



Факультет права

Фармправо и здравоохранение

Магистратура

hse.ru/ma/legalpharma

Фармправо и здравоохранение

Продолжительность обучения	2 года
Форма обучения	очная
Направление подготовки	40.04.01 – «Юриспруденция»
Диплом	магистр по направлению «Юриспруденция»
Язык обучения	русский

Информация о приеме в 2023 году

Бюджетные места	Платные места	Платные места для иностранцев	Прием по результатам вступительных испытаний
20	10	1	

Вступительные испытания в 2023 году

Конкурс портфолио

Адрес:

Москва, Б. Трехсвятительский пер., д. 3

Менеджер программы: Тендит Юлиана Александровна

Тел.: +7 (495) 772 95 90 *23386

E-mail: ykalinina@hse.ru

hse.ru/ma/legalpharma

Академический руководитель программы
Мельникова Любовь Сергеевна,
доктор медицинских наук, профессор
департамента права цифровых технологий
и биоправа



О программе

«Фармправо и здравоохранение» – уникальная магистерская программа, направленная на развитие компетенций, связанных с работой в нормативной и регуляторной среде индустрии наук о жизни (Life Sciences).

Программа объединяет две траектории обучения:

- «Медицинское право и биоэтика»;
- «Право индустрии фармбиотех».

Программа ориентирована на:

- юристов;
- управленцев и экспертов индустрии здравоохранения, биологии, медицины, химии и др., заинтересованных в понимании правовых основ своей области деятельности;
- специалистов в области регуляторных отношений.

Магистерская программа формирует уникальный канал профессионального развития специалистов в области наук о жизни, направленный на постоянное совершенствование и непрерывное получение новых знаний.

Мы выпускаем специалистов, способных выполнять нормотворческие и экспертные задачи как самостоятельно, так и в составе коллектива на основе теоретических принципов, концептуальных документов и новейшего практического опыта.



С 2017 года Вышка входит в рейтинг **QS – World University Rankings by Subject**, заняв в 2022 году место в группе **101–150** по предмету **Law and Legal Studies**.

Условия поступления

Прием на программу осуществляется на основе конкурсного отбора по результатам вступительных испытаний на места, обеспеченные бюджетным финансированием, и места с оплатой обучения. Прием документов производится с 19 июня по 25 июля 2023 года (включительно). Вступительные испытания проводятся с 28 июля по 2 августа 2023 года (включительно) в форме конкурса документов (портфолио) и собеседования.

Особенности программы

- Освоение уникальных специализаций в динамично развивающихся отраслях.
- Одновременное освоение двух отраслей: юридической и регуляторной, востребованность которых на рынке стабильно и постоянно растет в России и в мире.
- Прикладная ориентация программы: в учебный процесс интегрированы реальные запросы ключевых игроков фармацевтического и биотехнологического бизнеса, а также актуальная повестка основных регуляторных органов и научных учреждений данной сферы.
- Широкие академические возможности:
 - поощрение научно-исследовательской и экспертной деятельности магистрантов: поддержка участия в российских и международных конференциях, круглых столах, зимних и летних школах, посещение крупнейших российских и зарубежных предприятий и исследовательских центров;
 - перспектива стипендиального поощрения для лучших студентов, в т.ч. со стороны будущих работодателей;
 - возможность участия в проектной деятельности по данной программе и программам смежной проблематики любых факультетов НИУ ВШЭ;
 - возможность обучения по обмену в зарубежных университетах на основании партнерских соглашений программы без дополнительной оплаты;
 - теория и практика под руководством профессионалов отрасли.



С 2019 года Вышка входит в рейтинг **THE World University Rankings by Subject** по предмету **Law**, заняв в 2022 году место в группе **126–150**, что является лучшим показателем среди российских вузов.

- Тесные связи с работодателями:

в ходе обучения магистранты имеют возможность выполнять проекты по заказам реальных компаний отрасли под руководством и при поддержке преподавателей программы; представители крупнейших работодателей отрасли вовлечены в работу с магистрантами на всех этапах обучения в ходе лекционной, семинарской, проектной и исследовательской деятельности – от первых лекций до защиты выпускных работ.

Учебные дисциплины

Дисциплины траектории «Медицинское право и биоэтика»

- Правовое регулирование деятельности системы обязательного медицинского страхования
- Система стандартизации в здравоохранении: правовое регулирование
- Информационное право в здравоохранении
- Правовые возможности применения инновационных методов лекарственного обеспечения в РФ
- Правовые аспекты исследовательской деятельности в здравоохранении
- Мировой опыт регулирования оборота биоматериалов человека

Дисциплины траектории «Право индустрии фармбиотех»

- Фармацевтическое право
- Правовые основы обращения медицинских изделий
- Функционирование фармацевтического рынка
- Правовое регулирование технологического развития в фармацевтической отрасли
- Информационное право в здравоохранении
- Надлежащие практики в фармацевтической и биотехнологической индустрии

Программа предлагает также **спецкурсы**, обеспечивающие необходимые масштабы и системность понимания изучаемой проблематики:

- Введение в правовое регулирование индустрии Life Sciences
- Население и здоровье

Научно-исследовательские семинары

1-й курс

- Научно-исследовательский семинар «Вопросы государственной политики и правового регулирования в области здравоохранения»

2-й курс

- Научно-исследовательский семинар «Право и биоэтика»

Аннотации и описание дисциплин и ключевых семинаров можно найти на сайте магистерской программы в разделе «Главное».

Ведущие преподаватели

Преподаватели программы имеют ученые степени в своей области, являются авторами десятков публикаций по проблематике своих дисциплин, ведут активную экспертную и научную работу.

- **Гетьман М.А.**, кандидат фармацевтических наук, вице-президент по фармацевтическим операциям компании «НоваМедика», основатель и генеральный директор проекта «Энроллми.ру», председатель Совета биофармацевтического кластера ОЭЗ «Технополис “Москва”», старший научный сотрудник и руководитель совместного научного проекта Санкт-Петербургской государственной химико-фармацевтической академии и Бернского университета (Швейцария), партнер компании «РМИ Партнерс»
- **Гуляева Н.С.**, кандидат юридических наук, управляющий партнер и руководитель практики интеллектуальной собственности, медиа и технологий, а также практики медицины и здравоохранения в России и странах СНГ международной юридической фирмы Hogan Lovells, патентный поверенный РФ, арбитр ВОИС и РАЦ, член Королевского института арбитров (FCIArb), тьютор Центра ВОИС по арбитражу и посредничеству, солиситор, лидер юридических рейтингов в своей области
- **Зелинская Е.В.**, GMP-эксперт ИВА (Россия), член ECA Academy; спикер международных конференций; член рабочей группы Росздравнадзора по формированию нормативно-правовых актов в сфере обращения РФП и рабочей группы подкомитета по вопросам обращения лекарственных средств, развития фармацевтической и медицинской промышленности Комитета ГД РФ по охране здоровья
- **Мельникова Л.С.**, доктор медицинских наук, советник генерального директора ФГБУ «Центр экспертизы и контроля качества медицинской помощи» Минздрава России



Биотех и биоэтика будут определять
правовую повестку России
и мира завтрашнего дня.

А.А. Панов,

руководитель академического совета магистерской программы
«Фармправо и здравоохранение»



- **Панов А.А.**, партнер и руководитель практики здравоохранения и технологий юридической фирмы BGP Litigation, член Локального этического комитета при ФГАОУ ВО «Первый МГМУ им. И.М. Сеченова Минздрава России», руководитель экспертной группы по SaMD при Центре нормативных компетенций Сколково
- **Семина Т.В.**, кандидат социологических наук, начальник юридического отдела Национального медицинского исследовательского центра сердечно-сосудистой хирургии им. А.Н. Бакулева Минздрава России
- **Тыртышный А.А.**, кандидат психологических наук, профессор, декан юридического факультета НОУ ВПО «Российский новый университет»
- **Царева О.В.**, заместитель председателя Федерального фонда обязательного медицинского страхования
- **Опимах М.В.**, начальник Управления государственной службы, кадров, антикоррупционной и правовой работы Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Трудоустройство выпускников

Выпускники магистерской программы востребованы как в бизнес-сегменте рынка (непосредственно в фармацевтических и биотехнологических компаниях, а также в юридических и комплексных консалтинговых компаниях), так и в научно-исследовательских учреждениях и государственных регуляторных органах.

Ключевые работодатели выпускников магистерской программы

- Ведущие бизнес-структуры в сфере фармацевтики и биотехнологий:
 - Abbott
 - Novartis
 - STADA
 - AstraZeneca
 - Olympus
 - компании Калужского фармацевтического кластера: «Ниармедик Фарма», «Берлин-Фарма», «АстраЗенека Индастриз», «Медбиофарм» и др.

- Государственные регуляторные органы:
 - ФАС
 - Минздрав РФ
 - Росздравнадзор
 - Россельхознадзор
 - Роспотребнадзор
 - Минпромторг РФ
- Лидеры консалтинга в сфере правового сопровождения фармацевтики и биотехнологий:
 - BGP Litigation
 - «Пепеляев Групп»
 - Hogan Lovells
 - BRACE
- Научные и научно-исследовательские учреждения:
 - Институт биоорганической химии им. академиков М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова Российской академии наук (ИБХ РАН)
- Инфраструктурные проекты:
 - Московский международный медицинский кластер



Ведущие юридические компании ежегодно наращивают объемы практики в области здравоохранения и Life Sciences.

По материалам Thomson Reuters





Сайт программы
hse.ru/ma/legalpharma

Приемная комиссия

Москва, ул. Мясницкая, д. 20, ауд. 111,
ст. м. «Лубянка», «Китай-город»,
«Чистые пруды», «Тургеневская»

Тел.: +7 (495) 771 32 20,
+7 (495) 916 88 78
E-mail: pkmag@hse.ru