
Section 5. Pharmaconutriciology: from theory to practice

Модераторы секции: **Орлова Светлана Владимировна**, д.м.н., РУДН, **Никитина Елена Александровна**, к.м.н., РУДН, **Карушина Людмила Ивановна**, к.м.н., РУДН

Moderators: **Orlova Svetlana**, MD, RUDN University, **Nikitina Elena**, PhD, RUDN University, **Karushina Liudmila**, PhD, RUDN University

Орлова Светлана Владимировна, д.м.н. профессор, зав. кафедрой диетологии и клинической нутрициологии ФН МО МИ РУДН, Москва: «**Биологически активные добавки к пище как основа фармаконутрициологии: достаточная разумность и разумная достаточность**».

Orlova Svetlana, MD., Professor, RUDN University, Moscow: “**Biologically active food additives as the basis of pharmaconutriciology: sufficient rationality and reasonable sufficiency**”.

Коденцова Вера Митрофановна, д.б.н., профессор, главный специалист лаборатории витаминов и минеральных веществ, ФГБУН «ФИЦ питания, биотехнологии и безопасности пищи», Москва: «**Роль витаминно-минеральных комплексов в обеспечении здоровья населения**».

Kodentsova Vera, Dr. Sci., Professor, Federal Research Center for Nutrition, Biotechnology and Food Safety, Moscow: “**The role of vitamin and mineral complexes in ensuring public health**”.

Пономарева Марина Николаевна, ведущий Эксперт EAS&CIS, Москва: «**Мировой опыт в области регулирования БАД. Проблемы использования заявлений об эффективности**».

Ponomareva Marina, EAS&CIS, Moscow: “World experience in the field of dietary supplements regulation. Problems of Using of Statements about efficiency”.

Орлова Светлана Владимировна, д.м.н. профессор, зав. кафедрой диетологии и клинической нутрициологии ФН МО МИ РУДН, Никитина Елена Александровна, к.м.н., доцент кафедры диетологии и клинической нутрициологии ФНМО МИ РУДН: «Роль фитонутриентов в сохранении здоровья».

Orlova Svetlana, MD., Professor, RUDN University, Moscow, Nikitina Elena, PhD, RUDN University, Moscow: “The role of phytonutrients in health maintaining”.

Горяинов Сергей Владимирович, зав.лабораторией масс-спектрометрии высокого разрешения и спектроскопии ЯМР ЦКП (НОЦ) РУДН: «Современные методы оценки качества БАД».
Goriainov Sergei, RUDN University, Moscow: “Modern methods for assessing the quality of dietary supplements”.

Dr. Shefali Thanawala, PhD, DGM – Medical Affairs, India: «Новые технологии повышения биодоступности аюрведических и нутрицевтических ингредиентов».
“New technologies to increase the bioavailability of Ayurvedic and nutraceutical ingredients”.

Suha Aksoy, EMEA Market Development Manager: «Создание премиксов для обогащения специализированных пищевых продуктов».
“Premixes creation for enrichment of specialized foods”.

Замир Гоури, CEO Karle-Rus (Индийский Консорциум Производителей Натуральных Лекарственных Ингредиентов): «Инновационные разработки в области велнеса и фитнеса».
Zamir Gouri, CEO Karle-Rus: “Innovative developments in the field of wellness and fitness”.

Покатаева Зоя Александровна, Натурекс: «Новые технологии обогащения специализированных пищевых продуктов на примере железа».

Pokataeva Zoia, Naturex: “New technologies for enrichment of specialized food products using iron as an example”.

Никитина Елена Александровна, к.м.н., доцент кафедры диетологии и клинической нутрициологии ФНМО МИ РУДН Москва: «Нутритивная профилактика возрастных изменений опорно-двигательного аппарата».

Nikitina Elena, PhD, RUDN University, Moscow: “Nutritional prevention of age-related changes in the musculoskeletal system”.

13:30-17:00

Секция 6. Современная аналитика в научных исследованиях и оценке соответствия в фармацевтической и пищевой областях
ул. Миклухо-Маклая, д. 8, к. 2, аудитория 123

Section 6. Modern analytics in scientific research and conformity assessment in the pharmaceutical and food fields

st. Miklukho-Maklaya, 8, building 2, auditorium 123

Модератор секции: **Колеснов Александр Юрьевич,**

д.т.н., к.б.н., руководитель Лаборатории фундаментальных и прикладных исследований качества и технологий пищевых продуктов ЦКП (НОЦ) РУДН

Moderator: **Kolesnov Alexander,**

Dr. Sci, PhD, Head of the Laboratory for Fundamental and Applied Research on Quality and Food Technologies of Shared Research and Educational Center of RUDN University

Калабин Геннадий Александрович, д.х.н., профессор, директор Центра прецизионных инструментальных методов анализа ЦКП (НОЦ) РУДН, Россия, **Ивлев Василий Александрович**, инженер лаборатории спектроскопии ЯМР ЦКП (НОЦ) РУДН, Россия: «Метод совокупного $^2\text{H}/^1\text{H}$ ЯМР скрининга дейтерия в компонентах водно-органических растворов».

Kalabin Gennadiy, Dr. Sci., Professor, RUDN University, Russia, **Ivlev Vasilii**, RUDN University, Russia: “**Combined $^2\text{H}/^1\text{H}$ NMR method for deuterium screening in the components of aqueous-organic solutions**”.

Dumoulin Marcel, Eurofins Scientific, Франция: «Современные аналитические методы для исследования подлинности фруктовых соков»
“Advanced Analytical Methods to Ensure Fruit Juice Authenticity”.

Smajlovic Ivan, SG Isotech, Сербия: «EIM®-IRMS/SIRA-Масс-спектрометрия отношений стабильных изотопов легких элементов – новый этап в развитии методологической базы для исследования и контроля качества продукции винодельческой и других отраслей пищевой и перерабатывающей промышленности».
“EIM®-IRMS/SIRA-Mass spectrometry of the light elements stable isotopes ratio is a new stage in the development of the methodological base for research and quality control of products of the wine and other food and processing industries”.

Rossmann Andreas, Isolab GmbH, Германия: «Применение анализа стабильных изотопов легких элементов (SIRA) для контроля подлинности пищевых продуктов и криминалистических исследований».
“Stable isotope ratio analysis (SIRA) for food authenticity control and forensic investigation”.

Gabel Bruno, ALLIA s.r.o., Vitiport, Словакия: «Исследование происхождения вина с учетом терруара – «отпечаток пальца» вина».
“Wine origin authentication linked to terroir – wine fingerprint”.

Аникина Надежда Станиславовна, ВНИИ винограда и вина «Магарач» РАН, Ялта, Россия: «Совершенствование методологии выявления фальсифицированной винопродукции».
Anikina Nadezhda, Russian National Research Institute Viticulture and Winemaking “Magarach” RAS, Russia: “Improving the methodology for identifying adulterated wine products”.

Черепица Сергей Вячеславович, Заведующий лабораторией аналитических исследований, Белорусский государственный университет, Беларусь: **«Современные методы газохроматографического определения количественного содержания примесей в многокомпонентных смесях»**.

Cherepitsa Sergei, Belarusian State University, Belarus: **“Modern methods of gas chromatographic determination of the quantitative content of impurities in multicomponent mixtures”**.

Астарханова Тамара Саржановна, Аграрно-технологический институт РУДН, России: **«Экотоксикологическое обоснование оптимизации применения химических средств защиты растений в системах защиты винограда от вредителей и болезней в Северо-Кавказском регионе»**.

Astarkhanova Tamara, RUDN University, Russia: **“Ecotoxicological rationale for optimizing the use of chemical products for plant protection in systems for protecting grapes from pests and diseases in the North Caucasus region”**.