

# ДЕЛОВАЯ ПРОГРАММА РОССИЙСКОГО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ФОРУМА «ЛЕКАРСТВЕННАЯ БЕЗОПАСНОСТЬ»

3 июня 2026 года, г. Санкт-Петербург

Программа опубликована по состоянию на 19.05.2026 года

3 июня 2026

**08:00–09:30**

Hilton St. Petersburg  
ExpoForum, 2-й этаж  
зал Hilton

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

## Фармацевтический завтрак форума «Лекарственная безопасность»

Национальная лекарственная безопасность складывается из успешной работы по трем ключевым направлениям: обеспечение граждан качественными, эффективными и безопасными лекарственными препаратами; лекарственный суверенитет; научно-технологическое лидерство. Сегодня основными точками роста выступают фундаментальные и прикладные научные исследования, а также развитие персонализированной медицины, включая клеточные технологии. При этом сохраняется критическая зависимость от импорта активных фармацевтических субстанций и дефицит собственных технологических платформ полного цикла. Какие механизмы синхронизации научных, производственных и регуляторных решений предлагаются для достижения целей государственной политики в области лекарственной безопасности? Какие меры государственной поддержки необходимы для стимулирования разработки инновационных молекул и расширения отечественного производства субстанций? Как предполагается обеспечить баланс между ускорением вывода инноваций на рынок и сохранением высоких стандартов безопасности и эффективности? Как интегрируется применение искусственного интеллекта и цифровых решений в фармацевтическую отрасль и требует ли это дополнительного регулирования? Какое влияние на лекарственный суверенитет окажет развитие преференциального режима? Могут ли совершенствование закупочной регуляторики и внедрение контрактных моделей, ориентированных на результат, повысить доступность лекарственных средств для пациентов и обеспечить экономию бюджетных средств?

**10:00–11:30**

конгресс-центр  
зона А, 3-й этаж,  
конференц-зал А

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

## Метаболический код здоровой жизни: как управлять биологическим возрастом населения стран СНГ

Почему население одних стран стареет быстрее других и можно ли этим управлять? Сегодня становится очевидно: ключ к продолжительной и активной жизни – синергия медицины и образа жизни, важнейшим компонентом которого является метаболическое здоровье. Именно оно значительно влияет на развитие хронических заболеваний и скорость старения, внося таким образом существенный вклад в экономику здравоохранения. Рост ожирения, инсулинорезистентности и других метаболических нарушений формирует новую реальность для стран СНГ – с растущей нагрузкой на экономику и снижением качества жизни. Ответом становится переход к модели, в центре которой – управление биологическим возрастом через раннее выявление предрисков, весомую долю среди которых составляют нарушения микробиома, питания и поведенческих факторов. Но как превратить эту концепцию из научной гипотезы в норму жизни миллионов людей? Какие метаболические показатели действительно позволяют управлять старением? Какие решения способны изменить повседневные привычки и культуру здоровья? Как объединить усилия государства, науки и бизнеса, чтобы сделать метаболическое здоровье новой нормой для стран СНГ?

**10:00–11:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

## Технологическое лидерство в фарминновациях. Как обеспечить российских пациентов и быть устойчивыми на международном рынке?

Достижение технологического лидерства в сфере фармацевтических инноваций – один из ключевых векторов национального развития. Обеспечение цели требует четких критериев выбора технологических платформ, реализующих триаду «нозология – биомишень – технология», при локализации полного цикла производства инновационных лекарственных препаратов. Кроме того, необходимы новые механизмы трансфера технологических инноваций из смежных отраслей и обеспечение актуальными регуляторными и финансовыми мерами поддержки разработки, производства и вывода фармацевтических инноваций в гражданский оборот и на международные рынки. Системная поддержка курса инновационного доминирования на глобальном фармацевтическом рынке закреплена государственными стратегиями и проектами и опирается на скоординированность действий регуляторов, институтов развития, отечественных компаний и научных центров. Для эффективной реализации совместной деятельности создан

межведомственный координационный совет по развитию отечественных фарминноваций. Одна из его ключевых задач – создание условий для перспективных инновационных лекарственных разработок, обеспечивающих госзакупки в размере 100 млрд рублей к 2030 году и 300 млрд к 2036 году. Какие успешные практики поддержки инновационного пути развития фармацевтической отрасли существуют в России? Какие условия необходимы для разработки и развития отечественных инновационных лекарств мирового уровня? Как обеспечить согласованность действий ключевых участников инновационного процесса? Реализация каких программ и проектов позволит России стать полноправным участником клуба стран – экспортеров фармацевтических инноваций на международном рынке и одновременно обеспечить высокий уровень внутренней лекарственной безопасности?

**10:00–11:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

### **Фарма-спринт: скорость вывода инноваций**

В текущих условиях стратегического планирования эффективность системы здравоохранения определяется не объемом закупленных упаковок лекарств, а достигнутой клинической и экономической ценностью лекарственных препаратов для пациентов и отрасли в целом. Действующие правила формирования ограничительных перечней создают для инновационных разработок различные барьеры как объективного, так и избыточного характера. Фундаментом стратегического подхода к обеспечению доступности передовых методов лечения в клинической практике может стать смена парадигмы внедрения инноваций и переход к дифференцированной модели оценки ценности лекарственных средств. Внедрение механизмов «ускоренного трека» для препаратов, обладающих высокой медицинской потребностью, и разработка дорожной карты по интеграции в регуляторную практику социально-экономических критериев оценки ожидаемой ценности препаратов способны обеспечить прозрачность пути инноваций от лабораторий до пациента при сохранении финансовой устойчивости системы здравоохранения. Какие инструменты и механизмы эффективного внедрения востребованных инновационных решений позволяют сократить время их вывода к пациентам? Насколько перспективно и актуально для отрасли внедрение механизма ускоренного трека для технологий нового типа и предоставление статуса, предшествующего включению в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для препаратов особой значимости? Какие гибкие модели ценового регулирования и закупок способны оптимизировать механизмы управления расходами на лекарственное обеспечение? В чем заключается стратегический переход от управления затратами к управлению ценностью и как модель оценки ожидаемой ценности препаратов формирует новую архитектуру доступности инноваций?

**10:00–11:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

### **Интеллектуальная собственность: гармонизация интересов как драйвер развития отрасли**

Фармацевтическая отрасль традиционно находится на пересечении жесткого государственного регулирования, высоких социальных обязательств и капиталоемких процессов создания инновационных препаратов. Вопрос обеспечения рынка качественными инновациями – базовое условие достижения лекарственной безопасности и технологического суверенитета страны. Для выполнения этой задачи необходимо формирование устойчивых условий для индустрии, одним из ключевых элементов которых выступает эффективный механизм соблюдения патентных прав на инновационные препараты. В то же время государство, представляя интересы общества, обязано внедрять правовые инструменты по защите этих интересов в ситуациях возникновения дефектурных рисков. Одним из таких инструментов является принудительное лицензирование – механизм, предоставляющий государству право разрешать локальным игрокам выпускать или импортировать лекарственные средства до истечения срока действия патента при условии соблюдения определенных обязательств перед правообладателем. Критически важным для отрасли представляется соблюдение баланса, при котором интересы индустрии и общества не вступают в противоречие друг с другом, а участники рынка достигают гармонизации путем системного диалога. Как совместить надежную защиту интеллектуальной собственности патентообладателей с правом государства на защиту интересов общества в условиях дефектуры? Как применять механизм принудительного лицензирования, исключив риски недобросовестной конкуренции и обеспечив баланс с развитием инвестиционного климата? Какие альтернативные механизмы могут стать мерой защиты национальных интересов? Какие меры защиты интеллектуальных прав способны одновременно учесть интересы производителей инновационных препаратов и государства? Какие решения по поиску баланса интересов могут предложить российские и иностранные компании?

**12:00–13:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

### **Всесторонне о редких болезнях и орфанных препаратах: профилактика, диагностика, лечение**

Комплексный подход к терапии орфанных заболеваний предполагает непрерывное сопровождение пациента – от профилактики и раннего выявления групп риска до лекарственного обеспечения детей и взрослых. Достижение доступности терапии редких заболеваний на всех

этапах жизни пациента невозможно без синхронизации научных, клинических, производственных и регуляторных решений. Фундаментальным драйвером современного орфанного лекарственного обеспечения является развитие репродуктивной и молекулярной генетики, преимплантационной диагностики, неонатального скрининга, внедрение современных подходов к диагностике редких заболеваний. При этом важнейшим условием эффективности и безопасности системы является локализация разработки и производства лекарств, наращивание потенциала отечественной фармацевтической промышленности как для насыщения внутреннего рынка инновационными орфанными препаратами, так и для вывода российских разработок на международный уровень, а также последовательная интеграция правовых инициатив (расширение программ государственных гарантий, механизмов поддержки региональных бюджетов) и активная позиция пациентских сообществ как драйвера законодательных изменений. Какие механизмы синхронизации медицинских и регуляторных решений позволяют выстроить непрерывную систему помощи при орфанных заболеваниях? Какие меры государственной поддержки необходимы для стимулирования разработки и производства отечественных субстанций и препаратов? Как обеспечить баланс между ускорением вывода инноваций и сохранением высоких стандартов безопасности и эффективности? Какова роль пациентских сообществ и правовых инициатив в формировании доступной системы лекарственного обеспечения?

**12:00–13:30**

конгресс-центр  
зона А, 3-й этаж,  
конференц-зал А

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

### **Россия – Китай: открытый диалог об инновациях в борьбе с ВИЧ и онкологией**

Конкурентоспособность государств сегодня в значительной степени определяется возможностями, создаваемыми для развития высокотехнологичной науки и трансляционной медицины. В центре особого внимания глобального здравоохранения находятся передовые персонализированные решения в сфере биотехнологий и генетики с акцентом на лечение онкологических заболеваний и ВИЧ-инфекции. Ключевым партнером России на этом направлении становится Китай, где развитие высокотехнологичных методов лечения идет темпами, кратно превышающими показатели западных стран. Россия и Китай активно формируют инновационную среду, способную поддержать амбициозные проекты и сместить фокус на уверенное управление заболеваниями. Речь идет о принципиально новом двустороннем научно-исследовательском объединении, включая проект совместного изучения иммунологической и клеточной терапии пациентов с ВИЧ-инфекцией. Развитие сотрудничества опирается на изучение опыта обеих стран в разработке специализированных препаратов следующего поколения, гармонизацию исследовательских инициатив с международными требованиями, создание инфраструктуры для прорывных решений на базе центров компетенций с участием ведущих ученых, врачей и экспертов с практическим опытом. Каковы задачи и перспективы нового двустороннего научно-исследовательского объединения России и Китая в области ВИЧ и онкологии? Какой опыт разработки специализированных препаратов следующего поколения накоплен в обеих странах? Каким образом обеспечивается гармонизация исследовательских инициатив с международными требованиями? Как этнические различия и подтипы ВИЧ влияют на прогноз онкогематологических заболеваний у ВИЧ-инфицированных пациентов?

**12:00–13:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

### **Здравоохранение будущего: повышение эффективности системы здравоохранения в условиях установленных ресурсов**

Устойчивость системы здравоохранения в условиях установленных ресурсов требует выстраивания многоканальной модели финансирования. Базовым инструментом и дополнительным источником финансирования выступают целевые акцизы на продукцию, провоцирующую социально значимые заболевания. Эта мера подтверждена международным опытом как эффективный способ сокращения потребления вредной продукции. Система здравоохранения стоит перед задачей синхронизации фискальных, социальных и промышленных мер для обеспечения баланса между доступностью лекарственной терапии для всех граждан, экономической эффективностью государственных расходов и устойчивым развитием отечественной фармацевтической индустрии. Какие механизмы синхронизации фискальных и социальных мер предлагаются для перехода ко всеобщему лекарственному обеспечению? Какие ставки целевых акцизов экономически обоснованы? Как обеспечить баланс между доступностью инновационных препаратов и контролем государственных расходов при внедрении контрактов, ориентированных на результат? Какие критерии эффективности должны быть заложены в инновационные механизмы закупок для переноса фокуса с объема закупок на терапевтический эффект?

**12:00–13:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

### **Фармацевтический щит: стратегически значимые лекарства**

Обеспечение населения лекарственными препаратами, отсутствие которых угрожает национальной безопасности и здоровью, остается стратегическим приоритетом государственной политики. В апреле 2026 года Правительство Российской Федерации утвердило обновленный перечень стратегически значимых лекарственных средств, включающий 206 наименований.

Ключевым требованием выступает обеспечение полного производственного цикла таких препаратов на территории России, организация их производства будет осуществляться с господдержкой, а закупки – в преференциальном режиме. С 1 января 2026 года для лекарств из перечня СЗЛС была введена балльная система оценки глубины локализации производства, а 1 июля 2026 года вступает в силу механизм «второй лишней», предоставляющий приоритет при госзакупках полностью локализованным в ЕАЭС препаратам. Введение указанных преференциальных мер способно стимулировать углубление локализации и развитие национальной фармацевтической промышленности. Признавая безусловную важность и необходимость стимулирования производства фармацевтических субстанций и готовых лекарственных средств полного цикла, эксперты отмечают риски для отрасли в части дефицита отечественных субстанций, дефектуры лекарственных препаратов, роста цен на лекарства и ухудшения инвестиционного климата. Какие меры государственной поддержки и преференции наиболее востребованы производителями стратегически значимых лекарственных средств в текущих условиях? Какие препараты попадают в зоны высокого риска с учетом готовности производственных мощностей? Как обеспечить баланс между стимулированием углубления локализации по полному циклу и предотвращением возможного дефицита при полном переходе к механизму «второй лишней»? Как механизм «второй лишней» и новые требования к локализации отразятся на обеспеченности вакцинами Национального календаря профилактических прививок?

**12:00–13:30**

конгресс-центр  
зона D, конференц-зал  
D1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

### **Биотехнологии в медицине: драйвер биоэкономики и вектор экспортного развития**

Наука в наше время напрямую влияет на качество жизни, устойчивое развитие и технологическое лидерство. Наукоемкие медицинские технологии являются драйвером биоэкономики. Современный платформенный подход в сфере здоровьесбережения наглядно демонстрирует, как наука и экономика усиливают друг друга. Наука создает прорывные идеи, а экономика служит механизмом их реализации, трансформируя передовые разработки в жизненно важные и коммерчески успешные продукты. Таким образом, инвестиции в медицинскую науку и здоровье населения формируют основу для экономического роста. Этот прогресс, в свою очередь, стимулирует развитие биоэкономики, открывает новые рынки, благоприятствует новым инвестициям, создавая цикл устойчивого развития. В ближайшие годы биотехнологии могут стать одним из ключевых драйверов технологического суверенитета и экспортного роста страны. Это включает разработку новых биопрепаратов, генных и клеточных технологий. Это развитие персонализированной терапии: неоантигенных и рекомбинантных вакцин, клеточной терапии CAR-T и TCR-T, а также формирование биоинформационных платформ и анализ больших данных. Какие ключевые открытия последних лет стали основой для создания коммерчески успешных биотехнологических продуктов? Как преодолеть препятствия, которые мешают быстро выводить биотехнологические разработки из лаборатории на рынок – регуляторные, финансовые или технологические? Может ли ИИ и биоинформатика ускорить разработку новых технологий? Какие модели сотрудничества между университетами, фармкомпаниями и государством наиболее эффективны для продвижения инноваций? Как персонализированная терапия влияет на структуру фармацевтического рынка и систему здравоохранения? Какие глобальные вызовы стимулируют инвестиции в биотехнологии?

**14:00–15:30**

конгресс-центр  
зона D, конференц-зал  
D1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Пленарная сессия

### **Лекарственная безопасность как слагаемое здоровьесбережения**

Система обеспечения лекарственной безопасности – основа для сохранения и укрепления здоровья нации. Благодаря комплексному подходу, включающему государственное регулирование, контроль производства и внедрение современных систем мониторинга, Россия обеспечена качественными, эффективными и безопасными лекарственными препаратами. Текущими задачами фармацевтической отрасли являются технологическая и цифровая модернизация, а стратегическим направлением – переход к инновационной модели развития. Для поддержания стратегического курса национальная лекарственная политика должна быть ориентирована на стимулирование отечественного производства полного цикла, приоритет на рынке российских лекарственных препаратов, создание собственных инновационных оригинальных лекарств и высокотехнологичных аналогов. Для обеспечения лекарственной безопасности недостаточно технологического суверенитета отрасли – долгосрочной целью должен быть переход к лидерству отечественных препаратов и технологий в мировом масштабе. Необходимо вырабатывать консолидированные подходы государства, производителей, экспертного и научного сообществ для укрепления потенциала отрасли в глобальном контексте. Какова роль лекарственной безопасности как элемента национальной безопасности и достижения национальных целей? Какие вызовы сегодняшнего дня определяют путь развития российской фармацевтической отрасли? Какие достижения в области научных разработок, фармацевтического производства и регуляторных практик формируют стратегический потенциал отрасли и способствуют укреплению международного сотрудничества? Каким образом синергия ключевых игроков фармацевтической отрасли обеспечивает лекарственную безопасность для поддержания здоровья нации?

**16:00–17:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

**Инновационная онкология: эра персонализированных технологий**

Переход к персонализированной медицине является одним из ключевых рубежей развития современного здравоохранения. Лекарственные препараты, ориентированные на отдельные молекулярные и генетические профили пациентов, включая клеточные технологии CAR-T и TCR-T-терапии, меняют не только клинические подходы к лечению онкологических заболеваний, но и принципы финансирования, оценки эффективности и обеспечения доступности медицинской помощи. Базовым условием внедрения таких технологий является сочетание их высокой клинической ценности с преодолением производственных ограничений, малосерийности и формированием принципиально иной экономической модели. Ключевыми драйверами прогресса выступают фундаментальные и прикладные научные исследования в области молекулярной и экспериментальной медицины, развитие технологических платформ полного цикла, внедрение новых подходов к фармакоэкономической оценке препаратов передовой терапии, а также применение искусственного интеллекта и цифровых решений для формирования клинических решений нового поколения. Какие механизмы синхронизации научных, производственных и регуляторных решений предлагаются для внедрения персонализированных онкологических препаратов CAR-T и TCR-T-терапии? Как обеспечить баланс между ускорением вывода инновационных онкологических препаратов на рынок и сохранением высоких стандартов безопасности и эффективности в условиях малых серий и индивидуального производства? Каким образом применение искусственного интеллекта и данных реальной клинической практики интегрируется в процессы молекулярной диагностики, отбора пациентов и оценки долгосрочной эффективности персонализированной терапии?

**16:00–17:30**

конгресс-центр  
зона А, 3-й этаж,  
конференц-зал А

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

**Ставка на субстанцию: технологические платформы полного цикла как вопрос лекарственного суверенитета**

Достижение национальной лекарственной безопасности напрямую зависит от снижения критической зависимости от импорта активных фармацевтических субстанций. Значительная доля таких субстанций, необходимых для производства лекарственных препаратов на территории Российской Федерации, поступает из-за рубежа, что создает риски стабильности поставок и ограничивает суверенитет отрасли. Сегодня фармацевтическая отрасль стоит перед задачей синхронизации научных, производственных и регуляторных решений для достижения целей, поставленных в Стратегии развития фармацевтической промышленности Российской Федерации на период до 2030 года. При этом необходимо обеспечить не только снижение зависимости от импорта субстанций для воспроизводства дженерических лекарств, но и создание условий для инновационного развития, в рамках которого разработка новых лекарственных препаратов невозможна без наличия компетенций и опыта в сфере создания и производства фармацевтических субстанций. Какие меры государственного регулирования наиболее эффективны в качестве поддержки производителей субстанций? Как быстро и по каким критериям планируется расширять ассортиментный перечень лекарственных препаратов, производимых из отечественных субстанций? Какая глубина локализации технологических переделов (последовательных стадий химического синтеза) закладывается для получения статуса «отечественная субстанция»?

**16:00–17:30**

конгресс-центр  
зона В, 2-й этаж,  
конференц-зал В3

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

**Красота любой ценой: безопасность эстетической медицины**

Эстетическая медицина относится к числу наиболее динамично развивающихся отраслей, оказывающих значительное влияние на современные представления о внешности и качестве жизни. Расширение доступности процедур, внедрение новых технологий и активное продвижение услуг через цифровые каналы стимулируют рост спроса, однако одновременно обостряют проблемы безопасности пациентов. Погоня за идеальной внешностью нередко приводит к избыточному числу процедур, обращению к несертифицированным специалистам, что многократно повышает риски для здоровья. Задачей отрасли является обеспечение баланса между доступностью эстетических услуг и гарантией их безопасности. Какие риски для здоровья пациентов в сфере эстетической медицины являются наиболее опасными и требуют первоочередного реагирования? Какие механизмы государственного регулирования и контроля необходимо внедрить или усовершенствовать для повышения уровня безопасности отрасли? Каким образом повысить информированность и ответственность потребителей при выборе эстетических процедур и специалистов, включая распознавание нелегальных практик (оказание услуг на дому и применение незарегистрированных препаратов и медицинских изделий)? Какова роль профессионального сообщества и индустрии в разработке и внедрении единых стандартов качества и безопасности, а также в пресечении недобросовестных практик на рынке?

**16:00–17:30**конгресс-центр  
зона D, конференц-зал  
D1

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

Стратегическая сессия

**Инвестиции в лекарственную доступность: от молекулы до пациента.  
Приоритетные направления инноваций для здоровья человека**

Приоритетами государственной политики в сфере обращения лекарственных средств являются разработка и внедрение инноваций, технологическая модернизация и суверенитет отрасли. Меры государственной поддержки способствуют инвестированию компаний в разработку препаратов и их производство от субстанции до готовой лекарственной формы. Одним из инструментов стимулирования полного цикла фармацевтического производства и обеспечения технологической независимости выступает правило «второй лишней». Сегодня преференциальный механизм в сфере государственных закупок проходит стадию активного внедрения, а инструменты корректировки сопутствующих рисков являются предметом открытой дискуссии между государством и индустрией. Обеспечение баланса между локализациями производства и доступностью инновационной терапии является центральной задачей фармацевтической политики, направленной на сочетание лекарственного суверенитета с интересами пациентов. Как обеспечить лекарственную доступность, сохраняя равновесие между потребностями населения и возможностями системы здравоохранения? Какие меры позволят повысить доступность инновационной терапии? Какие системные решения содействуют развитию механизмов снижения цен на инновационные препараты? Какие меры поддержки стимулируют производство отечественных оригинальных препаратов по полному циклу и технологическую независимость? Какие риски несет механизм «второй лишней» и какие решения по их нивелированию готова предложить индустрия? Какие совместные решения государства и бизнеса направлены на модернизацию фармацевтической отрасли, включая задачи технологического суверенитета и создания инновационных препаратов?

**16:00–17:30**конгресс-центр  
зона B, 2-й этаж,  
конференц-зал B2

Российский фармацевтический форум «Лекарственная безопасность»

**Цифровой контур: как ИИ перезагружает фармацевтическую отрасль**

Искусственный интеллект кардинально меняет фармацевтическую отрасль, перестраивая процессы от фундаментальных исследований до доставки лекарств пациентам. Внедрение технологий позволяет значительно сократить время и стоимость разработки новых препаратов, оптимизируя каждый этап. Интеграция искусственного интеллекта в фармацевтику ускоряет разработки новых лекарств, оптимизирует клинические исследования, повышает точность контроля качества производственных процессов, делает более эффективными цепочки поставок. Одной из значимых тенденций настоящего времени стало активное развитие цифровых технологий в сфере здравоохранения. Внедрение искусственного интеллекта в медицину повышает точность диагностики и автоматизирует рутинные процессы, однако порождает вопросы ответственности за ошибки, защиты конфиденциальности данных и соблюдения этических норм. Ключевыми вызовами являются вопросы правового регулирования использования технологий, интеграции в цифровые контуры и необходимости обучения медицинских работников взаимодействию с системами искусственного интеллекта. Как использование искусственного интеллекта в производственных процессах влияет на лекарственную безопасность? Как искусственный интеллект переводит фармотрасль в парадигму персонализированной и предиктивной медицины? В каких областях применение искусственного интеллекта уже стало рутинной практикой, а какие инструменты находятся на стадии разработки? Как найти баланс между прорывными, дорогостоящими и сложными технологиями и обеспечением повсеместного доступа к простым, но жизненно важным цифровым инструментам? Какие направления наиболее перспективны в области цифровизации профилактической медицины и здоровьесбережения? Какое влияние окажет внедрение междисциплинарного подхода и конвергенции достижений в области искусственного интеллекта с другими медицинскими направлениями на траекторию сбережения здоровья населения в будущем?