

Конференцията по случай 15-годишнината на Българската асоциация за лекарствена информация с Европейската агенция по лекарства и Българската агенция за лекарства

Тема: „Среща с регулаторите“

Дата: 9 октомври 2025 г.

Място: Гранд Хотел Милениум София, зала „Да Винчи“

През 2025 г. Българската асоциация за лекарствена информация (БАЛИ) отбеляза своята 15-годишнина с международната конференция „Среща с регулаторите“, проведена на 9 октомври в София. Събитието събра над **240 участници** от България и чужбина – изтъкнати експерти от **Европейската агенция по лекарствата (ЕМА), Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ/ВДА), БАЛИ, Германската асоциация по регулаторни въпроси (DGRA)**, представители на национални органи, академични институции и фармацевтичната индустрия.



Събитието събра над **240 участници** от България и чужбина от фарба бранша.

Сред почетните гости бяха:

- **г-жа Емер Кук**, изпълнителен директор на ЕМА,
- **маг. фарм. Богдан Кирилов**, изпълнителен директор на ИАЛ, както и представители на МЗ, НСЦРЛП, НЗОК,
- Зам. ректор на Медицински университет - София - проф. А. Велкова,
- деканът на Фармацевтичен и Факултет - чл. кор. проф. Момеков и
- деканът на Факултета по обществено здраве – А. Ваденичарова,
- представители на BG Pharma Христо Велинов, зам председател,
- директорът на ARPharm г-н Деян Денев.
- От Българския фармацевтичен съюз имаше поздравителен адрес, както и от останалите институции. Те отправиха приветствени слова и поздравиха аудиторията от над 240 експерти.

В програмата участваха и изтъкнати международни лектори:

- д-р **Криста Виртумер-Хохе**, бивш ръководител на Австрийската агенция по лекарствата и медицинските изделия и бивш председател на Управителния съвет на ЕМА;
- д-р **Харалд Енцман**, ръководител на отдел „ЕС и международни въпроси“ в VfArM – регулаторният орган на Германия и бивш председател на СНМР (Комитетът за лекарствени продукти в хуманната медицина) към ЕМА;
- проф. д-р **Барбара Зикмюлер**, президент на DGRA;
- доц. **Любина Тодорова**, член на СНМР и директор „Разрешения за употреба“ в ИАЛ;
- г-н **Деян Денев**, изпълнителен директор на ARPharm.

Модератори на отделните сесии бяха **Бирка Леман**, **д-р Екатерина Генова**, **Брижит Франке-Брей**, **Лена Геберт**, **Ан Луиз Киркегаард** и **проф. Татяна Бенишева**, все дългогодишни експерти в областта на лекарствената регулация, които обединиха перспективите на регулаторните органи, академията и индустрията с дълбочина и визионерство.

Особено емоционален момент бе награждаването на **г-жа Емер Кук** с плакет за



за „Изключителен принос към развитието на лекарствената регулаторна общност в България“, връчен от **проф. Татяна Бенишева** (председател на БАЛИ), **Добриана Сиджимова** (зам.-председател) и членовете на управителния съвет **проф. Валентина Петкова**, **д-р Даниела Чернева** и **д-р Маргарита Строкова**.

Въведение Конференцията по случай 15-годишнината на Българската асоциация за лекарствена информация (БАЛИ) отбеляза важен етап в процеса на интеграция на

България в европейската регулаторна екосистема. Под мотото „Среща с регулаторите“, събитието събра над 240 високопоставени представители на Европейската агенция по лекарствата, национални органи, индустриални асоциации, академични партньори и пациентски организации – отразявайки цялостния спектър на европейското фармацевтично управление.

Панелите проследиха еволюцията на регулаторната практика в България и ЕС – от ранните национални рамки, преди и след влизането ни в ЕС до съвременната сложна система, основана на дигитализация, иновации и устойчивост при кризи.

Общата концепция на форума подчерта трансформацията на България от наблюдател в европейския регулаторен процес към активен участник в областта на лекарствената политика след присъединяването ѝ към Европейския съюз.

1.15 години БАЛИ: От визия до реалност“ беше първата презентация

В своето откриващо слово **проф. Татяна Бенишева** зададе **ретроспективен, но и визионерски подход** на конференцията. Тя припомни мисията, заложена при създаването на БАЛИ през 2010 г., когато още повечето институции в това число и ИАЛ са стояли настрана от подобни инициативи, като обучителни лекарствени семинари и обсъждания, но благодарение на търпеливата, упорита и постоянна работа на асоциацията, тя вече е възприета на друго ниво от регулаторните органи и е платформа за независим диалог с регулаторните органи.

Мото на презентацията и беше „Да свържем науката, регулацията и практиката“ и проследи как през петнадесет години тази идея се превърна в **устойчива професионална общност**, обединяваща регулатори, индустриални експерти, представители на академичните среди и здравни специалисти. Най-важното, че е спечелен доверието на членовете на БАЛИ и ежегодно се поддържа идентична членска маса фармацевтични компании и индивидуални членове, които са свързани с тази дейност.

Речта ѝ очерта динамичното развитие на БАЛИ – **над 115 семинара**, тематични уъркшопи по европейски стандарти и партньорства с институции като **МЗ, ИАЛ, НСЦРЛП, НЗОК, БАБХ, Медицински университет – София**, както и с международни организации като **DGRA** и **IFAPP**.

Мисията на БАЛИ остава двупосочна:

- **повишаване на професионалната компетентност** в лекарствената регулация;
- **осигуряване на мост** между европейската регулаторна политика и националното прилагане на законодателството.

Проф. Бенишева отбеляза и бурното внедряване на европейските регулации след 2007 г., до 2025г. ежегодно с нов европейски нормативен документ, който изисква познание и от

регулатори и от индустрия и прилагането му навреме. Именно тук тя подчерта ролята на БАЛИ, която осигурява опитни експерти, които проспективно се опитват да въвеждат знания в новата нормативна уредба.

Подчертано беше, че въвеждането на **Фармацевтичната стратегия за Европа (2020г.)** и навлизането на **дигиталната трансформация в регулаторната наука, което изисква непрекъснати обучения и дискусии с експерти, които вече го налагат.**

Ключов извод с който проф. Бенишева завърши, че днес БАЛИ функционира като организация за независим диалог в лекарствена регулация – структура, изградена върху последователност, доверие и постоянство и европейска солидарност.

Асоциацията обединява над **60 корпоративни и 70 индивидуални членове**, издава **147 бюлетина годишно** и поддържа **уникална база данни** с актуализирани текстове на **14 здравни български закона** и съответните им актуални подзаконови актове (247).

Информацията за ежеседмичния бюлетин за фармацевти и лекари и други експерти от сектора се синтезира **ежемесечно и седмично** от **национални източници** като (Държавен Вестник, Министерски съвет, МЗ, ИАЛ, НСЦРЛП, НЗОК, БАБХ,) и **международни източници** (ЕС, ЕМА, ECDC, ICH, WHO, EDQM) - своеобразна **регулаторна интелигентна система**, предоставяща навременна и структурирана информация на членовете за да могат да следят актуална информация, която ги касае.

2. Богдан Кирилов – „Изпълнителната агенция по лекарствата: интеграция и стратегически приоритети“

Изпълнителният директор на ИАЛ, **маг. фарм. Богдан Кирилов**, представи цялостен преглед на **стратегическата еволюция и международната позиция** на агенцията. Той проследи развитието ѝ от създаването ѝ с **ПМС №218/1999 г.** до пълната ѝ интеграция в европейската регулаторна мрежа, подчертавайки, че днес ИАЛ е признат **европейски регулаторен орган** с утвърден авторитет.



Маг. Фарм Богдан Кирилов, PhD отчете напредъка на ИАЛ след влизането в ни в ЕС.

Кирилов изтъкна напредъка на България като **референтна държава членка (RMS)** в децентрализираните процедури – **над 20 през 2023–2024 г.**, както и активното ѝ участие в **оценъчните екипи на ЕМА**.

Той отбеляза и ключовото събитие от 2023 г. – **членството на ИАЛ в PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme)**, което официално интегрира България в глобалната инспекционна система.

Успешният **ВЕМА одит** потвърди високото качество на управлението и приноса на ИАЛ към мрежата от 79 европейски регулаторни органа.

В изказването си Кирилов очерта **шест стратегически приоритета**, в синхрон с визията **EMANS 2028** на ЕМА:

1. **Достъпност на лекарствата**
2. **Данни, дигитализация и изкуствен интелект**
3. **Регулаторни иновации**
4. **Подготовка срещу антимикробна резистентност (AMR)**
5. **Сигурност на доставките**
6. **Устойчивост на регулаторната мрежа**

Ключов извод, който направи Маг. Фарм. Богдан Кирилов е че България вече не е просто „хармонизирана“ към ЕС, а активно участва в европейското регулаторно управление, допринасяйки за неговата устойчивост и модернизация. Кирилов отбеляза, че административният и експертният капацитет на агенцията е ограничен, а много подготвени специалисти впоследствие преминават в индустрията поради по-високи възнаграждения. **Задържането на експертизата в публичния сектор се превръща в стратегически приоритет за гарантиране на устойчивото участие на България в**

европейската регулаторна мрежа. Дейността на ИАЛ се вписва в ключовите европейски приоритети:

- **Достъпност:** чрез Специализираната електронна система за проследяване и анализ на лекарствените продукти (СЕСПА), която гарантира прозрачност, проследимост и основано на доказателства управление на пазара..
- **Дигитализация:** ускорена от пандемията от COVID-19, тя води до **по-ефективен обмен на данни, автоматизация и оптимизация на процесите.**
- **Антимикробна резистентност (AMR):** въвеждането на **електронни рецепти, строг контрол върху аптечната продажба на антибиотици, ваксинационни кампании и информационни инициативи** са част от постигнатия напредък.

Кирилов коментира и нарастващата роля на **изкуствения интелект в регулаторните процеси.** Макар да изрази лична предпазливост към прекомерното му прилагане, той призна, че **AI** е бъдещето на анализа на данни, **лекарствената безопасност и управлението на качеството** в регулаторната дейност.

3. Емер Кук – „Да използваме възможностите в променящия се лекарствен пейзаж“

Изпълнителният директор на ЕМА, г-жа **Емер Кук**, представи **панорамен преглед на 30-годишното развитие на Агенцията** и очерта нейната предстояща трансформация. Презентацията ѝ се съсредоточи върху **преминаването към данни, дигитализация и интелигентно управление**, структурирано около шест стратегически приоритета до 2028 г.

1. Достъпност на лекарствата;
2. Изкуствен интелект и дигитализация;
3. Регулаторна наука и конкурентоспособност;
4. Борба с антимикробната резистентност;
5. Наличност и сигурност на доставките с лекарства;
6. Устойчивост на европейската мрежа.



Приоритети на ЕМА до 2028 год.

Кук представи инициативата **EU Biotech Hubs** – пилотна програма за подпомагане на млади биотехнологични компании, които често нямат познания за регулаторните изисквания.

Чрез активен диалог **ЕМА подпомага иноваторите** да интегрират регулаторната наука още в ранните етапи на разработка, намалявайки закъсненията и улеснявайки достъпа до пазара.

Тя въведе и концепцията за „**Регулаторен пясъчник**“ (**Regulatory Sandbox**) – контролирана среда, в която **нови технологии и терапевтични подходи** се тестват безопасно преди официалното им прилагане. По думите ѝ, това е ключов инструмент за **гъвкаво, адаптивно и иновативно регулиране** в Европейския съюз.

Г-жа Кук коментира и процеса на **ревизия на европейското фармацевтично законодателство**, който открива „**уникална възможност да направим Европа по-привлекателна за иновации**“.

Основните акценти са:

- опростяване на процедурите,
- намаляване на административната тежест,
- и укрепване на доверието в науката и институциите.

Тя представи и новите дигитални инструменти на ЕМА, като:

- **AI платформа за регулаторни данни от научни консултации, предоставяни от ЕМА, улесняващи работата на експертите, работещи в регулаторния орган на Европа**
- **PONSA, CollaborRARE (платформа за редки заболявания), които ускоряват вземането на решения и анализа на доказателства**

Ключов извод, който направи г-жа Кук е модернизацията на ЕМА цели съкращаване на времето от иновация до пациент и възстановяване на глобалната конкурентоспособност на Европа, като съчетае регулаторно съвършенство с дигитален интелект.

4. Д-р Криста Виртумер-Хохе – „Ще реши ли новото фармацевтично законодателство предизвикателствата пред Европа?“

Бившият ръководител на Австрийската агенция по лекарствата и медицинските изделия и дългогодишен председател на Управителния съвет на ЕМА, д-р **Криста Виртумер-Хохе**, представи задълбочен анализ на новия **Фармацевтичен пакет на ЕС (2023–2025)** и **Акта за критичните лекарства (Critical Medicines Act – СМА)**. Нейното изложение се отвори с ясна структура, аналитичен подход и стратегическа визия за бъдещето на европейската регулаторна рамка. Д-р Виртумер-Хохе очерта няколко **системни предизвикателства**, които новото законодателство трябва да адресира:

- **Хронични недостиги на лекарства** в държавите членки;
- **Зависимост от внос на активни субстанции от Азия;**
- **Намаляваща конкурентоспособност на европейската фармацевтична индустрия;**
- **Необходимост от дигитализация и регулация, базирана на данни.**

Новата регулаторна рамка предвижда:

- **Задължителни планове за предотвратяване на недостиги** и системи за ранно уведомяване;
- **Европейски обединен списък на критичните лекарства**, обвързан с координирани обществени поръчки на ниво ЕС;
- **Европейско здравно пространство за данни (EHDS)**, което ще позволи споделяне на данни в реално време за прогнозиране, анализ и научни изследвания.

Д-р Виртумер-Хохе подчерта **взаимната допълняемост** на двата основни законодателни инструмента:

- **Фармацевтичният пакет урежда структурата на регулацията и задълженията,**
- **докато Актът за критичните лекарства (СМА) се фокусира върху инвестиции, производство и устойчивост на доставките.**

Тя отбеляза, че за малки национални агенции като българската ИАЛ, ключово значение имат **новите механизми за споделяне на експертиза и ресурси**, включително:

- **Съвместни оценки на досиета на активни субстанции (ASMF);**
- **Единна европейска система за сертифициране на ASMF, администрирана от ЕМА, която ще намали дублирането на работа и ще ускори процедурите.**

Виртумер-Хохе акцентира върху **ролята на изкуствения интелект** в бъдещата регулаторна практика.

AI може да:

- автоматизира подготовката на продуктова информация,
- прогнозира прекъсвания на доставките,
- оптимизира управлението на складови наличности,
- подпомага **оценката на риска и инспекционните процеси.**

Същевременно тя предупреди, че **етичните принципи и регулаторните рамки** трябва да останат неотменим елемент от този преход, за да се осигури **отговорно използване на изкуствен интелект** в полза на пациентите и обществото.

Ключов извод, който направи Д-р Виртумер-Хохе е че, новото европейско законодателство представлява **първия реален опит за постигане на „фармацевтичен суверенитет“ на ЕС** – чрез съчетаване на регулаторна устойчивост, индустриална политика и дигитален капацитет.

5. Деян Денев – „Конкурентоспособността на Европа и пропастта в иновациите“

В представянето си от името на **Асоциацията на научноизследователските фармацевтични производители в България (ARPharm)**, г-н Деян Денев направи **динамичен и критичен анализ** на намаляващата иновационна мощ на Европа в сравнение със САЩ и Азия.

Той изтъкна тревожни тенденции:

- Европа днес представлява **едва 22% от световните нови терапии**, докато САЩ – **48%**;
- Средното време за одобрение на лекарство в ЕС е **426 дни**, почти два пъти **по-дълго** от това в САЩ;
- Разликата в годишните инвестиции в научноизследователска и развойна дейност между ЕС и САЩ надхвърля **25 милиарда евро.**

Според Денев, **намаляването на регулаторната защита на данните (RDP)** ще отслаби още повече европейската конкурентоспособност, като **обезкуражи инвестициите и забави разработването на нови терапии.**

Той призова политиците да запазят **стабилна и предвидима регулаторна среда**, която защитава интелектуалната собственост и стимулира иновациите.

Ключов извод: Европейската иновационна екосистема зависи от **баланса между защита на интелектуалните права, бърз достъп до пазара и предвидимост на регулациите** – без това Европа рискува трайно да изостане от глобалните лидери.

6. Проф. д-р Барбара Зикмюлер – „DGRA и БАЛИ: споделено академично наследство“

Президентът на Германската асоциация по регулаторни въпроси (DGRA), **проф. д-р Барбара Зикмюлер**, представи топъл и вдъхновяващ академичен поглед към партньорството между DGRA и БАЛИ.

Тя припомни, че идеята за създаването на БАЛИ възниква след обучението на **проф. Татяна Бенишева** в **Магистърската програма по лекарствена регулация (MDRA)** в Университета в Бон (2004-2005 г.), където DGRA е водещ партньор.

Основана през 1999 г., немската организация DGRA, чийто български аналого е БАЛИ, днес обединява над **1100 членове** и продължава да бъде **основен европейски център за образование и развитие на регулаторната експертиза**.

Двете организации – DGRA и БАЛИ – споделят **една и съща мисия:**

да насърчават **научното образование, професионалната квалификация и обмена на добри практики** в областта на лекарствената регулация.

Ключов извод от проф. д-р Барбара Зикмюлер,

Образованието и менторството остават **гръбнакът на европейската регулаторна култура** – а БАЛИ е жив пример за това, че устойчивият напредък започва с академичното партньорство и споделената визия за качество.

7. Проф. д-р Барбара Зикмюлер – „Техническите аспекти на реформата на ЕС във фармацевтичния сектор“

В отделната си **техническа сесия** проф. Зикмюлер анализира ключовите положения на бъдещите **Регламент и Директива на ЕС**, които вече две години се обсъждат в **Европейския парламент** и които ще оформят бъдещата регулаторна рамка в Европа.

Сред основните точки бяха:

- **Регулаторна защита на данните (RDP):** 8 години базов срок, с възможност за допълнителна 1 година чрез **прехвърляеми ваучери за изключителност**;

- **Пазарна защита:** 1 година удължаване се при иновация или при първо подаване в ЕС;
- **Защита на лекарствата сираци:** до 12 години за множество orphan показания;
- **Педиатрично развитие:** опростени PIP процедури и запазване на удълженията по SPC;
- **Стимули за борба с антимикробната резистентност:** по-строги критерии за използване на прехвърляеми ваучери;
- **Препозициониране на лекарства:** 4 години нова защита за съществуващи активни вещества с нови терапевтични показания.

Проф. Зикмюлер подчерта значението на **регулаторните пясъчници (regulatory sandboxes)** за изпитване на нови терапии и механизми за **контрол върху паралелната търговия**, целящи предотвратяване на недостиг.

Тя акцентира върху **разработването на нови приложения за вече познати субстанции (drug repurposing)** като стратегическа възможност за повишаване на достъпа на пациентите до терапии и оптимизация на разходите.

Проф. Зикмюлер защити запазването на сегашната **структура на защитата на данните** – осем години регулаторна защита, две години пазарна защита и една година за ново показание – като **най-балансирания модел**, който гарантира стабилност за устойчиви инвестиции и иновации в европейската фармацевтична индустрия.

Ключов извод, който направи Проф. Зикмюлер е Законодателната реформа се стреми към **равновесие между общественото здраве и иновацията**, но **малките и средни предприятия** ще имат нужда от **по-ясни и достъпни стимули**, за да запазят конкурентоспособността си.

8. Д-р Харалд Енцман – „Оценка полза–риск и сближаване с оценката на здравните технологии (НТА)“

Представителят на **Федералния институт за лекарства и медицински изделия на Германия (BfArM)**, д-р Харалд Енцман, представи методологично прецизен анализ на оценката полза–риск (**Benefit–Risk Balance**) и нейната връзка с оценката на здравните технологии (НТА) в ЕС.

Чрез реални казуси (напр. *Ibrutinib*, *Trodelvy*®), той демонстрира как **регулаторите количествено оценяват профила полза–риск** и как тези анализи впоследствие **влияят върху НТА-решенията и достъпа на пациентите до терапии**.

Д-р Енцман подчерта необходимостта от **по-добра синхронизация между регулаторните и НТА органите**, тъй като **фрагментираната интерпретация на доказателствата** често води до **забавяне на достъпа и противоречиви национални решения**.

Той защити концепцията за **„ранно съгласуване“ (early alignment)** между двете системи

разрешаване и оценка на здравни технологии като ключ към по-ефективно и пациентско ориентирано оценяване.

Ключов извод на Д-р Енцман е бъдещето на лекарствената оценка в Европа изисква синергия между регулацията и НТА, за да се постигне последователност, прозрачност и реален обществен ефект.

9. Доц. д-р Любина Тодорова – „Регулаторни предизвикателства след присъединяването на България към ЕС“

Членът на СНМР, към ЕМА и директор на дирекция „Разрешения за употреба“ в ИАЛ, **доц. Любина Тодорова**, изнесе **задълбочен историко-регулаторен преглед** на развитието на българската лекарствена система – от първите ѝ корени през 1904 г. до пълната ѝ интеграция в ЕС. Тя отдаде почит на **пионерите на българската лекарствена регулация**, сред които проф. **Ради Овчаров**, основател на **Центъра по лекарствена безопасност (1974)**, и проследи трудностите, с които се сблъскват малките експертни екипи при **хармонизирането на досиета, прилагането на нови процедури и прехода към системата на ЕС след 2007 г.**

Доц. д-р Тодорова сподели конкретни предизвикателства:

- ограничен брой референтни процедури, достъпни за държави с по-малки администрации;
- несъгласувано поведение на заявителите;
- повишено натоварване поради новите вариационни регулации;

растящи административни отговорности при валидация и координация в процедурите. Тя подчерта, че **модернизацията на регулаторните процеси** трябва да бъде **реалистична, приобщаваща и адекватно обезпечена с ресурси.**

След влизането на България в ЕС през 2007 г. агенцията е обработвала **над 800 процедури по разрешаване за употреба годишно** – предизвикателство, което изисква устойчив капацитет и постоянна квалификация и отбеляза, че това за ИАЛ е била невероятна въртележка като те са следвали да не отстъпват на държави, чийто численост по експерти. далеч надхвърля тези на ИАЛ. Сравнението и беше като „Real Rollercoaster“



Bulgarian Association for Drug Information (BADI)
Българска Асоциация за Лекарствена Информация (БАЛИ)
www.badibg.org



From that Time Until Now:



a Real Rollercoaster

Ключов извод, който направи доц. Тодорова е че пътят на България – от изолирана национална система до пълноправен участник в европейската регулаторна мрежа – е изграден върху **професионализъм, постоянство и отдаденост**, които днес формират основата на бъдещото ѝ лидерство в областта на лекарствената регулация.

Общи заключения

Конференцията по случай 15-годишнината на БАЛИ беше **много повече от юбилейно събитие** – тя се превърна в **стратегическа точка на размисъл** за бъдещето на лекарствената регулация в Европа. Сред всички доклади ясно се откриха **четири общи тенденции**:

1. **Еволюция и устойчивост на регулацията**
– Новият законодателен цикъл на ЕС акцентира върху **подготвеността, диверсификацията и суверенитета** във веригите на доставки на лекарства.
2. **Иновации и конкурентоспособност**
– Запазването на научното и индустриално лидерство на Европа зависи от **навременни стимули, ускорени процедури и хармонизирано използване на данни**.
3. **Дигитализация и регулация, основана на данни**
– **Европейското здравно пространство за данни (EHDS)** и инструментите, подкрепени от **изкуствен интелект**, ще преобразят начина, по който се **генерират, споделят и оценяват доказателства**.
4. **Образование и сътрудничество**
– Партньорството между **БАЛИ, DGRA**, и други европейски институции показва, че регулаторният напредък се гради върху **непрекъснато учене, обмен и доверие**.

Заклучителна сесия

Петнадесетата годишнина на БАЛИ беше не само празник на институционалния успех, но и символ на зрелостта на България в европейското регулаторно семейство. Събитието показва как национална организация може да се превърне в уважаван европейски партньор, който обединява академията, индустрията и регулаторите в името на обща цел – Сигурни, ефективни и достъпни лекарства за всички европейски граждани.

В заключителното си слово проф. Татяна Бенишева, председател на БАЛИ, подчерта мисията на асоциацията да бъде мост между регулаторите, академичната общност, фармацевтичната индустрия и пациентските организации.

Вече 15 години БАЛИ е ключов фактор в развитието на регулаторната експертиза и утвърждаването на България като уважаван член на европейската общност по лекарствена информация.

Днес изкуственият интелект, прозрачността на данните и дигиталните процеси променят не само ефективността, но и доверието между всички участници.

Истинското предизвикателство е тези инструменти да бъдат използвани мъдро, в полза както на иновацията, така и на общественото здраве.

Юбилейната конференция на БАЛИ не беше просто поглед назад към изминатия път, а смело визионерско послание напред – към новата ера на регулаторна наука, европейска солидарност и споделена отговорност.



Looking to the Future

15th ANNIVERSARY

- The challenges ahead are many:
- rapid scientific **innovation, (AI)**
- evolving regulations,
- growing expectations from patients and society.
- to continue shaping the conversation
- inspiring progress
- and our Motto is **Building capacity for the next generation of professionals.**

Past Future

Благодарност към спонсорите и партньорите

Организационният комитет на БАЛИ изразява **искрена признателност** към всички **спонсори и партньори** за тяхната подкрепа и принос към успешното реализиране на това събитие.

Благодарение на тяхната ангажираност, доверие и визия, 15-годишнината на Българската асоциация за лекарствена информация бе отбелязана с **висок професионализъм, академична стойност и европейски дух** и тази конференция стана възможна. Ето нашите спонсори и партньори. Благодарим им от сърце.

Diamond Sponsorship



Golden Sponsorship



Silver Sponsorship

