

ВЛАДИМИР КОНСТАНТИНОВИЧ ЛЕПАХИН (к 75-летию со дня рождения)

11 февраля 2016 года исполнилось 75 лет со дня рождения Владимира Константиновича Лепехина.

Лепехин Владимир Константинович — доктор медицинских наук, профессор член-корреспондент РАН, академик Международной академии наук высшей школы, почетный член Королевского колледжа врачей (Лондон).

Закончил 1-й Московский медицинский институт им. И. М. Сеченова в 1964 году. Ассистент кафедры фармакологии 1-го ММИ с 1968 по 1972 годы.

С 1972 года начал работу в Фармакологическом комитете Минздрава СССР в качестве ученого секретаря, заместителя председателя, а с 1983 по 1995 год — председателя Комитета.

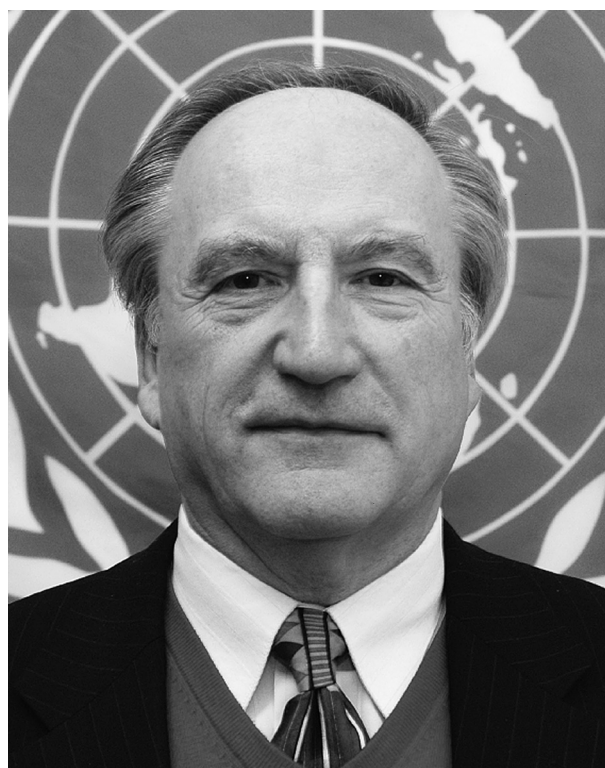
По его инициативе Приказом Минздрава СССР № 450 от 21.11.1990 был организован Всесоюзный государственный центр экспертизы лекарств (в 1992 году переименован в Российский государственный центр экспертизы лекарств Минздрава РФ), первым директором которого стал В. К. Лепехин.

С 1989 по 1992 годы работал в Минздраве СССР в должности заместителя министра — начальника Главного управления науки и медицинских технологий.

В 1997 году по его инициативе в России был организован Федеральный центр по контролю безопасности лекарств, и В. К. Лепехин был назначен его директором.

С 1998 по 2006 годы работал в штаб-квартире Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ) в качестве заместителя и специального советника Генерального директора ВОЗ и руководил кластером «Лекарственные средства и медицинские технологии».

С 2006 по 2007 годы являлся специальным представителем Генерального директора ВОЗ в Российской Федерации.



С сентября 2007 по 2010 год являлся руководителем Федерального центра мониторинга безопасности лекарств.

С 1985 года по настоящее время руководит кафедрой общей и клинической фармакологии Российского университета дружбы народов.

В. К. Лепехин внес значительный вклад в отечественное и международное здравоохранение.

Труды В. К. Лепехина посвящены исследованиям новых отечественных и зарубежных фармакологических средств, а также разработке методов и принципов экспериментальных и клинических исследований. В качестве эксперта Всемирной организации здравоохранения принимал участие в разработке и явился одним из основоположников международных стандартов по оценке лекарственных средств (Good Laboratory Practice,

Good Clinical Practice). В. К. Лепяхин разработал и внедрил в практику работы Фармакологического комитета современную, отвечающую мировым стандартам систему испытаний новых лекарственных средств.

В 1998 году им была создана и внедрена в практику в России система фармаконадзора, состоящая из Федерального и 30 региональных центров по изучению неблагоприятных побочных реакций на лекарственные средства. Эта система получила высокую оценку ВОЗ, и Россия была официально принята в Программу ВОЗ по международному мониторингу лекарств.

Работая во Всемирной организации здравоохранения, В. К. Лепяхин внес большой вклад в развитие национальных и международных систем контроля качества и безопасности лекарственных средств во многих странах и регионах мира.

Научно-исследовательскую и организационную деятельность сочетал с активной общественной работой.

В. К. Лепяхин принимал активное участие в работе Президиума АМН СССР, Межведомственного совета по лекарственным средствам, экспертного совета ВАК, Ученых советов различных высших учебных заведений и научно-исследовательских институтов, Исполкома ВОЗ, Экспертного Совета ВОЗ по

оценке лекарственных средств, в настоящее время является членом редколлегий различных отечественных и зарубежных журналов, главным редактором журнала «Безопасность и риск фармакотерапии».

Наиболее значимые научные труды В. К. Лепяхина:

- Методические рекомендации по оценке лекарственных средств. Женева, Серия технических докладов ВОЗ, 1975.
- Национальная политика в области лекарственных средств. Копенгаген, 1979.
- Клиническая фармакология, Москва, 1988. Учебник для студентов медвузов.
- Клиническая фармакология и фармакотерапия. Руководство для врачей. Москва, 1997.
- Государственная фармакопея, 11-е издание, 1989.
- Неблагоприятные побочные реакции и контроль безопасности лекарств. Руководство по фармаконадзору. Москва, 2004.
- Лекарства. Неблагоприятные побочные реакции и контроль безопасности. Москва, 2008.
- Руководство по проведению доклинических исследований. Москва, 2013.
- Руководство по экспертизе лекарственных средств. Москва, 2014.

Уважаемый Владимир Константинович!
Редакция журнала «Безопасность и риск фармакотерапии»,
Ваши ученики, друзья и коллеги
от всей души поздравляют Вас с Юбилеем!
Желаем Вам здоровья, успехов в Ваших начинаниях,
удачи во всем!