1. Принцип автономности врача при назначении лекарственного препарата
2. Мировой опыт правового регулирования лекарственного страхования
3. Пределы полномочий Росздравнадзора при контроле производителей лекарственных средств
4. Основные направления регулирования фармацевтической индустрии
5. Антикоррупционные отношения в аптечном бизнесе
6. Правовая природа надлежащих практик G(x)p
7. Экстерриториальность законодательства об обращении лекарственных средств
8. Деонтология медицинской профессии в правовых нормах: прикладной анализ
9. Правовые аспекты лекарственного обеспечения в рамках медицинских услуг: к постановке проблемы
10. Правовой режим вакцин
11. Качество лекарственных средств в судебной практике: эмпирический анализ
12. Правовое регулирование клинических исследований в рамках единого рынка ЕАЭС
13. Правовой статус держателя регистрационного удостоверения
14. Особенности правового режима орфанных лекарственных препаратов
15. Правовой статус уполномоченного лица в фармацевтическом производстве в РФ/ЕАЭС/ЕС/США
16. Принцип достоверности в ГРЛС
17. Правовой анализ сериализации лекарственных препаратов
18. Правовые последствия отмены государственной регистрации лекарственного препарата
19. Юридическое значение государственной фармакопеи
20. Контрафактные лекарственные препараты и способы борьбы с их обращением
21. Юридические риски пациентов при клиническом исследовании
22. Проблемы правового регулирования биомедицинских клеточных продуктов
23. Правовые особенности проведения клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов
24. Правовая природа решений врачебных комиссий
25. Уничтожение лекарственных средств с позиций вещного права
26. Особенности правового режима наркосодержащих лекарственных препаратов
27. Институт взаимозаменяемости лекарственных препаратов
28. Правовые аспекты рекламы лекарственных препаратов в сети Интернет
29. Защита прав участников отношений в сфере закупок лекарственных препаратов
30. Государственный контракт на поставку лекарственных препаратов
31. Запрос предложений, запрос котировок и закупка у единственного поставщика при закупках лекарственных препаратов
32. Правоотношения в сфере отпуска лекарственных препаратов
33. Договор контрактного производства лекарственных средств
34. Офсетный контракт
35. Правовой анализ антикоррупционной оговорки при заключении контрактов в фармацевтической индустрии
36. Правовой режим специальных инвестиционных контрактов
37. Сравнительный анализ правового регулирования госзакупок в фармацевтической индустрии России и зарубежных стран
38. Правовые средства обеспечения баланса интересов заинтересованных лиц при получении вторичного патента на лекарственный препарат
39. Правовое регулирование торговых наименований и товарных знаков в фармацевтической индустрии
40. Патентное законодательство в сфере фармацевтики: сравнительно-правовой аспект
41. Вечнозеленые патенты на лекарственные препараты в РФ
42. Эксклюзивность исследовательских данных
43. Правовое регулирование генетических данных в РФ
44. Правовая природа информационного согласия пациента
45. «Инлицензирование» и «аутлицензирование» как смешанные договоры
46. Перспективы развития института принудительного лицензирования в фармацевтической индустрии России
47. Правовые средства защиты интеллектуальных прав на лекарственный препарат
48. Результаты клинических исследований как объект интеллектуальной собственности
49. Подделка документов на лекарственные средства/медицинские изделия/упаковки лекарственных средств/упаковки медицинских изделий
50. Возмещение вреда здоровью вследствие недоброкачественных лекарственных средств
51. Правовой анализ ответственности провизора
52. Правовой анализ ответственности на нарушение надлежащей клинической практики
53. Правовой анализ ответственности за обращение фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств/медицинских изделий либо обращение БАД
54. Уголовно-правовая ответственность за незаконное производство лекарственных средств и медицинских изделий
55. Соотношение деликтной и договорной ответственности при причинении вреда ненадлежащим лекарственным препаратом
56. Ответственность субъектов отношений в сфере обращения лекарственных средств за несоответствие лицензионным требованиям