

СВЕДЕНИЯ

о научном консультанте, докторе медицинских наук, старшем научном сотруднике Олефире Юрии Витальевиче,
генеральном директоре федерального государственного бюджетного учреждения «Научный центр экспертизы средств медицинского применения»
Министерства здравоохранения Российской Федерации
по докторской диссертации Корниловой Ольги Геннадьевны на тему «Теоретическое и экспериментальное обоснование подходов к обеспечению
специфической безопасности и стандартизации лекарственных препаратов иммуноглобулинов и альбумина человека»
по специальности 14.04.02 – Фармацевтическая химия, фармакогнозия
127051, Россия, Москва, Петровский бульвар, д. 8 стр. 2
тел.: 8(495)625-43-48; e-mail: Olefir@expmed.ru

Фамилия, имя, отчество	Год рождения, гражданство	Место основной работы, должность	Ученая степень	Ученое звание	Основные работы
Олефир Юрий Витальевич	1961, Российская Федерация	Федеральное государственное бюджетное учреждение «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Министерства здравоохранения Российской Федерации, г. Москва, генеральный директор	Доктор медицинских наук (14.01.23 – Урология)	Старший научный сотрудник	<ol style="list-style-type: none"> 1. Особенности проведения клинических исследований биотехнологических лекарственных препаратов. клинико-фармакологические исследования / Ж.И. Авдеева, А.А. Солдатов, Н.А. Алпатова, Ю.В. Олефир, В.А. Меркулов, В.П. Бондарев, В.Д. Мосягин // Цитокины и воспаление. - 2016. - Т. 15. № 1. - С. 28-37 2. Переход к электронной регистрации лекарственных средств для единого фармацевтического рынка евразийского экономического союза / Ю.В. Олефир, В.А. Меркулов, К.А. Кошечкин // Ремедиум. Журнал о российском рынке лекарств и медицинской техники. - 2017. - № 6. - С. 42-46. 3. Методические подходы к экспертной оценке доклинических и клинических исследований препаратов иммуноглобулинов человека / В.Б. Иванов, В.Д. Мосягин, Э.Ю. Кудашева, Ю.В. Олефир, В.А. Меркулов, И.В. Борисевич, В.П. Бондарев // Медицинская иммунология. - 2017.- Т. 19. № 5. - С. 615-628. 4. Стандартизация фармацевтических субстанций по разделу "Чистота" / Ю.В. Олефир, Е.И. Саканян, Т.Б. Шемерянкина, С.П. Сенченко, С.А. Зайцев, А.В. Бармин // Химико-фармацевтический журнал. - 2018. - Т. 52. № 8. - С. 56-60. 5. Фармакопейные требования к качеству лекарственных препаратов / Ю.В. Олефир, Е.И. Саканян, Л.И. Шишова, С.П. Сенченко // Химико-фармацевтический журнал. - 2018. - Т. 52. № 11. - С. 48-54. 6. Апробация методов и методик фармакопейных статей в рамках программы стандартизации лекарственных средств / Ю.В. Олефир, Е.И. Саканян, А.И. Лутцева, Л.Г. Бабешина, Т.Б. Шемерянкина // Химико-фармацевтический журнал. 2018. - Т. 52. № 10. - С. 59-64. 7. Применение турбидиметрического метода анализа для стандартизации и оценки качества антибиотиков группы аминогликозидов и лекарственных препаратов на их основе / Ю.В. Олефир, Е.Н. Семёнова, С.И. Кулешова, Е.И. Саканян, С.А. Процак // Антибиотики и химиотерапия. 2018. - Т. 63. № 7-8. - С. 62-66.

				<p>8. Жизненный цикл лекарственных средств / Под. ред. д-ра мед.наук Ю.В. Олефиров, д-ра мед.наук А.А. Свистунова – Москва: ООО «Издательство «Медицинское информационное агенство», 2018. – 280 с.</p> <p>9. Методические подходы к разработке и аттестации стандартного образца иммуноглобулина человека для определения антикомплемментарной активности / М.А. Кривых, О.Г. Корнилова, Е.А. Хуснатдинова, Н.Д. Бунятян, Ю.В. Олефир // Фармация. - 2020. - 69(3). - С.36-44</p> <p>8. Особенности разработки и аттестации стандартного образца содержания анти-D антител в препаратах иммуноглобулинов человека / О.Г. Корнилова, А.В. Нечаев, Е.А. Хуснатдинова, А.К. Яковлев, Ю.В. Олефир // Химико-фармацевтический журнал. - 2020. – 54 (3). - С. 61-64</p>
--	--	--	--	--

Научный консультант:

доктор медицинских наук (14.01.23 – Урология),
генеральный директор ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России
старший научный сотрудник

21.09.2020



Олефир Юрий Витальевич