

СОДЕРЖАНИЕ

Фармсодружество	
Белорусские лекарства: большие перспективы	6
Роль Единого дистрибутора на фармацевтическом рынке Республики Казахстан	7
Кыргызстан уведомляет фармкомпании об изменениях ставок таможенных пошлин на ЛС	10
Новости	12
 Вопросы качества	
HAPIA: соблюдение стандартов качества при производстве фармацевтического сырья	14
Петербургские производители лекарств боятся возвращения к пестику и ступке	15
Новости АРФП	18
 Новости компаний-членов АРФП	
Акрихин	28
АстраЗенека	30
Герофарм	35
Петровакс Фарм	47
Р-Фарм	56
Сотекс	62
Штада	67
 Новости отрасли	
Актуальные вопросы фармрынка обсудили на форуме IPhEB&CPhI Russia	74
В Новосибирске подвели итоги выставки "Медима Сибирь - 2015"	75
Полтора десятилетия спустя	78
Российская медицинская наука должна быть ориентирована на создание высокотехнологичных инновационных продуктов, обеспечивающих сохранение и укрепление здоровья населения	81

Образование

Потенциал развития будущей отечественной фармации.

И.А. Наркевич, С.В. Тимофеева 84

Международное сотрудничество

Новости 88

Кроссворд 93

Вакансии в фармотрасли 94

Подписка 95





Уважаемые коллеги и друзья!

Поздравляем Вас с профессиональным праздником, с Днем медицинского работника!

Желаем, чтобы в Вашей жизни были только радостные мгновения, в сердце - любовь и счастье. Пусть прекрасные чувства согревают Ваше сердце и дарят окрыление для новых успехов в сфере, которой Вы посвятили свои знания и талант.

От всей души желаем Вам крепкого здоровья и долгих лет профессиональной деятельности на благо нашего Отечества!

Генеральный директор АРФП

В.А. Дмитриев





Уважаемый Виктор Александрович!

Поздравляем Вас с 50-летием!

Примите наши искренние пожелания здоровья,
семейного счастья,
интересных и перспективных проектов,
новых побед и достижений,
отличного настроения!

С уважением,
коллектив Ассоциации Российской фармацевтических производителей

pharmtech & ingredients

17-я Международная выставка
Оборудования, сырья и технологий
для фармацевтического производства

17th International Exhibition of
Equipment, raw materials and technologies
for pharmaceutical production

24–27.11.2015

Россия, Москва / Moscow, Russia

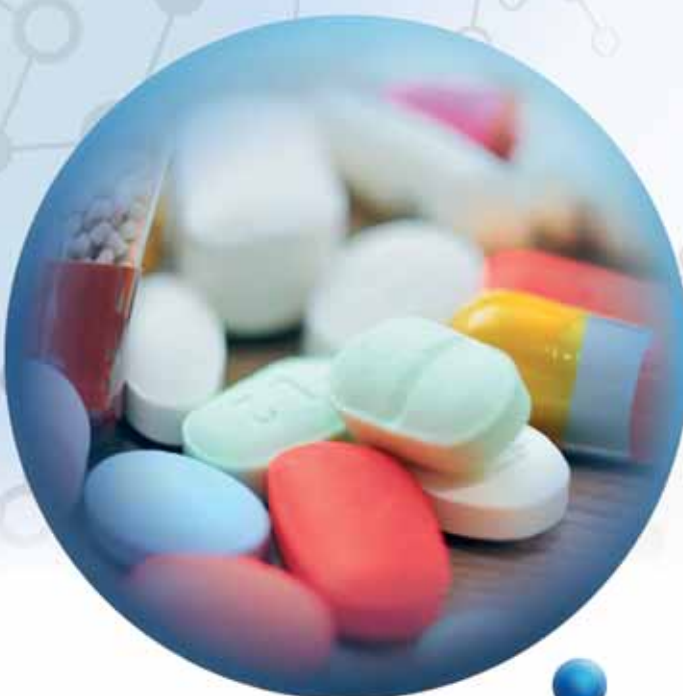
**МВЦ «Крокус Экспо»
Crocus Expo IEC**

В рамках выставки
**10-й Международный форум
Фармтехпром**

Within the Exhibition

**10th International Forum
Pharmtechprom**

25–26.11.2015



Организатор
Organised by



При поддержке
Supported by



Генеральный
информационный партнер
General Information Partner

**Фармацевтический
ВЕСТНИК**

Стратегический
информационный партнер
Strategic Information Partner

**Национальный журнал
РАЗРАБОТКА И РЕГИСТРАЦИЯ
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**



VII МЕЖДУНАРОДНАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ

ЧТО ПРОИСХОДИТ НА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ РЫНКЕ?

5-6 октября 2015 года | Конференц-центр Swissotel «Красные холмы»



Компания **infor-media Russia** с радостью
приглашает Вас принять участие в ключевом
фармацевтическом мероприятии осени —
Саммите PHARMASTRATEGIES-2016

ПОЧЕМУ ВАМ СТОИТ ПРИНЯТЬ УЧАСТИЕ?

10 ПРИЧИН ПОСЕТИТЬ МЕРОПРИЯТИЕ:

- **Системное видение** – 3D обзор рынка.
- Фармпроизводители, дистрибутеры и аптечные сети – все на одной площадке!
- **400+ участников! 32%** доля региональных участников! Ключевое событие индустрии.
- **ТОП-100 аптечных сетей.** Профессиональная аудитория для полноценного общения.
- **HIT!** Интерактивный формат: заседания в формате оживленных дискуссий и круглых столов без цензуры – дискуссии, интервью на сцене с ключевыми экспертами, спарринги! Возможности для налаживания контактов и неформального общения.
- **IN FOCUS! ПРОГНОЗ:** Обзор основных перспектив 2016 года.
- **HOT! ЗАКОН & БИЗНЕС:** Обзор регуляторных инициатив.
- **HOT!** Стратегии ведущих фармацевтических компаний. Взгляд ГМОв. Высокий уровень экспертизы.
- **20+ ПРАКТИЧЕСКИХ СЕССИЙ:** обсуждение горячих вопросов, затрагивающих любого игрока рынка!
- **«Гостиная Фармвестника»:** серия видео-интервью с экспертами рынка

В ФОКУСЕ:

Советы и рекомендации от ведущих экспертов: Как выжить в условиях кризиса? Практический опыт как международных, так и российских компаний. Только интересные кейсы!

NETWORKING OPPORTUNITY! Возможность организовать и провести встречи с текущими и потенциальными клиентами!



Белорусские лекарства: большие перспективы

Если в декабре 2014 года доля продукции в стоимостном выражении составляла 37,6%, то по итогам 1-го квартала 2015-го уже достигла 45,7%, отметил заместитель министра здравоохранения - директор Департамента фармацевтической промышленности Валерий Шевчук, открывая республиканский семинар "Популяризация отечественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и дезинфектантов".

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ПРОРЫВ: ДЕЛО В ДОВЕРИИ К ПРОИЗВОДИТЕЛЕЯМ

Фармпромышленность Беларусь представлена 28 предприятиями, 6 из которых подчинены департаменту. В 2014 году объем производства лекарств достиг 439,4 млн долларов США (на 21,6% больше, чем в 2013-м). Более 60% из них выпускают РУП "Белмедпрепараты" и ОАО "Борисовский завод медицинских препаратов" (далее - БЗМП) - 31,9% и 29,1% соответственно. В республике зарегистрированы 1 393 наименования отечественных лекарств и 3 602 импортных. Свыше 70% выпускаемой в стране фармпродукции - препараты стоимостью до 1 доллара США.

Некоторые пациенты говорят, будто белорусские аналоги уступают импортным брендам. Однако когда сравнительный анализ показывает идентичность состава (в т. ч. вспомогательных веществ) и дозировки, то становится очевидным: дело в доверии к производителям. Объективных оснований для сомнений в нашей фарм продукции нет. Национальные правила Надлежащей производственной практики (GMP) гармонизированы с Правилами производства лекарственных средств Евросоюза и устанавливают строгие требования к системе управления качеством, контролю за ним, персоналу, помещениям, оборудованию и др.

Более трети произведенных в республике лекарств поставляется на экспорт. За рубежом получено 1 526 регистрационных удостоверений, 1 339 из них - в странах СНГ. Прибли-

зительно 80% экспорта приходится на государства Таможенного союза (Россию, Казахстан). Востребованы наши препараты и в дальнем зарубежье. Например, продукция БЗМП представлена на рынках США, Афганистана, Ирака, Сомали, Ливана, Македонии.

В 2014 году "Белмедпрепараты", "Фармтехнология", "Лекфарм" получили сертификаты на соответствие производств требованием GMP согласно законодательству Украины, БЗМП - российский сертификат соответствия требованиям ГОСТ Р 52249-2009 (GMP).

Основные производственные участки "Белмедпрепаратов" сертифицированы на соответствие стандартам GMP и контроля качества Системы сотрудничества фарминспекций (PIC/S), директив ЕС и ВОЗ, а система менеджмента качества - на соответствие требованиям ISO 9001-2001.

В нынешнем году планируется получить еще 17 сертификатов на соответствие требованиям GMP.

За 2012-2014 годы в республике создано 12 фармпроизводств.

Так, "Белмедпрепаратами" освоен выпуск противоопухолевых лекарств (в 2014-м - на 16,5 млн долларов США). Мощность производства, которому нет аналогов на территории СНГ, - 9 668,5 тысячи ампул и флаконов в год. На БЗМП наложен выпуск твердых лекарственных форм (1 млрд таблеток и 70 млн капсул в год). Стоимость цеха, соответствующего европейским стандартам качества, - 56 млн долларов США. Среди других важных проектов - производство инфузионных растворов в полимерных пакетах ("Несвижский завод медицинских препаратов"), лекарств в преднаполненных шприцах и в форме трансдермальных пластырей ("Белмедпрепараты").

В этом году в фармотрасли республики ожидается настоящий прорыв: будут завершены 14 проектов, в т. ч. строительство 2 новых производств лекарств из плазмы крови человека

("Фармлэнд"), а также твердых желатиновых капсул ("ИнтерКапс").

ФИТОТЕРАПИЯ И СИНТЕТИЧЕСКИЕ ЛЕКСРЕДСТВА: НЕ ВМЕСТО, А ВМЕСТЕ

Применение растений в медицинской практике прошло 2 этапа развития: эмпирический (от стихийного материализма до вмешательства сверхъестественных сил) и научный (открытие биологически активных веществ, создание лекарственных композиций, разработка форм и принципов рациональной фитотерапии).

Значимые характеристики растительных препаратов - многокомпонентность, отсутствие строгой селективности действия, трудности стандартизации и оценки эффекта на разных стадиях приема, отсроченное лечебное действие, относительно малая токсичность и редкие побочные влияния. В отличие от природных искусственно созданные лекарства монокомпонентны, быстро действуют, дают сколький результат.

Эти преимущества привлекают врачей и пациентов, а простоту стандартизации ценят производители. Однако синтетические препараты не лишены серьезных недостатков. Прежде всего это увеличение количества ятрогенных осложнений, низкая результативность в профилактике и лечении хронических заболеваний, сложности в терапии пожилых пациентов с явлениями коморбидности.

Врачу не следует противопоставлять растительные препараты синтетическим: важны и те, и другие. Каждое лекарство, независимо от способа получения, занимает свою нишу в лечебном процессе, поскольку имеет специфику, особый спектр фармакологического действия, индивидуальные показания к назначению. Так, в интенсивной терапии используют в основном синтетические препараты, а лечить хронические заболевания предпочитательнее растительными.

Необходимо учитывать принципы фитотерапии: установление этиологии

и патогенеза заболевания; точность диагностики; целесообразность назначения; индивидуализация; целенаправленность; системность; этапность; критерии оценки результативности и безопасности; соотношение пользы и риска.

На мой взгляд, для успешного применения растительных препаратов в клинической практике требуется организовать преподавание основ фитотерапии в медвузах и медколледжах, подготовку специалистов в БелМАПО, а также информировать население.

К сожалению, глубокие научные исследования в области фитотерапии не проводятся, т. к. требуют привлечения

значительных финансовых средств и мобилизации интеллектуального потенциала.

Предприятиям, которые взялись за производство растительных лекарственных препаратов, предстоит пройти долгий путь. Начинать лучше с выпуска известных галеновых, разработки лекарственных композиций и внедрения более приемлемых для пациентов форм (гранулы, фитопасты, пресс-фильтры, таблетки, экстракты, бальзамы). На последующих этапах проанализировать опыт народной медицины и проверить полученные сведения современными методами, исследовать биологическую активность растений, заняться сравнительным изучением их эффективности

и безопасности. Затем целесообразно приступить к выделению активных компонентов, а также к поиску растений, обладающих определенным спектром фармакологической активности (противоопухолевые, кардиотропные, иммунотропные и др.).

Инициатива производителей фито-препаратов заслуживает одобрения и господдержки. Освоить выпуск лекарств из растений - сложная задача. Чтобы достичь успеха, надо объединить усилия ученых, врачей, технологов, провизоров.

Источник:

http://www.medvestnik.by/ru/issues/a_11790.html

Роль Единого дистрибутора на фармацевтическом рынке Республики Казахстан

По поручению Президента Республики Казахстан в целях бесперебойного обеспечения населения качественными и доступными лекарственными средствами в рамках ГОБМП, экономии бюджетных средств, содействия развитию фармацевтической промышленности РК в феврале 2009 года правительству страны было принято решение о создании системы единой дистрибуции для закупа и обеспечения ЛС и ИМН. Постановлением правительства РК №1729 от 30 октября 2009 года было организовано ТОО "СК-Фармация". При разработке нормативной документации взят за основу международный опыт и рекомендации ВОЗ - правила надлежащей практики закупа ЛС с доработкой под структуру здравоохранения Казахстана. Такое решение позволило произвести консолидацию закупок на государственном уровне, осуществлять закупки напрямую у производителей, ввести государственное регулирование цен на фармпродукцию, закупаемую в рамках ГОБМП. Единый дистрибутор был признан концентрирующим фактором в развитии отечественной фармацевтической индустрии. Для осуществления этой задачи были предусмотрены преференции для отечественных производителей - это приоритет при проведении тендерных процедур, а также заключены долгосрочные договоры на поставку фармпродукции сроком

на 7 лет. С 2011 года ТОО "СК-Фармация" выступает также организатором закупа медицинской техники.

Сегодня, спустя 5 лет с начала работы, Единый дистрибутор подводит первые итоги своей деятельности. Прежде всего, налажено бесперебойное обеспечение ЛС и ИМН более 1000 медицинских организаций Казахстана. С 2009 года по 2014 год экономия бюджетных средств за счет централизации закупок ЛС и ИМН, введения двухэтапных тендерных процедур, заключения прямых договоров непосредственно с производителями составила 29 млрд тенге.

В целом объем казахстанского фармацевтического рынка в 2013 году достиг 1804 млн \$. Из них на долю лекарственного обеспечения в рамках ГОБМП приходилось 770 млн \$ (43%), где 26% (473 млн \$) ЛС и ИМН было приобретено через единого дистрибутора, а 17% (297 млн \$) - местными органами здравоохранения для амбулаторного лекарственного обеспечения. Среди стран СНГ Казахстан лидирует по объему бюджетных средств, выделяемых на обеспечение населения ЛС и ИМН (рисунки 1 и 2).

В 2014 году на лекарственное обеспечение в рамках ГОБМП было выделено 140 млрд тенге (рисунок 2). Доля закупа

через единого дистрибутора в общем бюджете ГОБМП по состоянию на октябрь 2014 года составила 65% или 90,5 млрд тенге (42,6 млрд тенге - стационарное, 49,4 млрд тенге амбулаторное лекарственное обеспечение). Из них на долю отечественных производителей в стоимостном выражении пришлось 16,6% (15,03 млрд тенге), что в 20 раз больше, нежели в 2009 году. В целом, за период с 2009 года по 2014 год, доля фармпродукции, закупаемой через единого дистрибутора, в рамках ГОБМП выросла в среднем на 63% (рисунки 3 и 4).

Поскольку концепция создания Единого дистрибутора заключалась в поддержке отечественного фармацевтического сектора, доля казахстанского содержания при закупе ЛС непрерывно растет, а доля импорта с 2011 года фактически остается неизменной. За 5 лет продукция отечественного производства закуплена на сумму 58 млрд 300 млн тенге, а ее доля в рамках ГОБМП в натуральном выражении на сегодняшний день достигла 75% (рисунок 5). В 2014 году у отечественных производителей было закуплено 378,9 млн единиц фармпродукции, что в 26 раз больше, чем в 2009 году (14,7 млн). Количество закупаемых наименований возросло в 24 раза и составило 384.





С 2014 года по согласованию с Министерством здравоохранения и социальной защиты РК для закупа на 2015 год был определен список ЛС для стратегического запаса. При формировании графика поставок на склады единого дистрибутора предусматривается наличие 3-х месячного переходящего запаса ЛС/ИМН на основании учета потребности, заявленной медицинскими организациями. Намечены мероприятия по формированию стратегического запаса ЛС по социально значимым заболеваниям.

Ключевыми приоритетами в области здравоохранения, выделенными главой государства в Послании народу Казахстана "Стратегия - Казахстан 2050" являются:

- обеспечение предоставления качественных и доступных медицинских услуг,
- обеспечение лечения максимально широкого спектра болезней.

Вся работа по выполнению этих задач будет проводиться с соблюдением основных принципов работы единого дистрибутора:

- бесперебойное лекарственное обеспечение,
- экономия бюджетных средств,
- содействие развитию отечественной фармацевтической промышленности.

Первое направление - совершенствование системы единой дистрибуции ЛС и ИМН, в рамках которого ТОО "СК-Фармация" ведет большую работу. Организован ИТ - отдел по созданию программы, которая позволит медицинским организациям делать заявки в режиме онлайн. В дальнейшем каждый пациент сможет отслеживать наличие необходимого ему препарата в данной больнице. Как уже говорилось, сегодня единый дистрибутор осуществляет лекарственное обеспечение более 1000 медицинских учреждений страны, организуя своевременную транспортировку лекарств даже в самые удаленные уголки республики всеми видами транспорта круглый год и в любую погоду. В 2013 году ТОО "СК-Фармация" было произведено 43 202 отгрузки с количеством 528,9 миллионов единиц продукции на сумму 87,02 млрд тенге. В компании разработан эффективный механизм пла-



Рисунок 1
Казахстан в структуре рынка стран СНГ и Грузии в 2013 году



Рисунок 2
Структура фармацевтического рынка РК



Рисунок 3
Динамика объемов и доли закупа единого дистрибутора в рамках ГОБМП, 2009-2014 годы



Рисунок 4
Структура закупа ЛС и ИМН в рамках ГОБМП, 2014 год

Фармсодружество

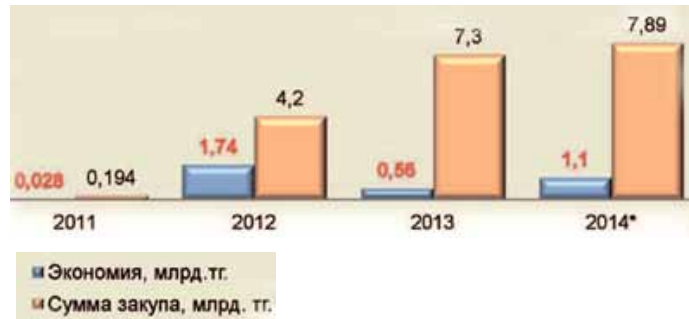
нирования закупок и поставок. Внедрена единая фармацевтическая информационная система управления логистическими операциями и складами, позволяющая осуществлять мониторинг исполнения долговых обязательств, соблюдение надлежащих условий хранения и транспортировки ЛС, а также остаточного срока годности. Проводятся мероприятия по формированию неснижаемого стратегического запаса лекарств по социально значимым заболеваниям за счет собственных средств единого дистрибутора. Начиная с 2014 года, услуги по хранению и транспортировке лекарств осуществляются с 4 региональных складов, а разделение логистических услуг на регионы позволило увеличить складские площади и осуществлять более быструю доставку необходимых заказчикам лекарств. В случае перехода на долгосрочный аутсорсинг, будут созданы дополнительные условия логистическим компаниям для внедрения международного стандарта GDP.

Второе направление - содействие развитию отечественного производства путем предоставления преференций в тендерных процедурах и подписания долгосрочных договоров. Работа по заключению прямых договоров с заводами-производителями является одним из приоритетных направлений деятельности единого дистрибутора. Начатая в 2011 году, она уже принесла свои плоды, позволив заключить прямые контракты на общую сумму 18 500 млн тенге, сэкономив при этом 3 600 млн тенге. По основным наименованиям лекарств и изделиям медицинского назначения осуществляется закуп с использованием двух этапной тендерной процедуры. На первом этапе прозрачность процесса закупа обеспечивается предлагаемой заявителям возможности исправить по-грешности в представленной тендерной документации. Второй этап - аукцион на понижение цены, проводимый среди получивших допуск потенциальных поставщиков с предоставлением преференций отечественным производителям. Когда на тендер выходит отечественный производитель, закуп производится автоматически из одного источника.

Также проводится закуп безаналоговых ЛС, зарегистрированных на терри-



**Рисунок 5
Поддержка отечественного производителя в РК**



**Рисунок 6
Экономия бюджетных средств за счет заключения прямых договоров с иностранными производителями**

тории РК. Эта мера позволяет значительно экономить бюджетные средства и создать здоровую конкурентную среду. Ежегодно в тендерных процедурах участвует порядка 50 дистрибуторских компаний со всего Казахстана. Все указанные мероприятия позволяют обеспечить экономию бюджетных средств. С 2009 по 2014 годы общая экономия при закупе ЕД составила порядка 27 миллиардов тенге. Эти деньги остаются в бюджете страны. Медицинские организации могут направить сэкономленные средства как на дополнительный закуп лекарств, так и на другие статьи расходов.

За счет поиска и анализа альтернативных предложений на мировом фармацевтическом рынке и заключения прямых договоров с производителями достигнуто существенное снижение затрат на приобретение зарегистрированных в Казахстане ЛС и ИМН, не имеющих аналогов. Увеличение доли прямых договоров заключаемых с иностранными и отечественными производителями, не имеющих зарегистрированные аналоги в РК по МНН, составу и форме выпуска определено стратегическим направлением на 2014-2016 годы (рисунок 6).

Основные направления деятельности ТОО "СК-Фармация" достаточно ограничены, это - организация закупа лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также предоставление услуг по централизованному хранению ЛС и их логистике. Очень часто к нам приходят сотрудники коммерческого сектора, представительства на территории РК, и просят включить тот или иной препарат в список единого дистрибутора, повлиять на ценовую политику. Однако это не входит в компетенцию единого дистрибутора, который является всего лишь оператором и логистом. В рамках 2015 года мы сократили портфель прямых контрактов, это связано с внесением изменений в таможенное законодательство: была введена таможенная пошлина и единий дистрибутор эти препараты в 2014 году поставлял себе в убыток. Нельзя не учитывать произошедшую девальвацию. Мы планируем вносить изменения в постановление Правительства РК №1729 с целью приведения его в соответствие с компенсацией таможенных пошлин, и с 2016 года будем активнее работать по заключению прямых контрактов.

Записала Ольга Исмагилова
Источник: <http://pharm.reviews>



Кыргызстан уведомляет фармкомпании об изменениях ставок таможенных пошлин на ЛС

Кыргызстан в течение переходного периода будет применять свои ставки ввозных таможенных пошлин на лекарства, которые отличаются от ставок пошлин, установленных единым таможенным тарифом Евразийского экономического союза ЕАЭС. Ставки будут применяются на лекарства из стран, не вошедших в ЕАЭС.

Как сообщил 25 мая Департамент лекарственного обеспечения и медицинской техники при Минздраве КР, с момента вступления в силу Договора о присоединении Кыргызстана к Договору о Евразийском экономиче-

ском союзе, условно выпущенными считаются ввозимые на территорию Кыргызстана лекарственные средства и изделия медицинского назначения, происходящие с территории третьих стран (стран не вошедших в ЕАЭС), включенные в Перечень товаров, в отношении которых в течение переходного периода Кыргызстан применяет ставки ввозных таможенных пошлин, отличные от ставок пошлин, установленных единым таможенным тарифом ЕАЭС.

"При ввозе лекарственных средств и изделий медицинского назначения, происходящих с террито-

рии третьих стран, включенных в Перечень, необходимо наличие на их упаковке маркировки с указанием номера регистрационного удостоверения Кыргызстана", - отмечается в сообщении.

За допущение вывоза с территории КР на территорию других государств-членов ЕАЭС, лекарственных средств и изделий медицинского назначения, включенных в Перечень, ответственность несут предприятия оптовой торговли лекарственными средствами.

№п/п	Код ТНВЭД ТС	Наименование товара
1	3002 10 100 9	- прочие
2	3002 10 910 0	- гемоглобин, глобулины крови и сывороточные глобулины
3	3002 10 950 1	- факторы свертываемости крови
4	3002 10 950 9	- прочие
5	3002 10 990 0	- прочие
6	3002 20 000 2	- против гепатита В
7	3002 20 000 9	- прочие
8	3002 90 500 0	- культуры микроорганизмов
9	3002 90 900 0	- прочие
10	3004 10 000 1	- содержащие в качестве основного действующего вещества только: ампициллина триgidрат или ампициллина натриевую соль, или бензилпенициллина соли и соединения, или карбенициллин, или оксациллин, или сулациллин (сультамициллин), или феноксиметилпенициллин
11	3004 10 000 5	- прочие
12	3004 10 000 6	- содержащие в качестве основного действующего - содержащие в качестве основного действующего вещества только стрептомицина сульфат
13	3004 10 000 8	- прочие
14	3004 20 000 1	- содержащие в качестве основного действующего вещества только: амикацин или гентамицин, или гризофульвин, или доксициклин, или доксорубицин, или канамицин, или кислоту фузиевую и ее натриевую соль, или левомицетин (хлорамфеникол) и его соли, или линкомицин, или метациклин, или нистатин, или рифампицин, или цефазолин, или цефалексин, или цефалотин, или эритромицина основание
15	3004 20 000 2	- прочие
16	3004 20 000 3	- содержащие в качестве основного действующего вещества только эритромицина основание или канамицина сульфат
17	3004 32 000 1	- расфасованные в формы или упаковки для розничной продажи и содержащие в качестве основного действующего вещества только флуоцинолон
18	3004 32 000 9	- прочие

Фармсодружество



№п/п	Код ТНВЭД ТС	Наименование товара
19	3004 39 000 1	- расфасованные формы или упаковки для розничной продажи
20	3004 40 000 1	- расфасованные в формы или упаковки для розничной продажи и содержащие в качестве основного действующего вещества только: кофеин-бензоат натрия или ксантина никотинат, или папаверин, или пилокарпин, или теобромин, или теофиллин
21	3004 40 000 9	- прочие
22	3004 50 000 1	- расфасованные в формы или упаковки для розничной продажи и содержащие в качестве основного действующего вещества только: кислоту аскорбиновую (витамин С) или кислоту никотиновую, или кокарбоксилазу, или никотикамид, или пиридоксин, или тиамин него соли (витамин В1), цианокобаламин (витамин В12)
23	3004 50 000 2	- прочие
24	3004 50 000 6	- содержащие в качестве основного действующего вещества только альфа-токоферола ацетат (витамин Е)
25	3004 50 000 6	- содержащие в качестве основного действующего вещества только: кокарбоксилазу или кислоту аскорбиновую (витамин С), или цианокобаламин (витамин В12)
26	3004 50 000 8	- прочие
27	3004 90 000 1	- содержащие йод или соединения йода
28	3004 90 000 2	- прочие
29	3004 90 000 6	- содержащие в качестве основного действующего вещества только: кислоту ацетилсалициловую или парацетамол, или рибоксин (инозин), или поливинилпирролидон...
30	3004 90 000 9	- прочие
31	3005 10 000 0	- гемоглобин, глобулины крови и сывороточные глобулины
32	3005 20 000 0	- факторы свертываемости крови
33	3005 30 000 0	- прочие
34	3005 60 100 1	- прочие
35	3006 60 900 0	- против гепатита В
36	3822 00 000 0	- прочие
37	3824 90 640 0	- культуры микроорганизмов
38	4015 11 000 0	- прочие
39	9018 31 100 1	- содержащие в качестве основного действующего вещества только: ампициллина тригидрат или ампициллина натриевую соль, или бензилпенициллина соли и соединения, или карбенициллин, или оксациллин, или султамициллин, или феноксиметилпенициллин
40	9018 31 100 9	- прочие
41	9018 31 900 9	- содержащие в качестве основного действующего вещества только стрептомицина сульфат
42	9018 32 100 0	- прочие
43	9018 90 500 1	- содержащие в качестве основного действующего вещества только: амикацин или гентамицин, или гризеофульвин, или доксициклин, или доксорубицин, или канамицин, или кислоту фузиевую и ее натриевую соль, или левомицетин (хлорамфеникол) и его соли, или линкомицин, или метациклин, или нистатин, или рифампицин, или цефазолин, или цефалексин, или цефалотин, или эритромицина основание



Азербайджанская фармкомпания Riyad-Farm - банкрот

"Минздрав не отзывал лицензию у ООО Riyad-Farm, и эта компания закрывает сеть своих аптек по собственному желанию".

Об этом сообщили haqqin.az в пресс-службе министерства, комментируя закрытие аптек этой компании в Баку и регионах страны.

В самой компании корреспондентам haqqin.az сообщили, что они

столкнулись с банкротством.

"Работникам аптек не выплачивается зарплата уже 3 месяца. Но все деньги будут выплачены после того, как компания продаст остатки своих лекарств", - сказали в компании.

Владелец компании Гасан Шарифов и исполнительный директор Адиль Гулиев были задержаны сотрудниками "Бандотдела". Их обви-

няют в присвоении 200 миллионов долларов, взятых в кредит в Международном банке Азербайджана.

Стоит отметить, что компания Riyad-Farm объединяла сеть из 40 аптек и завозила в Азербайджан более 5000 наименований лекарств. В компании работали 2414 человек.

Источник: <http://haqqin.az/>

Иностранные фармацевтические компании появятся в Грузии в 2016 году

В 2015 году завершится внедрение системы контроля над качеством медикаментов, именно после этого появится возможность открыть рынок для иностранных фармацевтических компаний, сообщил "Коммерсанту" министр здравоохранения Грузии Давид Сергиенко.

Первые заявления о возможном интересе иностранных инвесторов к вложению средства в грузинский фармацевтический рынок, были сделаны еще в мае 2013 года. Позднее стало из-

вестно, что речь идет о фармацевтических компаниях из Британии, Германии, Венгрии, Израиля, хотя при этом конкретные бренды не назывались.

Отношение местных компаний к возможному появлению на рынке иностранных инвесторов - разное, одни приветствуют это, другие выступают против.

В частности, учредитель аптечной сети "ПСП" Каха Окриашвили не видит необходимости появления в Грузии

новой компании, так как, по его словам, ныне действующие игроки полностью удовлетворяют потребности рынка, и никакой необходимости в появлении еще кого-либо - нет.

Однако фармацевтические компании "Аверси" и "Джи-Пи-Си", напротив, приветствуют возможное появление на рынке новых игроков, заявляя, что конкуренция будет полезна для развития отрасли.

bizzone.info

Первый МГМУ им. И.М. Сеченова открывает филиал университета в Азербайджане

С сентября 2015 года в Баку будет открыт филиал Первого МГМУ им. И.М. Сеченова. Решение об этом было принято на встрече ректора университета, чл.-корр. РАН Петра Глыбочки с Президентом Азербайджана Ильхамом Алиевым, сообщает МВ со ссылкой на пресс-службу вуза.

Данное решение обрело официальный статус после подписания Ильхамом Алиевым Распоряжения с поручением Кабинету министров Азербайджана решить все вопросы, связанные с созданием и формированием материально-технической базы Бакинского филиала. Поручено также выделить на

основе государственного заказа места по плану приема в филиал Первого МГМУ им. И.М. Сеченова студентов начиная с 2015/2016 учебного года.

Соответствующий приказ об открытии филиала Первого МГМУ им. И.М. Сеченова в Баку подписан министром здравоохранения России Вероникой Скворцовой.

Комментируя открытие Бакинского филиала, Петр Глыбочки сказал: "У нашего университета традиционно прочные связи с Азербайджаном. У нас учится много студентов из этой дружественной республики, которая сейчас

проходит стадию стремительного экономического и социального роста, и вопросы образования являются приоритетными для руководства страны. Все это в совокупности привело нас к решению открыть филиал Первого МГМУ им. И.М. Сеченова именно в Баку. Этот шаг приблизит наши страны к созданию единого образовательного пространства и укреплению за рубежом лучших традиций российской медицины".

Источник: <http://pharmpersonal.ru/>

ВСЕРОССИЙСКИЙ КОНГРЕСС

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ И ПРОИЗВОДСТВО ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В РФ

**7
июля**

СЕМИНАР-КОНФЕРЕНЦИЯ

Регулирование фармацевтической деятельности в России и Евразийском экономическом пространстве

- Новации регулирования фармацевтической деятельности и лекарственного обеспечения в условиях экономического кризиса и санкций. Вопросы регистрации лекарственных средств.
- Системные изменения в сфере обращения лекарственных средств в рамках Договора о создании Евразийского экономического союза. Создание общего рынка лекарственных средств.
- Лицензирование фармацевтической деятельности. Изменения в ответственности организаций и должностных лиц в сфере оборота лекарственных средств в 2015 г.
- Таможенное регулирование и порядок ввоза лекарственных средств и фармацевтических субстанций.
- Защита конкуренции на коммерческом фармацевтическом рынке.
- Новое в регулировании закупок в здравоохранении: закупки лекарственных средств и медицинской техники в 2015 г. Контроль и надзор в сфере закупок.
- Регулирование рекламы лекарственных средств.
- Антимонопольный комплаенс в сфере оборота лекарственных средств.

**8
июля**

СЕМИНАР-КОНФЕРЕНЦИЯ

Регулирование производства, цен и защита интеллектуальных прав на лекарственные препараты

- Лицензирование деятельности по производству лекарственных средств.
- Правовое обеспечение деятельности организации в формате GMP. Проверки на предприятии.
- Государственное регулирование цен на лекарственные средства в 2015 году.
- Проблемные вопросы патентной защиты лекарственных средств в России и за рубежом.
- Правовая экспертиза РИД, выявление и оценка рисков при реализации инвестиционных проектов в фармацевтической отрасли. Индивидуализация продукции на рынке лекарственных средств. Анализ судебной практики по товарным знакам.
- Контрафакт на российском фармацевтическом рынке. Судебная практика.

К участию в Конгрессе приглашены представители:

- Государственной Думы ФС РФ;
- Министерства здравоохранения РФ;
- Министерства промышленности и торговли РФ;
- Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения;
- Федеральной таможенной службы (ФТС России);
- Федеральной службы по тарифам (ФСТ России);
- Федеральной службы по интеллектуальной собственности (Роспатент);
- Федеральной антимонопольной службы (ФАС России);
- Евразийской экономической комиссии;
- Финансового университета при Правительстве РФ.

www.farma.asergroup.ru

info@asergroup.ru

+7 (495) 988-61-15

www.asergroup.ru

АСЭР
ГРУППА

НАПИЛА: соблюдение стандартов качества при производстве фармацевтического сырья

Производство лекарственных препаратов - это отрасль, подверженная жесткому регулированию. Так, например, в 1998 году в России вступил в силу совместный приказ Минздрава России и Минэкономики России о введении международного стандарта GMP. Именно этот стандарт устанавливает процедуру производства лекарственных препаратов на всех стадиях, и в частности, на стадии изготовления фармацевтического сырья.

Уже одно это говорит о том, что компании, которые специализируются на этом виде производства, отличаются высокими стандартами его организации. Как пример можно привести компанию НАПИЛА GmbH.

Сложный синтез

Название компании образовано из первых букв фразы: Highly Active Pharmaceutical Ingredient (высокоактивные фармацевтические ингредиенты). Это немецкое независимое предприятие было создано сравнительно недавно, в 2007 году. Оно специализируется на сложном синтезе активных фармацевтических ингредиентов, их производстве, а также составлении нормативных документов. Также у компании есть собственная технология производства высокоочищенных веществ, из которых затем получаются активные фармацевтические ингредиенты наивысшей чистоты (технология кристаллизации НАПИpur®).

Услуги компании

Компания НАПИЛА GmbH оказывает своим заказчикам следующие услуги:

- Разработка схем химического/фармацевтического синтеза ингредиентов, включая аналитическую разработку;
- Производство эталонных стандартных веществ, синтез которых представляет сложности;
- Разработка процессов по очистке фармацевтических активных ингредиентов на основе собственной запатентованной технологии НАПИpur®;
- Разработка процессов определения формы для активных фармацевтических ингредиентов в рамках выбранных фармацевтических областей применения;
- Организация и расширение производства в соответствии с Правилами GMP в области синтезов, очистки и дизайна частиц;

- Разработка и подготовка соответствующих нормативных документов, таких как Сертификат соответствия Европейской фармакопеи (CEP), регистрационное досье на активное вещество (ASMF) и раздел мастер-файла препарата (DMF), касающихся активных фармацевтических ингредиентов (API).

Несмотря на широкий перечень услуг, можно сказать, что у компании НАПИЛА три основных направления деятельности: проектирование частиц, их синтез и очистка. Подобный комплексный подход делает компанию оптимальным партнером в сфере, связанной с разработкой активных фармацевтических ингредиентов (API).

Развитие предприятия

Реализовывать собственные проекты и вести поиски новых технологий НАПИЛА может, благодаря независимому статусу. Перед компанией стоит цель развиваться устойчиво и непрерывно, и этому способствует привлечение краткосрочных инвестиций.

Сегодня возможности компании позволяют достичь поставленной цели: для физико-химических и аналитических работ в общей сложности используются 10 лабораторий и 2 многофункциональных объекта производительностью 100 литров, которые соответствуют правилам GMP.

Клиенты компании могут быть уверены в том, что все производство соответствует зафиксированным в стандарте критериям: в течение года на производствах НАПИЛА проводятся как минимум шесть проверок на соответствие GMP, и это не считая государственного контроля!

Сотрудничество - шаг к успеху

Как независимый поставщик фармацевтических ингредиентов компания НАПИЛА взаимодействует с более чем 20 немецкими и международными научно-исследовательскими предприятиями. Совместно с ними, а также с компанией Biotech (США), немецкое предприятие разрабатывает эффективные решения, позволяющие решать существенные вопросы разработки и производства медицинских препаратов.

На правах рекламы

Петербургские производители лекарств боятся возвращения к пестику и ступке

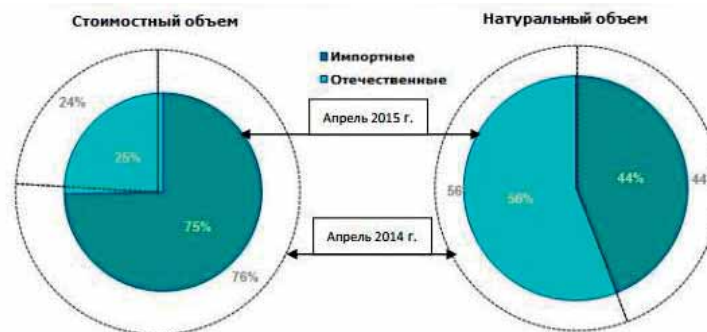
Несмотря на заявления чиновников, Россия снизила объемы госзакупок продукции российских фармпроизводителей.

Согласно только что опубликованным данным, в первом квартале 2015 года Россия увеличила по сравнению с аналогичным периодом 2014 года импорт лекарств на 12,6% в тоннах (по данным ВШЭ), и на 9,9% в упаковках (по данным DSM Group). А госзакупки продукции российских фармпроизводителей, наоборот, снизились на 10,7% (в упаковках). То есть, на деле те, кто осуществляет госзакупки в больницах, ведут себя в противоречии с декларациями федеральных чиновников, которые публично обещают всячески поддерживать импортозамещение.

В частности, недавно министр промышленности и торговли России Денис Мантуров заявил о планах по предоставлению бюджетных субсидий предприятиям, которые будут обеспечивать производство субстанций полного цикла в России: "Помимо тех НИОКР по разработке технологий и организации производства фармацевтических субстанций, которые реализовались с 2011 года, мы рассчитываем увеличить объемы производства фармсырья до 39% от общего объема импортных закупок".

Были ли намерения

То, что импорт увеличивается даже в натуральном выражении, а закупки у отечественных производителей сокращаются, исполнительного директора фармацевтического завода ООО "НТФФ "ПОЛИСАН" Евгения Кардаша не удивляет: "Дешевый ассортимент жизненно важных лекарств вымывается и замещается дорогостоящим импортом". По его словам, эта тенденция наметилась давно и никаких ее изменений не заметно, что бы ни говорили первые лица правительства. Недоволен сложившейся практикой предпочтения импортных лекарств отечественным и генеральный директор ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербург" Тамерлан Балаев: "У нас сложилась уникальная ситуация, когда на



Источник: «Ежемесячный розничный аудит фармацевтического рынка РФ» DSM Group.

Рис. 1. Соотношение объемов продаж импортных и отечественных ЛП на коммерческом аптечном рынке России в апреле 2015 г., %

рынке присутствует огромное количество импортных дженериков [дешевые и менее качественные аналоги оригинальных лекарств - ред.]. Они закупаются за бюджетные деньги, при наличии тех же препаратов, произведенных в России, неважно иностранной или российской компанией".

А генеральный директор BIOCAD Дмитрий Морозов вообще отрицает наличие у государства намерения сокращать импорт: "Нет никакого принудительного отказа от импорта, это слухи недобросовестных игроков рынка". При этом он не подтверждает и распространенное объяснение сохранения высокой доли импорта: "Не все зарубежные лекарства качественные. Все препараты, которые зарегистрированы, априори должно соответствовать тому уровню качества, которое заявлено в документации".

В неофициальных беседах с РБК производители намекают на большие отказы чиновникам со стороны импортеров - "перебить" их россияне не в состоянии. Косвенным подтверждением коррупционной составляющей в госзакупках можно назвать результаты проверки Фонда независимого мониторинга медицинских услуг и охраны здоровья человека "Здоровье". Эксперты фонда провели анализ тендеров по закупке регионами в 2014 году лекарств, включенных в федеральный перечень жизненно важных лекарственных препаратов. Они обнару-

жили, что стоимость одних и тех же лекарств, закупаемых в разных регионах, может различаться в десятки раз, сообщает сайт ОНФ.

Огульное импортозамещение неразумно

Впрочем, нельзя сказать, что фармпроизводители стоят горой за тотальное сокращение импорта. В некоторых случаях они скорее на стороне местных чиновников, чем их федеральных руководителей. Прежде всего, это относится к оригиналым лекарствам. "Когда речь идет об оригиналых лекарствах, самых современных и часто наиболее эффективных, их, безусловно, следует приобретать", - уверен Т.Балаев.

Также неразумно, по мнению фармпроизводителей, пока что отказываться и от импорта некоторых субстанций, главным образом, для дешевых лекарств. "Россия не в состоянии конкурировать с Индией и Китаем, которые производят субстанции для дешевых препаратов тысячами тонн против наших нескольких десятков тонн. Масштаб нашего бизнеса не позволяет заместить эти субстанции", - уверяет Е.Кардаш. А генеральный директор ЗАО "Вертекс" Георгий Побелянский уточняет, что они лидируют в мире по соотношению цена-качество.

Генеральный директор МБНПК "Цитомед" Александр Хромов согласен с коллегами: "Сегодня сложно и глупо

конкурировать с Юго-Востоком Китая по выпуску "первичных" компонентов органической химии. Принудительный отказ от импорта - шаг назад для отечественной медицины. В области технологии это означало бы возвращение "пестика и ступки" для перетирания сущеных свиных поджелудочных желез для лечения диабета".

И Г.Побелянский, и Д.Морозов вообще не считают проблемой большую долю импорта субстанций. По словам Г.Побелянского, это не проблема, это данность и условия, которые диктует рынок. Участники рынка считают, что российским производителям следует заниматься "своим делом". "Россия может и должна в рамках мировой интеграции концентрироваться на отдельных компетенциях, т.е., проще говоря, развивать те области, где имеются определенные технологические или научные прорывы. Базируясь на западной технологии, мы должны через головы наших партнеров заглядывать в будущее, а не плестись в хвосте у Китая", - уверен А.Хромов.

Нужна конкуренция дистрибуторов

Особых проблем со сбытом своей продукции фармпроизводители не отмечают. "Производителю удобно работать с крупной аптечной сетью при наличии у нее развитой логистической структуры ("Имплозия", "Вита", "ФармКомплект"). Прямые контакты с такими конгломератами, как "36,6" или "Фармакором" с точки зрения производителя бессмысленны, т.к. требуют собственной мощной транспортно-складской логистики, что для нас непозволительная роскошь", - объясняет А.Хромов.

Промышленники считают, что самый удобный вариант для них - независимая дистрибуция, с которой, как они уверяют, выстраивают устойчивые партнерские отношения. "Главным образом, мы поставляем продукцию через аптечных дистрибуторов, а также напрямую в аптечные сети. Как правило, это сложившееся и, конечно, цивилизованное взаимовыгодное сотрудничество", - говорит Г.Побелянский.

"Сегодня необходимо поддержать и сохранить функцию дистрибуции лекарств и обязательно в режиме конкуренции - не менее 5 участников рынка для такого города как Петербург", - пола-

гают А.Хромов. Он уверен, что крупным дистрибутерам проще бороться с традиционными злоупотреблениями торговых сетей, как известно, под надуманными предложениями нередко, вымогающими у поставщиков своего рода "откаты" (плата за "маркетинговые услуги" и т.п.). "Такие монстры, как "Катрен" и "Протек", умеют работать с любыми сетями, их тяжело шантажировать", - утверждает А.Хромов.

Однако Т.Балаев настроен не столь оптимистично: "Сначала основной диктат исходил от дистрибуторов - они монополизировали рынок и основную маржу с него получали. Сейчас настает время аптечных сетей. Аптеки активно консолидируются и, безусловно, становятся все более жесткими в отстаивании своих интересов. Сейчас и дистрибуторы, и сети диктуют производителям сроки оплаты и цены". Диктат торговых сетей отмечает и Е.Кардаш: "Рынок аптечных сетей пытается диктовать правила поведения на рынке". Впрочем, его компании это не вредит: "Мы зависим от этого меньше - не выпускаем дженерики, выпускаем оригинальные препараты".

Для улучшения условий сбыта Д.Морозов предлагает расширить сферу дистрибуции: "Аптеки заинтересованы продавать дорогостоящие препараты. По моему мнению, для наиболее эффективного снижения цен на лекарственные препараты необходимо разрешить торговлю безрецептурными препаратами крупным продуктовым сетям".

Кластера нет

О развитии фармацевтического кластера петербургские производители лекарств говорят неохотно. Только двое из опрошенных РБК Петербург упомянули о нем в положительном ключе. Один из них объяснил, почему: "Петербургский фармкластер - мы и BIOCAD", - признается гендиректор "Полисана". "Все хорошо, развивается, увеличиваются объемы производства, продаж, налоговые сбороы", - подтверждает глава BIOCAD. Правда, некоторые проговариваются. "На мой взгляд, фармкластер это не просто несколько фармацевтических производств, собранных в одном месте по формальным признакам. Это сложная многозвеньевая структура, дающая его участникам массу преимуществ, в том числе естественных, от близкого соседства. У нас же никто не думал о содержании. Вместо этого сразу возникли паразитирующие общественные структуры из отставных бюрократов, выбивающие бюджет под личные нужды. Вот такой "фармкластер", - сформулировал А.Хромов мнение, похоже, разделяемое многими его коллегами.

"Основная проблема, с которой сталкиваются все - и разработчики, и производители лекарств - низкое качество подготовки кадров в отрасли. Поколение 60-х, давшее отечественной фармацевтике мощный толчок, увы, стареет", - посетовал А.Хромов. Тем самым он констатировал, что петербургский кластер не решает проблему кадров даже на уровне города. А это значит, что кластера нет во все, потому что смысл его существования заключается в обеспечении участников всеми необходимыми услугами, сре-

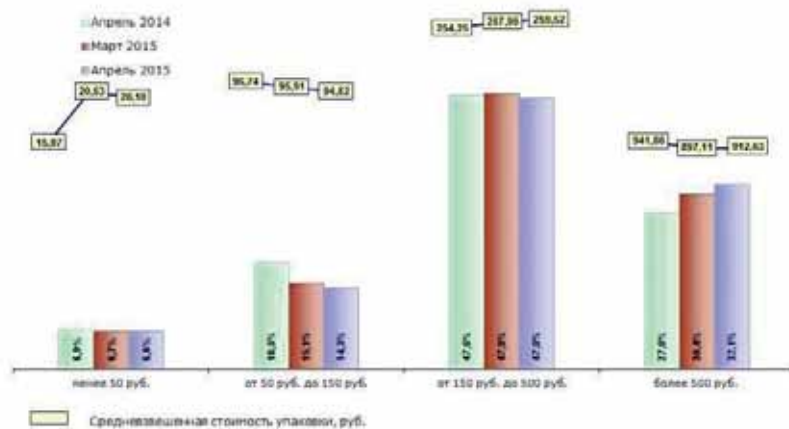


Рис. 2. Структура разных ценовых категорий на коммерческом аптечном рынке ЛП России в апреле 2015 г.

Вопросы качества

ди которых подготовка кадров едва ли не важнейшая.

Господдержку не ощущают

Очень немногие фармпроизводители отмечают реальную поддержку городских властей. Большинство, как А.Хромов, говорят, что "не знают, как Смольный поддерживает производителей". Другие что-то слышали о городских программах, но пользы от них не видят. "Существует ряд программ поддержки предприятий, по критериям которых мы проходим, но реальных денег за многие годы получить не удалось - деньги всегда перед нами заканчиваются", - сетует Т.Балаев. Впрочем, он отмечает, что комитет промышленной политики Смольного "реально оказывает поддержку".

Судя по всему, петербургские производители считают основной формой господдержки закупку лекарств. Но большинство производителей такой помощи не получает. "Государство вместо того чтобы дать предприятиям гарантии покупки объемов, предлагает некие "попадачки"" , - сетует Е.Кардаш. Правда, к своей компании он это, похоже, не относит: "Смольный действительно делает все, что возможно. У нас впервые за все время существование компании увеличилась доля в закупках города". Доволен Смольным, разумеется, и Д.Морозов: "Содействует развитию производственных мощностей, активно взаимодействует со всеми участниками".

Многие фармпроизводители весьма скептически оценивают дееспособность власти. "Даже при наличии средств (спросите у Голиковой Т. А.) зарыть на территории ОЭЗ "Новоорловская" 8 км кабеля и труб в течение 8 лет правительство почему-то не может...", - недоумевает А.Хромов.

Как утверждают промышленники, огромный вред отрасли наносит непоследовательность властей, публично заявляющих о поддержке отечественных производителей, а на практике далеко не всегда закупающих даже те лекарства, производство которых они прямо поддерживали. "Потратив средства и время на создание отечественной пневмококковой 13-ти валентной вакцины (наподобие Превенара 13) с нашими более активными североевропейскими серотипами, производитель не имеет никаких

Рейтинг		Корпорация-производитель	Доля от стоимостного объема продаж, руб., %		Доля от натурального объема продаж, ун., %	
Апрель 2014 г.	Апрель 2015 г.		Апрель 2014 г.	Апрель 2015 г.	Апрель 2014 г.	Апрель 2015 г.
1	1	NOVARTIS	6,74%	6,51%	3,70%	3,67%
2	2	SANOFI-AVENTIS	5,51%	5,04%	2,35%	2,22%
3	3	BAYER	5,22%	5,00%	1,62%	1,63%
4	4	SERVIER	3,73%	3,48%	1,46%	1,53%
6	5	TAKEDA	3,08%	3,32%	1,97%	2,12%
5	6	TEVA	3,08%	2,99%	2,14%	2,36%
7	7	BERLIN-CHEMIE	2,95%	2,86%	2,02%	1,85%
10	8	GEDEON RICHTER	2,48%	2,76%	1,58%	1,70%
9	9	ABBOTT GMBH & CO KG	2,60%	2,50%	0,66%	0,77%
8	10	ОТКРЫТЫЙ ОАО	2,60%	2,39%	2,40%	2,38%
Общая доля ТОП-10			37,99%	36,86%	29,91%	30,23%

Источник: «Ежемесячный разыненный аудит фармацевтического рынка РФ» D&M Group.

Рис. 3. ТОП-10 фирм-производителей ЛП по доле аптечных продажах в России (в стоимостном выражении) в апреле 2014-2015 гг.

гарантит, что его вакцина будет закупаться. А это не аптечный продукт. Почему так происходит, я не понимаю", - недоумевает А.Хромов.

Установку власти поддерживаем

Стратегическую установку правительства на стимулирование развития отечественной фарминдустрии участники рынка, разумеется, поддерживают. Согласны они и с целесообразностью развивать производство субстанций. "На мой взгляд, это правильный путь развития отечественной фарминдустрии в создавшихся условиях тотального присутствия иностранных игроков, - говорит Т.Балаев. - Большая доля импортных субстанций создает нестабильность на рынке в периоды колебания курсов валют, санкционных войн, дефицита какого-то сырья". Правда, он считает, что наиболее целесообразно сосредоточиться на производстве "высокотехнологичных, дорогих субстанций, производимых малым количеством компаний и стран". Е.Кардаш добавляет еще один аргумент: "По каким-то антибиотикам из сообщений национальной безопасности должен быть резерв, точнее, запас сырья, чтобы была возможность быстро произвести".

Согласны петербургские фармпроизводители и с реалистичностью задачи, сформулированной министром Мантуровым. Правда, лишь в сегменте дорогих лекарств. В денежном выражении - вполне реальная задача к 2020 году, учитывая, что усилия российских разработчиков сосредоточены в высокотехнологичных областях, в которых в основном присутствуют дорогостоящие препараты, - считает Д.Морозов. - Здесь у Российской Федерации очень большие перспективы". А Г.Побелянский и вовсе утверждает,

что только этот сегмент правительство и имеет в виду: "По заявлению Дениса Мантурова, подразумевается финансирование только самых значимых проектов. Таковыми на сегодня признаны подготовка производства фармацевтических субстанций для лекарств против туберкулеза, ВИЧ, онкологии.

Возможно, речь о том, чтобы увеличить долю российских субстанций до 39% именно в этих сегментах". При этом Г. Побелянский подчеркивает: "Разумно предоставить преференции отечественным игрокам вне зависимости от того, что они производят - субстанции или готовую форму".

Все опрошенные РБК Петербург фармпроизводители убеждены, что полное импортозамещение неразумно. "Многотоннажным, вредным химическим производством дешевых субстанций пусть занимаются Китай и Индия, как они и делают сейчас", - призывает Т.Балаев. Тем более, что добиться рентабельности в таком производстве невероятно трудно. "Экономически производство фармсубстанций низкомаржинально. А инвестиции по созданию производства субстанций с нуля - сотни миллионов долларов - не меньше, чем в создание готовых лекарственных форм. Срок окупаемости большинства подобных проектов - никогда", - утверждает Е.Кардаш.

Владимир Грязневич, Мария Летохина

Источник: http://top.rbc.ru/spb_sz/

НОВОСТИ АРФП

"Фармпоход" - проект с большим будущим



От имени Комитета Государственной Думы по охране здоровья приветствую вас на новом образовательном проекте «Алтайский фармпоход-2015»!

Ваше масштабное мероприятие объединяет профессионалов и молодых специалистов из многих регионов Российской Федерации, в том числе участие в мероприятии принимают - победители Всероссийской фармомпиады студенты из Московской области и Санкт-Петербурга участники из Волгоградской, Новосибирской, Томской, Кемеровской, Иркутской областей и Красноярского края

Считаю, что Алтайский край является прекрасным местом для реализации данного проекта. Сегодня край является одним из ведущих центров развития биотехнологий в России. Здесь функционируют «Центр кластерного развития», «Алтайский биофармацевтический кластер». Вам предстоит ознакомиться со многими предприятиями кластера, среди которых «Эвалар», «Алтайвитамины», «Алтайский Букет».

Подчеркну, участники похода имеют уникальную возможность повысить свой образовательный уровень, получив новые знания и опыт. При подготовке специалистов очень важно делать акцент на практической составляющей обучения. Проект, который стартует сегодня – это превосходный шанс для молодежи увидеть профессию вживую.

Уверен, «Алтайский фармпоход» может стать востребованным у будущих специалистов.

От всей души поздравляю участников и гостей с открытием мероприятия и желаю Вам успешной работы!

С уважением,

Член комитета ГД по охране здоровья

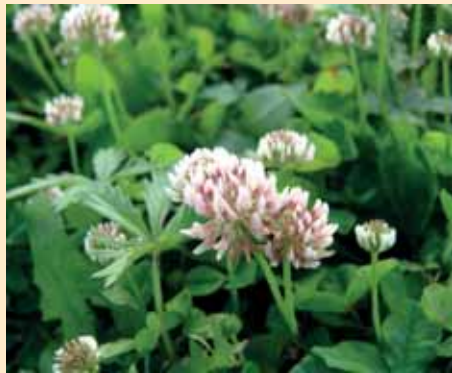
A.C. Прокопьев

Завершился первый "Алтайский фармпоход" - совместный образовательный проект Ассоциации Российских фармацевтических производителей и Администрации Алтайского края. Проект реализован в рамках VII международного молодежного управлеченческого форума "Алтай. Точки роста - 2015".

Насыщенная программа мероприятия включала в себя лабораторно-практические занятия, оценку теоретических знаний, полевые выходы. Непосредственно в лабораториях студенты на основе методов УФ-, ИК-спектроскопии и капиллярного электрофореза определяли содержание антиоксидантов, органических кислот в жидких средах, проверяли качество питьевой и минеральных вод. С использованием сверхкритической флюидной экстракции CO₂ они самостоятельно изготавливали лечебные напитки на основе плодово-ягодного сырья и экстрактов лекарственных трав, определяли их органолептические показатели, исследовали твердые лекарственные формы на растворимость и влажность. После двухдневных опытов участники похода представили отчеты о проделанной работе, в которых отразили, возможность использования результатов в своей дальнейшей учебе и научной деятельности.

"Фармтуристы" побывали на предприятиях Алтайского биофармацевтического кластера - ЗАО "Алтайвитамины", ЗАО "Эвалар", где познакомились со всем спектром выпускаемой продукции, побывали в производственных цехах, где производятся твердые формы и галеновые препараты. После экскурсий будущие технологи-фармацевты рассказали организаторам, что их впечатлила масштаб-

Новости



нность производства, хорошая приборная база, оснащенность завода современным высокотехнологичным оборудованием, инженерно-техническая подготовка отдела контроля качества, а также понравилось то, что "увидели работу технологических линий в действии".

Кроме того, в рамках "Алтайского фармпохода" участники проекта посетили профильные образовательные учреждения края - Алтайский государственный университет и Алтайский государственный медицинский университет.



По общему мнению участников, "Алтайский фармпоход" должен стать ежегодным мероприятием. Организаторы и эксперты, участвовавшие в проекте, подчеркнули важность практических занятий в программе подготовки специалистов и отметили оригинальность и востребованность начинания.

- "Уверен, что в следующем году проект соберет еще больше молодых специалистов, и сделает его еще более привлекательным для кандидатов на вакансии в фармкомпаниях", - заявил Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев.

Пресс-служба АРФП





Новости

АРФП и Министерство здравоохранения Ставропольского края подписали соглашение о сотрудничестве



Ежегодный XII Южно-Российский курортно-медицинский форум "Кавказская здравница", который прошел в Пятигорске, собрал на своей площадке главных специалистов Министерства здравоохранения России по профилактической и спортивной медицине, терапевтов, педиатров, онкологов, пульмонологов, эндокринологов, главных врачей государственных учреждений здравоохранения, санаторно-курортных организаций Ставропольского края и Северо-Кавказского федерального округа, производителей и поставщиков медтехники и лекарственных средств, научных центров, аптечных сетей, маркетинговых агентств. В работе форума принял участие первый заместитель министра здравоохранения России Игорь Каграмян, что подчеркивает особую значимость мероприятия и важность задач, которые решаются в этом регионе.

Форум открыло пленарное заседание, участники которого основную дискуссию посвятили вопросам импортоза-

мещения и перспективам развития фармрынка. Эксперты подчеркнули, что 2015 год объявлен годом борьбы с сердечно-сосудистыми заболеваниями и этой группе необходимо уделить особое внимание, решая проблему обеспечения населения лекарственными средствами.



В ходе заседания Ассоциация Российских фармацевтических производителей подписала с Министерством здравоохранения Ставропольского края соглашение о сотрудничестве. Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев подчеркнул, что стороны находятся в давних дружественных связях, и это стало закономерным этапом и переходом деловых отношений на новый уровень. В документе, в частности, говорится о совместной деятельности в целях повышения конкурентоспособности лекарственных средств отечественного производства на фармрынке Ставрополя, о подъеме физической и финансовой доступности лекарственных средств для жителей региона.

В рамках форума для экспертов был организован ряд бизнес-мероприятий,



выставок и дискуссий. Ведущие специалисты делились опытом в сфере развития курортной медицины, инфраструктуры, говорили о способах высокоеффективного проведения санаторной реабилитации людей. На одной из выставок представители компаний-производителей демонстрировали участникам новинки медицинской техники отечественного производства для лечения, профилактики и реабилитации пациентов. В частности, экспертам показали изделия для иммобилизации, проведения лапароскопических операций, транспортировки больных. Отдельный раздел выставки был посвящен последним достижениям пятигорских врачей в области витаминной терапии.

В ходе специализированной сессии "Импортозамещение как один из механизмов повышения эффективности использования ресурсов, направляемых в систему здравоохранения", которая прошла в рамках форума, эксперты обсудили проблемы и перспективы этой программы. Было подчеркнуто, что Ставропольский край является одним из лидеров по импортозамещению в бюджетных закупках. Представители федерального и регионального Минздравов планируют запустить в крае pilotные проекты по созданию сети сельских государственных аптек. Представители АРФП готовы поддерживать идею и заключать долгосрочные контракты как минимум на год.



Экспортно-импортный потенциал развития сотрудничества в области фармацевтики между Россией и Египтом обсудили в Каире



Российская делегация во главе с министром промышленности и торговли РФ Денисом Мантуровым посетила Каир с бизнес-миссией "Торгово-промышленный диалог Россия - Египет". Главная цель мероприятия - обсудить новые перспективы и возможности делового сотрудничества двух стран в разных сферах промышленности, представить опыт совместной работы в области глобальных проектов. Гостями египетской столицы стали представители промышленных компаний, эксперты и специалисты профильных министерств и ведомств, руководители регионов.

Деловая программа включала двусторонние встречи представителей бизнеса России и Египта, заседания рабочих групп, совещания экспертов. В первый день бизнес-миссии состоялась встреча под председательством заместителя министра промышленности и торговли РФ Сергея Цыбя и заместителя министра здравоохранения Египта Эсама Тамера, на которой эксперты говорили об основных направлениях взаимодействия российского фармпрома и системы здравоохранения Египта.

Вечером того же дня прошло совещание под председательством Дениса Мантурова и главы Минздрава Египта Аделя Адави, на котором была затронута тема поставок российских препаратов на египетский рынок. Партнерское государство проявило заинтересованность в поставках вакцин, биотехнологических препаратов и препаратов крови из РФ. В свою очередь египетские партнеры предлагают российскому фармому своим субстанции. Основными вопросами встречи стали совместное производство ЛС, трансферт технологий, совместные научные исследования в сфере онкологии, вакцинопрофилактики, гематологии.

В ходе дискуссии были обозначены важные аспекты в сфере сотрудничества двух стран. В частности, глава Минпромторга РФ Денис Мантуров затронул вопрос упрощенной регистрации российских фармацевтических препаратов в Египте, что позволило бы ликвидировать некоторые сложности.

Кроме того, участники встречи обсудили возможности совместных образовательных программ по подготовке кадров для отрасли, обмен студентами и специалистами, снижение регуляторных барьеров, признание результатов доклинических и клинических исследований. Для решения этих и других актуальных задач предложено создать совместную рабочую группу по подготовке конкретных предложений. В ходе встречи, по инициативе заместителя Руководителя ФМБА России Виктора Назарова, также обсуждались вопросы совместных программ направленных на создание систем защиты от биологических, радиационных и токсикологических угроз. В переговорах приняли участие врио Президента Татарстана Рустам Минниханов и губернатор Свердловской области Евгений Куйвашев.

Теме экспортно-импортного потенциала развития сотрудничества в области фармацевтики и медицинской техники между Россией и Египтом посвятили Круглый стол, председателем которого стал Сергей Цыб. К дискуссии были приглашены заместитель министра здравоохранения РФ Сергей Краевой, руководители отделов Российско-Египетского делового совета при ТПП РФ, представители ряда фармкомпаний, медицинских учреждений, аптечных сетей с обеих сторон.

Генеральный директор Ассоциации Российских фармацевтических производителей Виктор Дмитриев подчеркнул в ходе обсуждения, что деловые отношения в сфере лекарственного обеспечения между Россией и Египтом имеют давние корни. - "Сегодняшняя встреча дает дополнительный импульс этим отношениям. В Египте мы видим и новых партнеров, и новые рынки. Уверен, что прошедшие встречи позволяют расширить экспортный потенциал российских фармкомпаний, а египетских пациентов приблизят к мировым стандартам лечения социально-значимых нозологий", - сказал Виктор Дмитриев.





Целью Круглого стола стало формирование общей позиции по выводу и продвижению российской фар-

мацевтической и медицинской продукции на рынок Египта, а также поставкам в Россию оригинальных фармсубстанций египетского производства. Среди главных задач эксперты назвали решение вопроса о включении РФ в список "reference countries" Минздрава Египта, эту тему вынесли на обсуждение в дискуссионную часть мероприятия. Значительный отрезок времени участники встречи посвятили теме бизнес - партнерства (по транспорту, биотехнологиям и субстанциям). Руководи-

тели российских фармкомпаний представили свой опыт по выводу на рынок Египта востребованных препаратов, предложили египетской стороне решения проблем борьбы с некоторыми заболеваниями, в частности гемофилией и туберкулезом, продемонстрировали современные технологии.

Пресс-служба АРФП

Здоровье человека и живые системы могут стать стартовой точкой для взаимодействия ЕС и ЕАЭС

Сегодня в рамках XIX Петербургского международного экономического форума состоялся Круглый стол "Взаимоотношения по формуле ЕС - ЕАЭС: взгляд бизнеса". Модератором выступила Глава по Европе и Евразии Всемирного экономического форума Мартина Ларкин.

Председатель Коллегии Евразийской экономической комиссии Виктор Христенко в своем выступлении подчеркнул, что сейчас самое время говорить о перспективах взаимодействия, и особенно о долгосрочных планах сотрудничества ЕС и ЕАЭС. "Какая может быть модель взаимодействия - не надо придумывать новое. Все, что было заморожено 10 лет назад, не потеряло своей актуальности - это и система построения диалогового пространства, и выходы на единые регулятивные нормы. Чего не хватает, чтобы двигаться по этому пути? С точки зрения ЕАЭС - выстраивание норм структурированного диалога между Евразийской и Европейской комиссиями, активное включение бизнеса в диалог. Начать можно было бы с формирования общего понимания целей, задач, видения будущего", - сказал Виктор Христенко.

По мнению заместителя Министра промышленности и торговли РФ Виктора Евтухова ЕС и ЕАЭС нужны друг дру-

гу в равной степени. Он отметил, что замедление торгово-экономических отношений обоюдо негативно. Эту мысль продолжил генеральный директор ОАО "РТИ" Сергей Боев, отметив, что построение взаимоотношений ЕС и ЕАЭС - фундаментальная задача и формирование модели будет зависеть от активной позиции бизнес-сообщества.

Развивая дискуссию, Генеральный директор Ассоциации Российских фармацевтических производителей Виктор Дмитриев обозначил тему, которая могла бы стать стартовой точкой в системе взаимодействия и развития. По мнению выступающего, здоровье человека - категория наднациональная, не знающая границ. Сегодня, коронавирус, распространяющийся в азиатском регионе, вызывает опасения и беспокойство на всех континентах. Бороться с такой бедой проще, дешевле и эффективнее вместе, и это может стать первой точкой взаимодействия сторон, причем с участием и властей, и бизнеса. При этом необходимо отметить, что по экспертному мнению, именно сфера живых систем и биотехнологий входит в круг прорывных направлений и в экономике, и в науке. Еще один факт, стимулирующий поиск общих точек взаимодействия и преодоления санкционных барьеров: более 50

процентов членов АРФП - это европейские компании, локализовавшие производственные площадки в РФ. И санкции европейских политиков работают не только против российского бизнеса, но и против европейского, локализовавшегося в России. Давайте вместе преодолеем эти барьеры и будем думать о здоровье друг друга", - заключил Виктор Дмитриев.

В завершении встречи Председатель правления, ООО "УК "РОСНАНО" Анатолий Чубайс подводя итоги, отметил, что на встрече прозвучал однозначный призыв к восстановлению идеи Единого экономического пространства Евроазиатского союза и Европы. - "Я услышал абсолютно однозначную поддержку этого призыва со стороны российского бизнеса, со стороны бизнеса Казахстана, со стороны бизнеса европейского. Не хватает позиции чиновников Евросоюза, их физического присутствия здесь... Совокупное влияние всех собравшихся колоссально и беспрецедентно, и я хочу, чтобы мы использовали этот ресурс, чтобы позиции, высказанные на Круглом столе, воплощались в жизнь", - сказал Анатолий Чубайс.

Пресс-служба АРФП

АРФП напомнила о нерешенных вопросах

В Москве состоялся VII Всероссийский Съезд работников фармацевтической и медицинской промышленности. В работе форума приняли участие представители Минпромторга, Минздрава, Минобрнауки России, РСПП, ФАС, РАН, специалисты профильных ассоциаций, отраслевых объединений, общественных организаций.

Дискуссию на съезде открыл президент Союза ассоциаций и предприятий медицинской промышленности Юрий Калинин, рассказав о работе по повышению конкурентоспособности отечественных лекарственных средств и медизделий в современных условиях. Участники встречи, обсуждая программу импортозамещения, обратили внимание на необходимость господдержки через формирование перечня организаций, оказывающих существенное влияние на отрасли промышленности и торговли. Тема таможенного регулирования и гармонизации правил обращения ЛС и медизделий в рамках ЕАЭС также привлекла внимание специалистов отрасли.

Генеральный директор Ассоциации Российских Фармацевтических производителей Виктор Дмитриев в своем докладе, отметив успешные шаги в этом направлении, озвучил и ряд нерешенных вопросов. В частности, как сказал эксперт, геополитические проблемы последнего времени создали определенные трудности, был отмечен дефицит оборотных средств, но это дало и новые возможности для развития. - "Мы совсем по-другому стали смотреть на вопросы импортозамещения. Это определенный потенциал, который сегодня оправдывает развитие в России производства субстанций. Если еще в прошлом году было сложно конкурировать с нашими китайскими коллегами, то сегодня многие компании, которые локализовались, уже более пристально смотрят на российских производителей субстанций. Надеемся, что этот процесс будет развиваться и дальше", - поделился Виктор Дмитриев.

Кроме того, руководитель АРФП подчеркнул, что за последние 7-10 лет произошло принципиальное изменение идеологии развития рынка. Пришли новые инвесторы, в том числе и россий-



ские. Между тем, как уточнил спикер, чтобы двигаться дальше, необходимо не останавливаться на достигнутом, а решать наболевшие вопросы. Среди них - переход отрасли на стандарты GMP, по которым до сих пор идет дискуссия. - "Впереди замаячили единые стандарты Экономического союза. Несмотря на то, что предоставлялась "дорожная карта" финализации процесса перехода на GMP, эта тема остается актуальной. Также до сих пор неясно, какой орган является инспекторатом в стране. Необходимо создать прозрачную и понятную для рынка структуру, чтобы она легитимно выполняла функции по инспектированию производства как у нас в стране, так и за рубежом. Открытым остается вопрос подготовки кадров для инспектората. Системы по подготовке инспекторов мы сегодня не видим, а это, безусловно, вызывает целый ряд вопросов, - заключил Виктор Дмитриев.

Кроме того, спикер отметил не решенные до сих пор вопросы по принятию

постановления "Третий лишний" и утверждению статуса локального продукта на фармрынке. Выступающий напомнил, что обсуждение этих проектов ведется уже около года, но финальных утвержденных документов как не было, так и нет.

Далее к обсуждению присоединился заместитель Министра промышленности и торговли Российской Федерации Сергей Цыб, который фактически подтвердил слова руководителя АРФП, сказав, что документы, с помощью которых можно решить ряд вопросов, находятся в работе, и компании-члены АРФП принимают в ней активное участие. Замминистра в очередной раз обнадежил отрасль, что обсуждаемые документы в скором времени будут приняты.

Кроме того, участники Съезда обсудили ряд важнейших задач, касающихся процедуры заключения долгосрочных контрактов на поставку ЛС и ценообразования. В период кризиса наименее устойчивыми оказались компании, производящие препараты низкого ценового сегмента. Специалисты выразили надежду, что цены на дешевые препараты, входящие в список ЖНВЛП, будут проиндексированы на уровень, позволяющий им выйти на порог рентабельности. На встрече присутствовали и руководители высших учебных заведений, что позволило выслушать мнения разных сторон по вопросу подготовки специалистов.

Пресс-служба АРФП





Компания "Фармасинтез" стала членом АРФП

В состав Ассоциации Российских фармацевтических производителей (АРФП) вошла компания "Фармасинтез". Основная задача предприятия - разработка и производство высококачественных инновационных лекарственных средств, ориентированных на социально значимые заболевания, в частности, туберкулез, онкологию, ВИЧ, нарушения иммунной системы.

- "Фармасинтез - предприятие с интересной историей, выросшее из регионального предприятия в глобальный холдинг, имеющий производственные площадки в разных регионах России. Членство компании в АРФП - это шаг вперед. Шаг обдуманный, ожидаемый, и я уверен, правильный. Объединение потенциалов - это новый импульс, новые возможности, новые достижения", - прокомментировал генеральный директор Ассоциации Российских фармацевтических производителей Виктор Дмитриев.

ОАО "Фармасинтез" работает на рынке лекарственных препаратов с 1997 года. В настоящее время является крупнейшим в России производителем противотуберкулезных препаратов. На трех производственных площадках ОАО "Фармасинтез" - в Иркутске, Уссурийске и Тюмени изготавливается около 70 наименований препаратов в различных лекарственных



формах и дозировках. С 2011 года предприятие входит в топ-10 ведущих фармацевтических компаний России по динамике выпуска ЛС. Объем производства - 41 миллион упаковок в год.

В 2014 году в компании стартовал выпуск антиретровирусных препаратов. В планах - выпуск средств для лечения онкологических заболеваний, расширение спектра антибиотиков.

Кроме того, в компании "Фармасинтез" функционирует собственный цех опытно-промышленного и мелко-

серийного производства новых препаратов. Проводится большой объем научно-исследовательских работ и клинических испытаний совместно с Иркутским НИИ химии им. А.Е. Фаворского Сибирского отделения Российской академии наук и Государственным научным центром вирусологии и биотехнологии "Вектор" (г. Новосибирск).

Пресс-служба АРФП





I Всероссийская конференция
с международным участием
**«Химический анализ
и медицина»**

8 – 13 ноября 2015 года
Москва



I Всероссийская конференция с международным участием «Химический анализ и медицина» ставит своей целью обеспечить более тесное общение и обмен знаниями между специалистами в области аналитической химии и медицины для совместного решения основных проблем, связанных со здоровьем и экологией человека. В рамках конференции пройдут Выставка, Школа молодых ученых и 39-я Годичная сессия Научного совета РАН по аналитической химии.

Научный совет РАН по аналитической химии приглашает специалистов в области химического анализа медицинских объектов, медицинских работников, связанных с химическим анализом, всех заинтересованных специалистов принять участие в работе Всероссийской конференции, которая пройдет в Москве.

Организаторы конференции



НАУЧНЫЙ СОВЕТ РАН
по аналитической химии



Официальный сервис агент
Международное Агентство
Конгрессного Обслуживания

www.makongress.ru

тел.: +7 (495) 134-25-65

acm2015@makongress.ru



НОВОСТИ КОМПАНИЙ

"АКРИХИН" анонсирует запуск МНН-портфеля



*И.Тюляев, первый Вице-президент
ОАО "Акрихин"*



*Д.Четвериков,
Президент ОАО "Акрихин"*



*Д.Мелик-Гусейнов,
Директор НП "Центр Социальной
Экономики"*

"Акрихин" анонсирует запуск нового социально значимого проекта "МНН-Акрихин" (Company Brand Generic). В портфель войдут как рецептурные, так и безрецептурные препараты, ЖНВЛП и препараты без государственного ценового регулирования.

Проект "МНН-Акрихин" реализуется в рамках глобальной инвестиционной программы 2010-2016 гг. В ближайшие несколько лет планируется выпуск более 120 МНН в рамках проекта, большая часть из которых будет производиться в Подмосковье. Данная стратегия позволит компании максимально обеспечить импортозамещение многих социально значимых препаратов.



O.Фельдман, Глава Synovate Comcon Healthcare





"Запуск МНН портфеля является истинным подтверждением девиза компании "Люди заботятся о людях". Каждый пациент в любом российском городе должен иметь доступ к качественным лекарственным средствам по доступной цене", - комментирует планы компании Денис Четвериков, Президент ОАО "Акрихин".

На производственном комплексе в Подмосковье производятся лекарственные средства практически всех форм: таблетки, капсулы, линименты, мази, крема, сиропы, гели, суппозитории. Общегодовой объем выпуска составляет более 50 млн упаковок и увеличивается каждый год.

"Система обеспечения качества "Акрихина" функционирует в соответствии со всеми современными требованиями к организации производства лекарственных средств, что гарантиру-

ет выпуск качественной и безопасной продукции" - рассказывает Иван Тюляев, первый Вице-президент ОАО "Акрихин".

"Акрихин" - одна из ведущих российских фармацевтических компаний, выпускающая эффективные и высококачественные лекарственные средства по доступной цене. Компания по объему продаж входит в топ-10 крупнейших локальных производителей на российском фармрынке. По итогам 2014 г. "Акрихин" вошел в топ-3 "Рейтинга влиятельности субъектов российского фармрынка" в номинации "Локальный фармпроизводитель", согласно данным газеты "Фармацевтический вестник" и аналитической компании RNC Pharma.

"Акрихин" ведет свою историю с 1936 г. За время своего существования портфель пополнился более чем на

200 препаратов основных фармакотерапевтических направлений, таких как кардиология, неврология, педиатрия, гинекология, дерматология, урология, офтальмология и др. Среди производимых препаратов широко представлены социально значимые лекарства из перечня ЖНВЛП, а также средства для лечения туберкулеза и диабета.

Компания ориентирована на непрерывное обновление своего продуктового ассортимента и инвестирует значительные средства в собственные разработки, работает в партнерстве с другими фармкомпаниями, ведущими российскими и зарубежными НИИ. С 2011 г. "Акрихин" входит в состав группы "Польфарма", что предполагает тесное сотрудничество в области R&D, совместное производство и продвижение лекарственных средств.





Управление по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств США одобрило приоритетное рассмотрение заявки на применение препарата Брилинта по новому показанию

Компания АстраЗенека сообщила, что Управление по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств США (FDA) одобрило дополнительную заявку на регистрацию нового лекарственного средства (sNDA) и разрешило приоритетное рассмотрение применения препарата БРИЛИНТА (тикагрелор), в таблетках, у пациентов с инфарктом миокарда 1-3 летней давности в анамнезе. sNDA основана на результатах исследования PEGASUS-TIMI 54. В соответствии с Законом о взимании сборов при подаче заявок на рассмотрение в Управление по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных средств США целевая дата рассмотрения заявки - третий квартал 2015 года.

Элизабет Бьорк, Вице Президент, Директор по международной разработке медицинских препаратов для лечения сердечно-сосудистых и метаболических заболеваний, заявила: "Последнее исследование показало, что у одного из пяти пациентов в течение трех лет после перенесенного инфаркта миокарда возникнет повторный инфаркт миокарда, инсульт или сердеч-

но-сосудистая смерть, даже в случае отсутствия сердечно-сосудистых событий в первые 12 месяцев. Очевидна необходимость поиска других методов лечения помимо современного стандарта терапии аспирином у пациентов с инфарктом миокарда в анамнезе для долгосрочной профилактики атеротромботических сердечно-сосудистых событий. Данный этап подчеркнул важность изучения клинических вопросов, которые касаются нереализованных потребностей пациентов, и мы надеемся на сотрудничество с FDA в процессе рассмотрения нашей заявки".

Статус приоритетного рассмотрения допускается для лекарственных препаратов, которые FDA определяет как имеющие потенциал для обеспечения значительных улучшений в терапии, профилактике или диагностике заболевания.

Исследование PEGASUS TIMI-54 было представлено во время открытия сессии по последним клиническим исследованиям 64-ом конгрессе Американской Коллегии Кардиологов (ACC) 14 марта 2015 года, и также было одно-

временно опубликовано в New England Journal of Medicine.

PEGASUS TIMI-54 является частью программы PARTHENON Компании АстраЗенека. Исследование PLATO, включающее более 18000 пациентов, было первым исследованием в программе, и на его основании тикагрелор был одобрен для применения в качестве лекарственного средства более, чем в 100 странах и включен в 12 основных международных рекомендаций по лечению острого коронарного синдрома. Дальнейшие продолжающиеся исследования PARTHENON оценивают применение тикагрелора для профилактики сердечно-сосудистых событий у пациентов с атеросклеротическим поражением периферических артерий, ишемическим инсультом или транзиторной ишемической атакой, а также у пациентов с сердечно-сосудистыми заболеваниями и сопутствующим сахарным диабетом.

О препарате Брилинта®

Препарат БРИЛИНТА является антагонистом рецепторов Р2Y12 химического класса цикло-пентил-триазоло-пиrimидинов (ЦПТП). Действие БРИЛИНТА обусловлено ингибирированием активации тромбоцитов.

Препарат БРИЛИНТА (90 мг) назначается для сокращения тромботических сердечно-сосудистых явлений у пациентов с ОКС (不稳定ной стенокардией, инфарктом миокарда без подъема сегмента ST [NSTEMI] или инфарктом миокарда с подъемом сегмента ST [STEMI]). Препарат БРИЛИНТА продемонстрировал снижение частоты комбинированной конечной точки исследования (сердечно-сосудистой смерти, инфаркта миокарда или инсульта) по сравнению с клопидогрелом за счет уменьшения частоты сердечно-сосудистой смерти и инфаркта миокарда. Частота инсульта была сравнимой. У пациентов, которые подверглись чрескожному коронарному вмешательству, препарат также снижал частоту тромбоза стента.

БРИЛИНТА является зарегистрированным торговым знаком группы компаний АстраЗенека.

"АстраЗенека" объявила о первом инновационном сотрудничестве с ключевыми партнерами в России в рамках инициативы "Открытые инновации"

Сегодня биофармацевтическая компания "АстраЗенека" объявила о старте первого проекта в рамках инициативы "Открытые инновации", направленного на развитие научно-исследовательского потенциала в России. Проект будет реализован в партнерстве с инновационным ядром Калужского фармкластера Альянсом компетенций "Парк активных молекул" (ПАМ) и "Научно-исследовательский центр ПАМ" (НИЦ ПАМ).

В рамках инициативы "Открытые инновации" ученые ПАМ получат возможность участия в доклинических исследованиях молекулы компании "АстраЗенека", имеющей перспективы в области лечения злокачественных новообразований различных типов. Специалисты компании "АстраЗенека" также поделятся своими знаниями и экспертизой для максимально успешной разработки данной молекулы в потенциально новых показаниях. Фи-

нансовые условия сотрудничества не раскрываются.

Рахимджан Розиев, председатель координационного комитета Альянса компетенций "Парк активных молекул":

"Для нас большая честь сотрудничать с компанией "АстраЗенека". Мы надеемся, что такое объединение опыта одной из ведущих мировых иннова-

AstraZeneca Open Innovation

Инициатива "Открытые инновации" компании "АстраЗенека" направлена на создание взаимовыгодных партнерских проектов, целью которых является разработка новых лекарственных препаратов. Она представляет собой надежный, но простой процесс, позволяющий объединить экспертизу, опыт, ресурсы и технологии компании "АстраЗенека" и внешних экспертов, а также находить перспективных партнеров для ускорения развития медицинской науки и создания прорывных препаратов для пациентов. <http://openinnovation.astrazeneca.com/>

О компании "АстраЗенека"

"АстраЗенека" является международной инновационной биофармацевтической компанией, нацеленной на исследование, развитие и коммерческое использование рецептурных препаратов в таких терапевтических областях, как кардиология, онкология, респираторные заболевания и воспалительные процессы, инфекции, психиатрия и диабет. Компания представлена более чем в 100 странах мира, а её инновационными препаратами пользуются миллионы пациентов. www.astrazeneca.com, www.astrazeneca.ru

Об Альянсе компетенций "Парк активных молекул"

Альянс компетенций "Парк активных молекул" - открытая система, объединяющая разнообразные компетенции для реализации проектов в области инновационной биофармацевтики. Главная идея ПАМ - дать возможность талантливым ученым оставаться учеными и заниматься наукой, довести же инновационную идею до готового оригинального лекарственного средства - задача команды профессионалов, работающих в рамках единого бизнес-процесса на взаимовыгодных условиях. Резидентами и партнерами ПАМ являются производственные предприятия, научно-исследовательские центры, инвестиционные компании и другие организации - все те, кто прямо или косвенно работает в сфере инновационной биофармацевтики. <http://pam-alliance.ru>

О "Научно-исследовательском центре ПАМ"

Научно-исследовательский центр ПАМ является резидентом Альянса компетенций "Парк активных молекул". Центр ведет научно-исследовательскую деятельность по идентификации и изучению активных соединений. Основные направления деятельности НИЦ ПАМ: биомедицинские и химико-фармацевтические исследования.



ционных фармкомпаний и научно-исследовательского потенциала российских ученых НИЦ ПАМ позволит расширить возможности для лечения онкологических пациентов".

Аджай Гаутам, исполнительный директор подразделения по сотрудничеству в области исследований и разработок на развивающихся рынках, "АстраЗенека": "Россия является одним из приоритетных развивающихся рынков с богатой научной базой. Наше сотрудничество с НИЦ ПАМ направлено на разработку и исследование потенциальных инновационных препаратов, которые могут оказывать существенное влияние на здоровье пациентов. "Открытые инновации" - это проект, созданный для расширения

границ науки и ускорения разработки и создания инновационных препаратов в области неудовлетворенных медицинских потребностей. Мы очень рады старту "Открытых инноваций" в России, а также сотрудничеству с НИЦ ПАМ и Медбиофармом, которое может стать основной для создания онкологических препаратов с новыми показаниями".

Кристина Родникова, вице-президент "АстраЗенека" по региону Россия и Евразия:

"Новый партнерский проект в области исследования перспективной молекулы является еще одним подтверждением неизменности избранной инвестиционной стратегии ком-

пании "АстраЗенека" в России. Она направлена на развитие научно-исследовательского потенциала и локализацию производства, что способствует повышению доступности инновационных подходов к терапии жизнеугрожающих заболеваний для российских пациентов".

Ежегодно онкологические заболевания уносят жизни 7 миллионов человек по всему миру¹, и эта цифра может увеличиться до 12 миллионов к 2030 году². В России уровень смертности от злокачественных новообразований достигает 300 тысяч случаев в год, делая онкологические заболевания второй причиной смертности в стране³.

"АстраЗенека" объявляет результаты деятельности за первый квартал 2015 года

24 апреля 2015 года были объявлены официальные финансовые результаты деятельности компании "АстраЗенека" за первый квартал 2015 года.

Общий доход вырос на 1% по сравнению с показателем аналогичного периода 2014 года и составил \$6,057 млрд. (при постоянном обменном курсе). Этот результат был обеспечен ростом доходов от ключевых платформ роста компании, к которым "АстраЗенека" относит инновационный антиагрегант для лечения пациентов с острым коронарным синдромом; портфель препаратов для лечения сахарного диабета; препараты для лечения респираторных заболеваний; развивающиеся рынки и бизнес в Японии. Рост ключевых платформ компании составил 13%, представляя 56% общего дохода. Прибыль с основных операций увеличилась на 15% (она составила

\$933 млрд). Основная прибыль на акцию снизилась на 3% до 1,08 долларов, что обусловлено продолжением инвестиций в достижение лидерства в научно-исследовательской сфере и в платформы роста.

"АстраЗенека" добилась значительного прогресса в области достижения лидерства в научно-исследовательской деятельности. Ожидается, что в 2015-2016 г.г. компания может подать документы на регистрацию на 7-8 новых молекулярных соединений. Всего в портфеле компании 13 новых молекул в фазе III или на стадии регистрации. Кроме того, компания получила положительные результаты исследований фазы III для соединения PT003 для лечения ХОБЛ, а также исследования для долгосрочного применения инновационного антиагреганта у пациентов с острым коронарным синдромом. Мы получили новые данные по

AZD9291 для лечения немелкоклеточного рака легкого (НМЛР), которые продемонстрировали, что медиана выживаемости без прогрессирования заболевания составляет 13,5 месяца при приеме препарата. Кроме того, Управление по контролю за пищевыми продуктами и лекарственными препаратами США присвоило статус орфанных препаратов двум молекулам: для лечения мезотелиомы и для терапии увеальной меланомы, а также статус ускоренного рассмотрения для MEDI4736 для лечения НМЛР и MEDI8897 для терапии инфекций дыхательных путей, вызванных респираторным синцитиальным вирусом, у детей.

Комментируя результаты первого квартала, Паскаль Сорио, главный исполнительный директор "АстраЗенека", заявил: "Наши обнадеживающие результаты в первом квартале - важный вклад в достижение

¹ International Agency for Research on Cancer (2008). World cancer report. International Agency for Research on Cancer (2008), Lyon

² International Agency for Research on Cancer (2008). World cancer report. International Agency for Research on Cancer (2008), Lyon

³ Злокачественные новообразования в России в 2012 году (Заболеваемость и смертность). Под редакцией А.Д. Каприна, В.В. Старинского, Г.В. Петровой, ФГБУ Московский научно-исследовательский онкологический институт им. П.А. Герцена Министерства здравоохранения РФ, Российский Центр информационных технологий и эпидемиологических исследований в области онкологии, Москва, 2014 год

ние годовых целей. Увеличение общего дохода на 1% обеспечено платформами роста на 56%, а также отличными результатами на Развивающихся рынках и продажами Бриллинты. Наше партнерское соглашение по продвижению препарата Мовантик в США стало отличным примером обеспечения доступности важных препаратов для пациентов и результативности партнерских проектов для наших акционеров.

Портфель новых разработок компании динамично развивается во всех наших терапевтических областях. Хотелось бы отметить полу-

жительные результаты исследования фазы III PINNACLE для PT003, а также исследования PEGASUS для Бриллинты. FDA приняты наши документы на регистрацию новых препаратов: два получили статус орфанных и два - статус ускоренного рассмотрения. Мы планируем предоставить данные исследований в течение года.

Мы также продолжили работать над расширением онкологического бизнеса, и сейчас проводим 72 исследования, включая 31 в области иммuno-онкологии. Новые данные по молекулам для лечения немелкоклеточного рака легкого: AZD9291,

продемонстрировавшие, что медиана выживаемости без прогрессирования заболевания составляет 13,5 месяца; присвоенный FDA статус "ускоренной регистрации" для MEDI4736 - свидетельствуют о нашем быстром прогрессе в этой области. Стратегическое партнерство с Celgene, лидером в гематологии, поможет наилучшим образом использовать наш потенциал в области иммuno-онкологии в самых важных гематологических показаниях. Наше сотрудничество с Innate Pharma позволит еще больше усилить наш иммuno-онкологический бизнес".

"АстраЗенека" начинает сотрудничество в области сахарного диабета с Гарвардским институтом стволовых клеток

Компания "АстраЗенека" объявила о начале пятилетнего сотрудничества в научно-исследовательской сфере с Гарвардским институтом стволовых клеток (Harvard Stem Cell Institute, HSCI), в ходе которого планируется адаптировать методику создания β -клеток из стволовых клеток человека для их использования в работе с объединенной библиотекой молекул "АстраЗенека" для разработки новых методов лечения сахарного диабета. Сотрудничество также позволит лучше понять механизм снижения функции β -клеток при сахарном диабете. Результаты исследования будут представлены научному сообществу в рамках совместных публикаций.

У пациентов, страдающих сахарным диабетом 1 типа, β -клетки разрушаются вследствие аутоиммунного процесса, поэтому пациенты вынуждены использовать инсулин для поддержания нормального уровня глюкозы в организме. При сахарном диабете 2 типа β -клетки либо оказы-

ваются не в состоянии нормально функционировать, либо их количество сокращается. Получить пригодные для исследования человеческие β -клетки в достаточном количестве весьма затруднительно. Однако команда во главе с профессором Дагом Мэлтоном (Doug Melton), сопредседателем HSCI и научным сотрудником Медицинского института Говарда Хьюса (Howard Hughes Medical Institute), разработала технологию, позволяющую получать неограниченное число β -клеток человека на базе индуцированных плuriпотентных стволовых клеток, полученных непосредственно из зрелых клеток, которые по всем основным показателям соответствуют клеткам здорового человека.

"АстраЗенека" обеспечит финансирование работы команды исследователей HSCI под руководством профессора Мэлтона, а также сформирует собственную команду ученых в Мельндале (Швеция) специально для данного партнерского проекта. Уче-

ные обеих компаний будут изучать биологический механизм снижения функции и потери массы β -клеток при сахарном диабете. Результатом работы станет выявление соединений, которые будут использоваться для исследования полученных клеток в целях разработки потенциально новых препаратов, которые могли бы восстанавливать функционирование β -клеток в организме больных сахарным диабетом.

"Мы очень рады сотрудничеству с Гарвардским университетом. Группа профессора Мэлтона совершила огромный прорыв в области трансформации человеческих стволовых клеток в полностью дифференцированные β -клетки, и наши ученые очень рады возможности работать с этой командой. Использование новой технологии может кардинально изменить подход к поиску новых терапевтических возможностей для пациентов с сахарным диабетом", - отметил Маркус Шиндлер, Руководитель терапевтического направле-



ния "Кардиология и Диабет", Подразделение инновационных препаратов и ранних разработок, "АстраЗенека".

"Вклад компании "АстраЗенека", взявшей на себя организацию и финансирование данного сотрудничества, позволит значительно ускорить разработку новых препаратов, которые потенциально могут уменьшить потребность в использовании инсу-

лина пациентами с сахарным диабетом и предотвратить различные осложнения, в том числе, фатального характера. Это сотрудничество - идеальный пример совместной работы ученых и представителей индустрии в интересах общества, нацеленной на изменение жизни пациентов", - сказал Исаак Т. Колберг, руководитель Подразделения технологических разработок Гарвардского университета.

Данное партнерство осуществляется в рамках стратегического подхода "АстраЗенека" к исследованию сахарного диабета, нацеленного на восстановление функции ?-клеток поджелудочной железы, а также на решение вопросов, связанных с чувствительностью к инсулину вне независимости от методов терапии.

Департамент стволовых клеток и регенеративной биологии Гарвардского университета и Гарвардский институт стволовых клеток (HSCI)

Департамент стволовых клеток и регенеративной биологии Гарвардского университета и Гарвардский институт стволовых клеток (HSCI) работают над изучением развития человека и заболеваниям, которым он подвержен; эти научные учреждения оказывают поддержку деятельности, нацеленной на открытие новых методов терапии на базе стволовых клеток и средств лечения болезней, в области научного сотрудничества они предпочитают не ограничиваться традиционными институциональными и отраслевыми рамками, обучают и готовят следующее поколение ведущих ученых, работающих в области стволовых клеток.

Подразделение технологических разработок Гарвардского университета

Бюро технологических разработок Гарвардского университета (OTD) занимается исследованиями, имеющими отношение к оценке, патентованию и лицензированию новых изобретений и открытий, сделанных в Гарвардском университете и Гарвардском медицинском институте. Кроме того, бюро занимается разработкой технологий в Гарварде, вступая в спонсируемое научно-исследовательское сотрудничество с промышленниками. Миссия бюро состоит в том, чтобы действовать в интересах пациентов, продвигать инновации и трансформировать новые изобретения, полученные учеными Гарварда, в полезные препараты, доступные для населения.

Association of the Russian Pharmaceutical Manufacturers

АССОЦИАЦИЯ РОССИЙСКИХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ

117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д. 3а
 Тел.: +7 (495) 231 4253
 Факс: +7 (495) 231 4254
 E-mail: arfp@arfp.ru




Глава ГК "ГЕРОФАРМ" принял участие в бизнес-миссии в Египте



Генеральный директор Группы компаний "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов в составе делегации Минпромторга РФ принял участие в бизнес-миссии в Египет "Торгово-промышленный диалог: Россия-Египет" (Каир, 25-26 мая).

Целью бизнес-миссии являлось дальнейшее развитие и укрепление российско-египетских торгово-экономических отношений, укрепление деловых контактов, расширение и диверсификация торгово-экономического сотрудничества.

Мероприятие включало в себя двусторонние встречи Министра Промышленности и Торговли РФ Д. В. Мантурова с официальными лицами Арабской Республики Египет, а также представителей бизнеса обеих стран.

Поездка была организована в рамках системы демонстрации достижений и поддержки вывода на международный рынок продукции отечественной фармацевтической и медицинской промышленности, в том числе созданной в рамках Федеральной целевой программы "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу".

Отдельное внимание было уделено экспортно-импортного потенциала развития сотрудничества в области фармацевтики и медицинской техники. Вследствие действия на территории Египта административных барьеров доступ на рынок российских лекарственных препаратов в настоящее время существенно затруднен. Вместе с тем, рынок Египта является перспективным, в том числе в силу того, что считается "воротами" для выхода на рынки стран Африки и Персидского залива, население которых превышает 1,5 млрд. человек.

"За последние 4-5 лет российская фармацевтическая промышленность претерпела качественные изменения. Принятие "ФАРМА-2020" привело к тому, что был преодолен существенный технологический разрыв, и уже сегодня 67% препаратов из списка ЖНЛВП производятся в России, - отметил в своем выступлении глава Группы компаний "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов. - Сегодня мы можем говорить о новой фарме, которая развивает собственную корпоративную науку, создает развитую инфраструктуру, владеет самыми передовыми мировыми технологиями,

которые позволяют производить лекарственные препараты по принципу полного цикла - начиная с дизайна гена, и заканчивая выпуском на рынок высококачественного лекарственного препарата".

Он обратил внимание, что, развивая биотехнологии как приоритетное направление, Группа компаний "ГЕРОФАРМ" создала эффективную технологию производства генно-инженерного инсулина, а также сильную технологическую платформу для вывода на рынок их аналогов. Производство инсулинов полного цикла с максимальной глубиной локализации, соответствующее стандартам GMP, способствует укреплению лекарственной безопасности, а также обеспечивает высокий экспортный потенциал продукции.

В настоящее время рассмотрение вопроса об упрощении системы доступа российских лекарственных препаратов на рынок Египта и внесение России в List of Reference Countries активно обсуждается в рамках двусторонних встреч на самом высоком уровне.



ЗАО "Фарм-Холдинг" стал победителем регионального этапа конкурса "Золотой Меркурий"



Экспертный совет Санкт-Петербургской торгово-промышленной палаты признал ЗАО "Фарм-Холдинг" (входит в Группу компаний "ГЕРОФАРМ") победителем регионального этапа конкурса "Золотой Меркурий" в номинации "Лучшее малое предприятие в сфере инновационной деятельности".

26 мая состоялась торжественная церемония награждения победителей.

Директор ЗАО "Фарм-Холдинг" Лола Максумова поблагодарила за высокую оценку деятельности предприятия и рассказала об основных профессиональных и корпоративных достижениях, которые были достигнуты компанией за последний год.

В настоящее время усилия научно-исследовательского центра направлены на создание критических технологий, т.е. сложных комплексных науч-



емых технологий, имеющих высокую социальную значимость и способствующих укреплению лекарственной безопасности страны. В рамках государственных контрактов по Федеральным целевым программам Министерства Промышленности и Торговли РФ и Министерства Образования и Науки РФ компания реализует проекты по разработке аналоговых инсулинов.

Справка:

Конкурс Национальной премии в области предпринимательской деятельности "Золотой Меркурий" с 2002 года ежегодно проводится Торгово-промышленной палатой РФ при поддержке Совета Федерации Федерального Собрания РФ, Министерства экономического развития РФ и Министерства регионального развития РФ.

Целью конкурса является содействие развитию предпринимательства в России, предоставление возможности компаниям представить лучшие образцы продукции и услуг, передовые отечественные бизнес-модели, а также - пропаганда идеи социальной ответственности бизнеса, укрепление традиций российского предпринимательства, формирование уважительного отношения общества к бизнесу.

"ГЕРОФАРМ" на выставке в Казахстане

Компания "ГЕРОФАРМ" приняла участие в 22й Международной выставке "Здравоохранение" KINE 2015, которая состоялась 13-15 мая в г. Алматы (Казахстан).

Компания была представлена в рамках коллективной экспозиции Минпромторга РФ. На стенде в течение трех дней работали сотрудники представительства Группы компаний в Казахстане.

В настоящее время в республике предпринимаются меры, направленные на реформирование фармацевтической отрасли, привлечение в страну инвестиций, новых технологий в соответствии с международными стандартами GMP, развитие и рост фармпроизводителей. Выставка стала дополнительной возможностью для демонстрации новейших достижений в области здравоохранения.



Представительство Группы компаний "ГЕРОФАРМ" в Казахстане было открыто в 2011 году. На сегодняшний день здесь зарегистрированы препараты Кортексин® и Ретиналамин®.

Борьба с сердечно-сосудистыми заболеваниями в фокусе внимания специалистов

С 21 - 22 мая 2015 г. в г. Ульяновске состоялась 50-я юбилейная научно-практическая медицинская конференция с международным участием Nexus Medicus "Медицина регионов - основа здоровьесбережения страны".

Конференция прошла в рамках национального года борьбы с сердечно-сосудистыми заболеваниями.

Организаторами мероприятия выступили Министерство здравоохранения РФ, Министерство образования и науки РФ, Правительство Ульяновской области, Министерство здравоохранения Ульяновской области, ФГБОУ ВПО "Ульяновский государственный университет" и Научное общество клинических флебологов.

Международное партнеринг-мероприятие нацелено на активизацию обучающих, научных и деловых контактов организаций в сфере медицин-



ских наук, включая фармацевтику, биотехнологии и медицинскую промышленность. Конференцию посетили врачи разных специальностей для обсуждения актуальных вопросов клинической ангиологии. В рамках заседания прошли лекции и доклады веду-

щих специалистов России, Соединенных Штатов Америки и Европы.

Форум является продолжением традиционного Международного курса "Nexus Medicus", который ежегодно успешно проводится в Ульяновске с

2013 года и служит целям научного развития различных медицинских направлений. В ходе форума были подняты вопросы эпидемиологии сердечно-сосудистых заболеваний, клинической флебологии и лимфологии, обсуждены современные подходы к лечению и реабилитации больных ангиологического профиля, рассмотрены диабетические полиневропатии и многие другие темы.

На официальном открытии научной части международной конференции состоялось награждение победителей конкурса молодых ученых.

Выступление профессора О.Д. Острумовой, вице-президента РМОАГ, привлекло внимание слушателей актуальной темой применения дополнительной терапии в комплексе мер борьбы с артериальной гипертонией. Обоснована необходимость назначения ноотропных средств (Кортексина) с целью профилактики деменции и улучшения когнитивных функций пациентов с хронической ишемией мозга. Представлены убедительные доказательства позитивного влияния Кортексина на другие симптомы хронической ишемии мозга: головную боль, головокружение, шум в ушах. Отмечена четкая взаимосвязь назначения Кортексина с улучшением качества жизни, стабилизацией эмоциональных реакций пациентов. Эффективность препарата связана прежде всего



с высокой тканеспецифичностью Кортексина, обеспечивающей запуск всех известных эндогенных механизмов компенсации при любых патологических процессах нейрона.

Еще одним интересным выступлением было сообщение заведующего кафедрой неврологии, нейрохирургии, физиотерапии и лечебной физкультуры, доктора медицинских наук, профессора В.В.Машина, в котором представлены новые данные о эффективности повторных курсов Кортексина при синдроме полиорганной недостаточности развивающимся в результате

острого ишемического инсульта. Введение Кортексина в стандартную терапию этих пациентов позволило многократно снизить вероятность развития этого опасного синдрома в отделениях рекомендации.

В рамках мероприятия проходила выставка, в которой приняли участие ведущие отечественные и зарубежные производители фармацевтических препаратов и медицинских изделий. Свой стенд представила и компания "ГЕРОФАРМ", познакомив участников мероприятия с портфелем препаратов и возможностями производства.

ГК "ГЕРОФАРМ" поддержал Диабет-Слет-2015

Местом встречи вот уже 4-й год стал великолепный сосновый бор в Нижегородской области на базе детского лагеря "Энергетик". На Диабет-слет приехали более 140 участников разных возрастов из множества регионов России.

Мероприятие, инициированное впервые в 2012 году для маленькой девочки Леры из далёкого города Орёл, сегодня представляет собой самое масштабное и ожидаемое событие диабетического года в стране. Сотни людей с диабетом со всех уголков страны стремятся в период майских праздников посетить Нижегородскую область, где портал "Мой Диабет" и его создатель Денис Ма-

мав проводят ежегодный сбор для всех, кому не безразличен диабет.

Открывая встречу, Денис Мамаев приветствовал всех участников и пожелал хорошо и с пользой провести время: "Это уже 4-й Диабет-Слет, который должен был стать международным, однако, в связи с кризисом, заграничные гости не смогли приехать. Каждый год мы расстаемся, а это значит, мероприятие востребовано и интересно. Ежегодно мы стараемся подобрать такую программу, чтобы каждому участнику, будь то ребенок или взрослый, было чем заняться и что-то приобрести на Слете".

Мероприятие посетил президент Российской Диабетической Ассоциации (РДА) Михаил Богомолов: "Мы начинаем переходить рубеж от электронного онлайн сообщества, где никто не знает никого лично, к формированию крепкого и взаимосвязанного реального сообщества, регулярно встречающегося. Такое сообщество сможет объединить сотни и тысячи людей по всей стране, и вместе мы сможем противостоять диабету и улучшить качество жизни с этим заболеванием".

Михаил Владимирович вручил Елене Антонец, одной из самых активных участниц и "учителей" портала бронзовый



памятный знак "Вместе Мы Сильнее" с изображением дельфина (как известно, именно дельфины не болеют диабетом) и почётную грамоту за воспитание сознательных диабетиков, знающих толк в компенсации заболевания.

Группа компаний "ГЕРОФАРМ" поддержала мероприятие, предложив участникам разнообразные познавательные активности. На протяжении всего дня на мероприятии работала уникальная фотолаборатория, в которой все желающие смогли сфотографироваться на фоне летнего ромашкового поля и увезти с собой яркое фото на память.

Огромный интерес вызвал кулинарный мастер-класс по приготовлению вкусных и здоровых блюд, которые в завершении можно было попробовать и оценить. Мастер-класс проходил с участием опытного повара, которому помогала молодая мама - участница Слета. Комментировала приготовления блюд, а также давала советы по правильному сбалансированному питанию эксперт по

вопросам лечебного и оздоровительного питания Алла Сергеевна Поляшова, к.м.н., доцент кафедры педиатрии и неонатологии ФПКБ ГБОУ ВПО "НижГМА", директор Центра оздоровительного питания, Председатель Нижегородской ассоциации диетологов и нутрициологов.

Всем участникам Слета "ГЕРОФАРМ" предложил присоединиться к уникальному конкурсу "Моя новая страница". "Мы собираем рассказы о реальных людях с сахарным диабетом, каждый из которых, столкнувшись с диагнозом впервые, по-своему пережил этот непростой момент, - рассказала участникам Слета Вера Еремеева, PR-менеджер компании "ГЕРОФАРМ". - Что помогло принять новую реальность? Как каждый нашел в себе силы открыть свою новую страницу и вписать в нее собственную историю успеха? Мы верим, что позитивный жизненный опыт реальных людей поможет тысячам пациентов посмотреть на свой диагноз по-новому, поверить в свои силы и в то, что новую страницу в жизни

открыть никогда не поздно. Истории новых героев войдут в одноименную книгу "Моя новая страница", которая выйдет к Всемирному дню борьбы с диабетом 2015".

Программа Диабет-Слета была очень насыщенной. Центром Детского и Юношеского Туризма Нижегородской области для участников были организованы верёвочные сооружения: площадка для спортивного ориентирования, верёвочный городок, "паутинка", "деревянная рыбная ловля" и ориентирование: командная игра для детей и взрослых, заставившая исследовать всю территорию лагеря, проявить внимание и эрудицию.

Спортивно-оздоровительную часть программы дополнила разминка администратора портала "Мой Диабет" Тамары Мамаевой, которая научила всех присутствовавших приёмам суставной гимнастики, а также лекция и практическое занятие по йоге, которое провел Евгений Шубин



участник Слета и профессиональный лог.

Образовательная часть программы включила рассказ Михаила Богомолова о диабете и его механизмах, в ходе которой были разобраны несколько дневников присутствовавших пациентов с диабетом. Также интерактивную лекцию провела Главный внештатный областной детский эндокринолог, заведующая эндокринологическим отделением ДОКБ Елена Владимировна Колбасина, которая дала полезные практические со-

веты всем, у кого были нерешённые вопросы по управлению и пониманию своего диабета. 16-летний гость из Республики Марий Эл, Игорь Мокрушин, поделился своими впечатлениями: "Я был на самых разных лекциях и школах по управлению диабетом, но ни в Москве, ни в Йошкар-Оле и Казани я не встречал действительно понимающего доктора, который бы умел так интересно и доступно рассказать о том, что происходит в моём организме. Это классно, что я приехал и теперь я могу значительно точнее рассчитывать дозы инсулина".

В заключительной части Слёта все команды, принимавшие участие в туристических конкурсах, были заслуженно награждены. А кульминацией стал торжественный запуск разноцветных воздушных шаров, на каждом из которых участники написали свои заветные желания. Очень важно, что по итогам мероприятия его участники получили не только новые полезные знания, но и позитивные эмоции, которые помогут им достичь хорошей компенсации диабета и сохранить высокое качество жизни.

Гармонизация - в центре внимания экспертов

27 апреля в Москве стартовал Международный форум в сфере фармацевтики и биотехнологий и выставка фармацевтических ингредиентов, производства и дистрибуции лекарственных средств IPhEB&CPhI Russia 2015.

В этом году мероприятие впервые прошло в Москве, форум и выставка собрали огромную аудиторию: более 3 тысяч человек из 40 стран мира. Насыщенная деловая программа позволила экспертам из разных стран обсудить наиболее важные вопросы регуляторной практики, развития международных партнерств и дальнейшего роста локальной фармацевтической индустрии.

Заглавная тема форума в этом году - гармонизация, которую обсудили в разных срезах. Одним из приоритетных стал вопрос гармонизации обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза, дополнительно эксперты рассмотрели аспекты гармонизации норм и требований к фармацевтическому производству, проведению лабораторных исследований, клинических испытаний, а также международной кооперации в условиях инновационного развития отрасли.

Важный вклад в работу сессии по гармонизации норм и требований к фармацевтическому производству в рамках Евразийского экономического союза внесла директор по качеству группы компаний "ГЕРОФАРМ" Наталья Новичкова. В своем выступлении она поделилась реальным опытом компании по разработке фармацевтической системы качества и рассказала об основных шагах построения и поддержания стандартов GMP на производственной площадке группы - заводе "ГЕРОФАРМ-Био", расположеннем в Оболенске Московской области.

В ходе выступления Наталья отметила, что преимущества препаратов асептического розлива неразрывно связаны с рисками при их использовании. Для лекарств, попадающих сразу в кровоток пациента, обеспечение стерильности, отсутствие механических частиц является задачей наивысшего приоритета. Огромное значение в поддержании стандартов в данной области имеет квалификация и валидация процессов.

В случае аутсорсинга существует ряд проблем и сложностей, связанных с большим объемом валидационных

работ и объектов, высокой стоимостью и сложностью в оперативном управлении в предусмотренные планом сроки. Более того, зачастую в аутсорсинговых компаниях отсутствует часть необходимого тестового оборудования.

Рассказывая о кейсе компании по решению этих вопросов, Наталья пояснила, что "ГЕРОФАРМ" пошел по пути создания собственного парка валидационного оборудования, что дало компании ряд преимуществ: возможность в любой момент времени проводить любые тесты и испытания, подтверждая качество процессов, существенно сократить затраты на проведение таких работ по сравнению с аутсорсингом. Параллельно с этим за 2013-2014 годы в компании был разработан валидационный мастер-план, методология проведения испытаний, соответствующим образом организована документация, обучен персонал. Таким образом, качество стало не только фундаментом всей работы производства, но и философией каждого сотрудника.

Справка:

На сегодняшний день завод "ГЕРОФАРМ-Био" - единственное промышленное предприятие, где осуществляется выпуск препаратов генно-инженерного инсулина человека по принципу полного цикла: от субстанции до готовой лекарственной формы. В 2014 году компания получила Сертификат соответствия производства требованиям Надлежащей производственной практики со стороны Украины (PIC/S GMP). Весной 2015 года "ГЕРОФАРМ-Био" получила российский GMP сертификат: заключения выданы на соответствие организации производства и контроля качества как лекарственных препаратов, так и фармацевтических субстанций.

Инновации в клинической неврологии



С 23 по 26 апреля в Судаке состоялась Первая международная (русскоязычная) Школа неврологов. Мероприятие было посвящено 70-летию победы в Великой Отечественной войне.

Школа неврологов проходила при поддержке Министерства здравоохранения РФ, Министерства здравоохранения Республики Крым, РАН, Всероссийского общества неврологов и многих других специализированных заведений.

В программе школы предусмотрены лекции по фундаментальным вопросам теоретической и клинической неврологии. В них будут освещены актуальность проблем, вопросы эпидемиологии и патогенеза, классификации, алгоритмы диагностики и лечебные комплексы с сопоставлением эффективности различных лекарств (оригинальных и дженериков), последовательности их введения. Доклады и сообщения по частным аспектам проблем, в которых проводится анализ эффективности апробированных лечебных комплексов, следует строить по следующей схеме: цель, задачи, дизайн исследования, использованные шкалы для оценки динамики неврологического статуса, конкретная схема лечебных мероприятий, выводы и преимущества использованного лекарственного препарата или лечебного комплекса. А также мастер-классы и консультативные разборы больных.

Генеральным спонсором мероприятия выступила ГК "ГЕРОФАРМ" - один из ведущих российских фармацевтических производителей, для

которого неврология - традиционная область специализации. "ГЕРОФАРМ" является единственным производителем оригинального препарата Кортексин® (нейропротектор), который производится по собственной запатентованной технологии. Кроме препарата Кортексин®, выпускаемого во взрослой и детской дозировке, психоневрологический портфель препаратов включает также дженерик Леветинол и Мемантинол.

Обращало внимание большое количество докладов отмечающих значимость нейротекторной терапии при самых различных неврологических расстройствах. Необходимо отметить, что Кортексин был одним из наиболее часто упоминаемых препаратов, как в секции детской неврологии, так и во взрослой секции.

Кроме традиционных областей применения Кортексина, при черепно-мозговой травме, инсультах, хронической ишемии мозга, были оригинальные сообщения о эффективности при эпилепсии, в неонатологии и при синдроме полиорганной недостаточности. Так дмн Холин А.А. отметил, что добавление Кортексина более чем в 2 раза сокращает количество приступов у детей с эпилепсией при ДЦП ко 2-й неделе наблюдения в сочетании с улучшением моторных функций у 31 (36,9%). Профессор из С-Петербурга, А.П.Скоромец отметила, необходи-

мость применения Кортексина в схемах лечения недоношенных детей.

Среди новых оригинальных докладов выделялись сообщения проф Машина В.В из Ульяновска по венозным инсультам и проф из Иваново Дьяконовой Е.Н. по особенностям патогенеза, клинике и врачебной тактике при венозных энцефалопатиях. В обоих случаях авторы успешно применяли Кортексин.

Так, профессор Машин В.В. отметил, что у пациентов получавших два курса препарата Кортексин, СПОН встречался на 10,6% реже, чем в группе получавших один курс, и на 17,4% реже чем в группе получавших плацебо. Необходимо отметить, что синдром полиорганной недостаточности, крайне неблагоприятноесложнение,, при котором Кортексин оказался высоко эффективным препаратом.

За время работы школы участники ознакомились с новыми лекарственными препаратами, медицинским оборудованием фармацевтических компаний.

В завершении Школы неврологов состоялась презентация "Атласа клинической неврологии", авторы: А. А. Скоромец, А. П. Скоромец, Т. А. Скоромец. А также выдача сертификатов.



ГК "ГЕРОФАРМ" поддержала студенческую конференцию



20-21 апреля в рамках программы по работе с молодежью и молодыми специалистами ГК "ГЕРОФАРМ" уже третий год поддерживает научную конференцию студентов и аспирантов с международным участием "Молодая фармация-потенциал будущего", которая проходит на базе Санкт-Петербургской химико-фармацевтической академии (СПХФА).

Наши коллеги, Ирина Никитина, заместитель директора по фармацевтическим разработкам и Виталий Латыпов, заведующий лабораторией генной инженерии выступили кураторами секций конференций: "Технология производства инновационных лекарственных средств" и "Инновационные подходы в биотехнологии", где определили лучшие работы студентов.

21 апреля, в заключительный день конференции, на церемонии награждения Наталья Скаакунова, директор по персоналу, пригласила на стажировку авторов выбранных научных проектов в R&D центр группы компаний "ГЕРОФАРМ". Победителями стали Анастасия Тулегенова и Павел Иванов, студенты 5 курса СПХФА. Наталья

вручила студентам стеклянную звезду в знак того, что они могут стать "молодыми звездами" нашей компании. Ребята с радостью приняли предложение начать свой карьерный путь вместе с "ГЕРОФАРМ".

"ГК "ГЕРОФАРМ" на постоянной основе осуществляет поддержку молодых специалистов, ведущих научные разработки в области медицины, ведь мы понимаем, что развитие российской фармацевтической отрасли зависит именно от талантливой инициативной молодежи" - отметила Наталья.

Делегация из королевства Бахрейн в R&D центре "ГЕРОФАРМ"

20 апреля научно-исследовательский центр Группы компаний "ГЕРОФАРМ" посетила делегация представителей бизнеса королевства Бахрейн в сопровождении вице-губернатора Санкт-Петербурга С.Н. Мовчаны.

Целью визита делегации являлось установление рабочих контактов, организация взаимовыгодного сотрудничества в различных отраслях промышленности. Экскурсию для гостей провел заместитель директора по биотехнологиям Глеб Фельдман.

Научно-исследовательский центр регулярно посещают российские и зарубежные делегации (Япония, Казахстан, регионы России и др.) с целью

обмена профессиональным опытом и трансфера технологий, а также представители органов государственной власти. Это способствует изменению стереотипа о качестве отечественных препаратов и созданию образа современной, технологичной и эффективной фармацевтической индустрии.

В настоящее время "ГЕРОФАРМ" реализует ряд проектов по выпуску на рынок новых продуктов совместно с партнерами из США, Великобритании, Франции, Испании, Швейцарии, Германии, Италии, Японии и Южной Кореи. Компания тесно сотрудничает с европейскими институтами в области научных разработок и проведения клинических испытаний лекарственных препаратов.

Приоритетными направлениями для "ГЕРОФАРМ" является разработка препаратов для лечения сахарного диабета (в том числе аналоговых инсулинов), ноотропных препаратов, препаратов для лечения деменций и черепно-мозговых травм, урологических препаратов, реализуемых в том числе в рамках государственных контрактов по ФЦП Министерства Промышленности и Торговли РФ и Министерства Образования и Науки РФ. Разработка аналоговых инсулинов ведется в соответствии с международными стандартами, что обуславливает высокий экспортный потенциал проекта.

"Диабет в лицах: шаг навстречу обществу" - лучший социальный проект в бизнесе

16 апреля в Москве состоялась торжественная церемония награждения победителей и призеров премии "Пресс-служба года - 2014".

Ежегодный конкурс "Пресс-служба года" прошел в седьмой раз, в этом году заявки на участие подали 412 компаний и организаций из России и из ближнего зарубежья - в этом году конкурс по-настоящему стал международным. Независимые эксперты и пиар-практики оценивали работы в два этапа: в итоговый шорт-лист попали 33 проекта.

Группа компаний "ГЕРОФАРМ" заняла 2-е место в номинации "Лучший социальный проект в бизнесе", представив долгосрочный проект "Диабет в лицах: шаг на встречу обществу". Идея обращения к этой теме в таком непростом аспекте как социализация и психологическая реабилитация людей с диагнозом сахарный диабет возникла в российской фармацевтической компании неслучайно. Занимаясь разработкой и промышленным производством препаратов инсулина, в компании не понаслышке знакомы с острой ситуацией, которая сложилась сегодня в обществе в связи с ростом заболеваемости. "ГЕРОФАРМ" уже несколько лет ведет информационно-просветительскую работу, призванную переломить ситуацию с заболеваемостью, - привлекает к участию в акциях врачей, пациентское сообщество, журналистов. Но по-прежнему непростой проблемой остается психологическая поддержка тех, кому диагноз уже поставлен и у кого не получается найти в себе силы изменить свою жизнь к лучшему.

Фотопроект "Диабет в лицах", который "ГЕРОФАРМ" осуществил с известным фотохудожником Валерием Плотниковым призван пока-



зать, что жизнь не заканчивается на диабете: человек может продолжать активную, полноценную жизнь и сохранять высокое ее качество. В галерее портретов представлены люди разных возрастов и профессий, среди которых есть и 8-летняя девочка, и студенты, врачи, преподаватели, артисты. Презентация фотопроекта впервые состоялась в рамках церемонии открытия комплекса "ГЕРОФАРМ-Био" по производству инсулина в октябре 2013 года. Огромный эмоциональный отклик аудитории побудил компанию продолжить эту активность и расширить проект за счет новых форм.

"Видя поддержку нашему начинанию и потребность пациентских организаций в такой активности, мы открыли страницы в социальных сетях, организовали и провели фотоконкурс "Диабет: кадры моей активной жизни", который неожиданно

для нас самих стал международным, - комментирует Екатерина Артемьева, руководитель PR-направления "ГЕРОФАРМ". - Мы увидели огромное желание людей поделиться своим позитивным жизненным опытом и были рады тому, что есть множество примеров успешных людей, кому диабет не помешал добиться целей, осуществить свои мечты. Этот опыт очень нужен тем, кто еще только пытается поверить в себя и свои силы".

В 2013-2014 годах проект был продемонстрирован в формате передвижных выставок в рамках специализированных фармацевтических конференций, пациентских форумов, культурных мероприятий. В течение 2014 года фотопроект посетил Москву, Нижний Новгород, Ярославль, Иваново, Самару, Ульяновск и стал символом Всемирного дня борьбы с диабетом в Санкт-Петербурге.

ГК "ГЕРОФАРМ" успешно прошла Российский GMP аудит

ГК "ГЕРОФАРМ" получила сертификат о соответствии производителя лекарственных средств для медицинского применения требованиям Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств, утвержденных приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 14 июня 2013 г. № 916.

Настоящие Заключения выданы на соответствие организации производства и контроля качества лекарственных препаратов и фармацевтических субстанций.

Информация о данном заключении размещена на официальном сайте Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

На заводе "ГЕРОФАРМ-Био" внедрена Фармацевтическая система качества, которая базируется на двух стандартах - GMP "Надлежащая производственная практика", включающая в се-

бя организацию работы, контроль качества и систему анализа рисков, и стандарт ISO 9001 "Система менеджмента качества". В 2014 году компания успешна прошла аудит Государственной службы Украины и получила Сертификат соответствия производства требованиям GMP (PIC/S GMP).

"Мы говорим не просто о внедрении GMP, а о создании Фармацевтической системы качества, которая базируется на 2 стандартах: GMP и ISO, - прокомментировала Наталья Новичкова. - Мы смогли создать систему обеспечения качества и команду, которая мотивирована, вовлечена и, самое главное, имеет новый образ мысли, который позволяет нам говорить о качественно новом подходе к этому важному вопросу. Качество - это не только фундамент, на котором построена наша работа, но и философия каждого сотрудника", комментирует директор по качеству ГК "ГЕРОФАРМ" Наталья Новичкова.

Ключевой аспект - стратегическая независимость производства от иностранных поставщиков сырья: на предприятии осуществляется выпуск как готовой лекарственной формы, так и субстанции. Субстанция признана соответствующей требованиям Британской и Американской Фармакопей тремя независимыми сертифицированными европейскими лабораториями - Proteome Factory AG Berlin, Prolytic GmbH Frankfurt am Main, Labor L+S AG.

Группа "ГЕРОФАРМ" - динамично растущая компания, которая занимается разработкой и выпуском на рынок высококачественных российских лекарственных препаратов, инвестирует в технологическое развитие и создание инновационной фармацевтической инфраструктуры.

Новая экономическая реальность: как создать конкурентные преимущества бренда

Деловая весна 2015 года открылась серией мероприятий в Москве и Петербурге, посвященных проблемам коммуникаций и их трансформации в условиях кризиса. 9 апреля в Северной столице состоялся тематический круглый стол "Новая экономическая реальность: как изменится роль PR и где найти резервы для создания конкурентных преимуществ бренда?"

"Холодный" период в политике и ситуация неопределенности в экономике задает новые правила игры на рынке. Компании корректируют свои стратегии: кто-то минимизирует усилия и бюджеты, входя в режим экономии, кто-то видит возможности для усиления присутствия в информационном поле. И в том и в другом случае PR-работа требует изменений.



Новости



Дискуссия, инициированная деловой ассоциацией Network North-West, собрала ведущих PR-специалистов крупнейших компаний Северо-Западного региона. Открывая мероприятие, со-модератор Крис Гилберт, генеральный директор издательства Russia In Your Pocket, отметил, что, на его взгляд, сегодня оптимальная та коммуникация, которая позволяет выигрывать всем участниками процесса: и компании и ее целевым аудиториям. Как этого добиться, рассказали приглашенные эксперты.

Рассказывая о новых точках роста имиджа компании, со-модератор Екатерина Артемьева, глава PR-направления "ГЕРОФАРМ" отметила, что так или иначе коммуникационная стратегия компании формируется из 3 основных блоков: контент, контекст и эмоция. Контент - это достижения бизнеса и его важнейшие инфопово-

ды, контекст - проблемное окружение сферы, отрасли, и эмоция - ценности бизнеса, мотивы принятия решений, личное отношение первых лиц компаний к тем или иным вопросам. Именно эти 3 элемента позволяют выстроить корпоративную уникальность, которая в период кризиса особенно важна. А для того чтобы добиться правильного звучания в высоко конкурентной информационной среде, компании необходима коммуникационная платформа, которая станет базой для выстраивания системной работы в информационном поле.

Рассматривая дальше прикладные вопросы взаимодействия со СМИ, спикеры мероприятия коснулись вопросов укрепления лояльности журналистов, а также оптимальной тактики коммуникационного поведения компаний в реальных кризисных ситуациях - своим опытом поделились пресс-

секретарь ВТБ 24 по Северо-Западному федеральному округу Иван Макаров и менеджер по развитию бизнес-концепций Tikkurila Россия Евгений Пономаренко.

На этот раз аудитория стала полноценным участником дискуссии: из-за большого количества вопросов круглый стол продлился на 2 часа больше запланированного времени. Эмоциональное обсуждение показало, что проблемы, затронутые в темах спикеров, актуальны для всех представителей индустрии. В этих непростых вопросов нет заранее определенных правильных и не правильных ответов, но несмотря на это каждый участник вынес новые знания, а главное - простую, но очень важную идею: кризис - это время, в котором тоже можно открыть новые возможности.

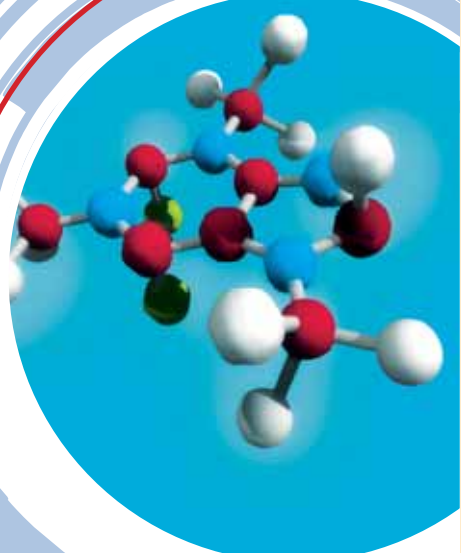


**НПО
ПЕТРОВАКСФАРМ**

Препараты будущего – сегодня

**15 лет инноваций
на российском
фармацевтическом рынке**

- разработка, производство и коммерциализация оригинальных инновационных препаратов и вакцин
- современное, высокотехнологичное производство в соответствии с международными стандартами GMP
- экспорт продукции
- локализация производства препаратов и вакцин в партнерстве с ведущими международными фармацевтическими / биотехнологическими компаниями



На предприятии Петровакс прошел день открытых дверей

24 апреля на производственном комплексе по производству иммунообиологических препаратов и вакцин Петровакс прошел день открытых дверей для журналистов ведущих деловых, общественно-политических и специализированных изданий. Пресс-тур стал частью запуска всероссийской привакцинальной кампании "Вакцинация - здоровая нация" под эгидой Минздрава РФ. В рамках мероприятия прошла пресс-конференция с участием ведущих медицинских экспертов в области вакцинопрофилактики, а также состоялся запуск портала для граждан, содержащий ответы на самые актуальные и востребованные вопросы иммунопрофилактики.

Как рассказала гостям заместитель председателя Совета директоров Наталья Пучкова, производство вакцин во всем мире осуществляется на самом высоком уровне с тщательным многоступенчатым контролем качества препаратов, поэтому утверждения противников иммунизации о некачественности вакцин бездоказательны и не имеют под собой никаких оснований.

Петровакс, как пояснила Наталья Пучкова, был создан группой российских ученых с целью реализации фундаментальных научных разработок. В



настоящее время компания имеет собственный портфель оригинальных препаратов, которые были разработаны, зарегистрированы, изучены и внедрены в производство усилиями сотрудников компании. Все продукты проходят полный жизненный цикл - от разработки молекулы и заканчивая готовой лекарственной формой. До-клинические и клинические исследования препаратов осуществляются в строгом соответствии с профильными законодательными актами. Кроме то-

го, Россия присоединяется к международным регуляторным нормам, поэтому новые исследования будут проходить в соответствии со всеми надлежащими мировыми практиками.

После проведения клинических испытаний и регистрации продукта начинается перенос технологий из лабораторных масштабов в пилотное производство. На этом этапе отрабатывается весь цикл в соответствии с практикой GMP. И только после получения полной гарантии эффективности препарата и соответствия его технологическим нормам вакцина поступает в медицинское или аптечное учреждение.

Строительство завода, сообщила Наталья Пучкова, продолжалось три года. Оно велось с ежедневным мониторингом технологического соответствия проекту. Все оборудование на производстве и в отделе контроля качества является продукцией лучших ведущих мировых компаний. По словам Натальи Пучковой, одна из главных разработок компании - вакцина против гриппа. Спикер пояснила, что современные антигриппозные вакцины имеют примерно равный иммунный эффект, однако все они отличаются по безопасности применения.





Вакцина компании Петровакс, по ее словам, является одной из самых эффективных и безопасных, благодаря наличию в ее составе высокомолекулярного иммуноадьюванта Полиоксидония и в три раза сниженной дозе антигенов. Спикер отметила, что эта вакцина - полностью российская разработка, которая первой появилась на рынке отечественных противогриппозных вакцин.

Кроме противогриппозных препаратов, Петровакс занимается производством пневмококковой вакцины в рамках проекта с компанией Pfizer. В настоящее время в мире известны три завода, которые производят 13-валентную конъюгированную пневмококковую вакцину. "Крайне важно, что проект по производству пневмококковой вакцины реализован в России на отечественном производстве, тем самым мы можем облегчить доступ вакцины для иммунизации российских детей, - подчеркнула Наталья Пучкова. - Мы занимались проектом локализации пневмококковой вакцины с 2010 года, и с конца прошлого года смогли обеспечить вакцинацию детей первого года жизни в рамках Национального календаря профилактических прививок".

В ближайших планах производства, рассказала зампредседателя Совета директоров компании, создание современной противогриппозной четырехвалентной вакцины. Разработка квадровакцины даст возможность повысить эффективность иммунизации. Но главное, она будет полностью российской разработкой из отечественных субстанций и сырья. "Разумеется, - сказала Наталья Пучкова. - Петровакс осуществляет множество других новых разработок, но создание четырехвалентной вакцины является од-

ним из самых актуальных направлений, призванных качественно защищать население от крайне контагиозного и опасного вирусного заболевания".

Мероприятие вызвало огромный интерес у присутствующих, поскольку тема вакцинопрофилактики является крайне актуальной в области современного здравоохранения. Журналисты получили ответы на большое количество волнующих вопросов, а также ознакомились с современным производством вакцин, технологиями их изготовления, хранения и контроля качества. Все участники пресс-тура, среди которых представители изданий Жду малыша.

"Посетив производственный комплекс НПО Петровакс Фарм я воочию убедилась в высоком уровне системы производства и качества отечественного предприятия, соответствующего стандартам GMP. Это действительно космическое производство с четким технологическим процессом, на котором каждый этап автоматизирован и строго контролируется", - отметила главный внештатный специалист аллерголог-иммунолог Минздрава РФ, заместитель директора Научного центра здоровья детей РАН Лейла Намазова-Баранова.

"Экскурсия по уникальному высокотехнологичному предприятию компании Петровакс с подробными комментариями сотрудников оказалась очень интересной и познавательной. Поразила идеальная чистота, функциональность, структурированность производственных процессов. Приятно осознавать, что уже сегодня в России есть современные предприятия, которые работают в соответствии с международными стандартами и обес-

печивают современными, высокоэффективными вакцинами население нашей страны", - рассказала представитель информационного агентства РИА АМИ Елена Жукова.

"В ходе своей работы я часто бываю на фармацевтических заводах. Каждый раз экскурсии открывают что-то новое. Во время посещения завода Петровакс Фарм решила обратить внимание на GMP. Много об этом пишется, но интересно было узнать, как люди работают по этим правилам каждый день. Наш экскурсовод все очень подробно и наглядно объяснила. Теперь, когда я употребляю в своих материалах аббревиатуру GMP, то очень ясно представляю себе, как это выглядит на практике, - прокомментировала посещение комплекса обозреватель газеты "Фармацевтический вестник" Елена Калиновская.

"Хочу поблагодарить организаторов пресс-тура, посвященного старта Всероссийской провакцинальной кампании, который состоялся 24 апреля в Подольске. Очень понравилась тематика пресс-конференции, телемост с Санкт-Петербургом и возможность услышать мнение о вакцинопрофилактике из уст ведущих специалистов. Впечатлила поездка на завод компании "Петровакс", высокий уровень производственного процесса, наличие современного дорогостоящего оборудования, компетентность сотрудников, - отметила обозреватель отдела аналитической информации журнала "Ремедиум" Инна Сидорова.

Видео экскурсия на сайте портала Мед-инфо <http://med-info.ru/content/view/7417>

Елена Архангельская выступила экспертом на Российском фармацевтическом форуме

19-21 мая в Санкт-Петербурге проходит XXI Международный российский фармацевтический форум, организованный институтом Адама Смита. Конференция является одним из важнейших мероприятий фармацевтической отрасли и ежегодно собирает представителей профессионального сообщества для обсуждения актуальных вопросов развития индустрии и обмена опытом.

В Форуме наряду с ведущими участниками фармацевтической отрасли приняла активное участие компания НПО Петровакс Фарм. В сессии, посвященной разработке адаптивных рыночных стратегий в бюджетном сегменте, выступила президент НПО Петровакс Фарм Елена Архангельская.

Она проанализировала вопросы развития международного сотрудничества и локализации в индустрии.

"В настоящее время у иностранных компаний существуют два пути

развития в России: первый - создание собственного производства, второй - локализация препаратов на уже существующих производственных площадках. По моему опыту, локализация с партнерами, имеющими современные производственные мощности и внутреннюю экспертизу, позволяет иностранным предприятиям использовать ресурсы, которые уже существуют в России, оптимизировать регуляторные вопросы и не тратить время и средства на длительные процессы строительства. С другой стороны международная интеграция с фармацевтическими гигантами полезна и для отечественных компаний. Это позитивный толчок для развития российской фармацевтической промышленности, поскольку экспертиза, передовые современные технологии и знания, которые дают мировые лидеры, абсолютно бесценны, их нигде нельзя получить, кроме как на практике в ходе тесного взаимодействия", - сказала спикер.



Обращая внимание на государственные инициативы, руководитель Петровакса подчеркнула: "Долгосрочные контракты и четкое понимание работы системы бюджетных закупок помогло бы нам - отечественным производителям - более быстро реагировать на потребности государства и рынка, не оглядываться на изменения курса валюты, понимая, что у нас есть стабильные условия для активной деятельности и развития".

Компания Петровакс Фарм поздравила ветеранов с Праздником Победы

В преддверии празднования 70-летия Великой Победы руководство НПО Петровакс Фарм совместно с администрацией Подольского муниципального района поздравило с праздником ветеранов Великой Отечественной войны Стрелковского сельского поселения.

9 мая 1945 года - священная дата и особый праздник для каждого человека нашей страны. Сохраняя память о героическом подвиге русского народа, компания НПО Петровакс Фарм стремится поддерживать мероприятия, приуроченные ко Дню Победы, оказывать помощь, поддержку и заботу ветеранам.

К юбилею Победы компания подготовила для участников войны памятные подарки, цветы и благодарственные адреса. В ходе встреч и поздравлений вместе с ветеранами вспоминали дни войны, тех, кто остался на полях сражений и кто вернулся с победой домой, а также о том, как встречали День Победы в 1945 году. Перебирая в памяти любимые песни, не могли удержаться и вместе пели знаменитую "Катюшу".

Каждая история о ветеране интересна и неповторима. Михаил Иванович Суров из с. Покров уходил на фронт в 1941 году. Пройдя учебные



курсы, был распределен в 53-й танковый полк. Военную службу сержант Суров окончил в 1954 году в Московской области.

Анастасия Степановна Анисимова из д. Федюково попала на фронт в 19 лет. Все военные годы она работала санитаркой госпиталя в г. Карабарове Тверской области. "Ежедневно к нам поступали тысячи раненных бойцов, всем надо было помочь, - вспоминает ветеран. - Мы не делили обязанностей, подменяли друг друга без споров". За проявившие в боях храбрость, стой-

кость и мужество Анастасия Степановна была награждена орденом Отечественной Войны 2 степени и рядом юбилейных медалей. По сей день Анастасия Степановна бережно хранит карандашный портрет, где ее изобразил во время войны раненый эстонский солдат. "На фронте было не просто, но наша молодость вселяла оптимизм, надежду и веру в Победу. 9 мая мы встречали в госпитале. Помню огромную радость, а также салют и танцы, которые устроили в этот день", - рассказывает Анастасия Степановна.

С Днем Победы в этой же деревне поздравили Евгения Ивановича Колбецкова. Он был призван на фронт в начале 1945 года. Получив ранение, продолжил службу радистом в военном училище в Ватутинках при генеральном штабе. Военная служба Евгения Ивановича завершилась в 1954 году из-за частичной потери зрения. "Было все, - вспоминает ветеран, - и голод, и холод... Но нам удалось победить!".

С трогательными и душевными поздравлениями и наилучшими пожеланиями здоровья, бодрости духа и активного долголетия, мира и благополучия к ветеранам обратилась директор фармпроизводства НПО Петро-



Новости



вакс Фарм Майорова Наталья Федоровна: "От всего нашего коллектива поздравляем Вас с 70-летием Победы в

Великой Отечественной Войне! Низкий поклон и самые искренние слова благодарности Вам за Ваш великий, бессмертный подвиг, за Вашу силу духа и мужество! Пусть вас окружают родные и близкие люди, согревают ваши сердца своей заботой".

Начальник сектора отдела развития производственно-экономического комплекса администрации Подольского муниципального района Ирина Юрьевна Четверткова отметила:

"Празднование 70-летия Великой Победы для Подольского муниципального района великое событие. С начала года мы начали к этому серьезно готовиться. Ко Дню Победы вместе с предприятиями Подольского района мы подготовили для 49 ветеранов подарки с учетом их пожеланий, а также создали музей боевой Славы, который откроется 7 мая в поселке Львовский. В музее будут представлены фотографии времен Великой Отечественной войны. Никто не останется равнодушным".



Компания НПО Петровакс Фарм, являясь ведущим предприятием Московской области, активно участвует в гражданско-патриотических мероприятиях, социальных и благотворительных проектах Подольского района. В рамках программы "В помощь людям" предприятие оказывает адресную помощь общественным, спортивным, образовательным и медицинским организациям, а также поддерживает проекты, содействующие развитию и сохранению культурно-исторического наследия страны.

В брызгах солнечного света - праздник детства и любви

По традиции к международному дню защиты детей компания НПО Петровакс Фарм поздравила с праздником многодетные, приемные семьи, а также имеющие на воспитании детей-инвалидов Подольского района, которых объединяет общественная организация "Дети Подолья". В этом году свой персональный вклад в добroе дело внес каждый сотрудник компании, подготовив подарки для детей.

31 мая в солнечный весенний полдень при поддержке компании и Администрации Подольского района в молодёжном центре "Максимум" п. Кузнецки для ребят прошел праздник с увлекательными конкурсами и зажигательными играми, сладким столом и приятными подарками.

Площадка перед "Максимумом" была заполнена взрослыми и детьми, все дружно пели, плясали, играли в разные игры вместе ростовыми куклами - Смешариками Нюшой и Крошем. Весёлые девчонки с шуршащими помпонами зажигали танцами, парни и девушки в шлемах и кольчугах к большому удовольствию собравшихся устроили древнерусские бои, малыши наперебой дружно раз-



гадывали загадки, соревновались, кто лучше и быстрее нарисует ромашку или без "аварий" провезёт игрушечную машину по "змейке". В конкурсах не было победителей и проигравших, каждый маленький участник праздника получил приз.

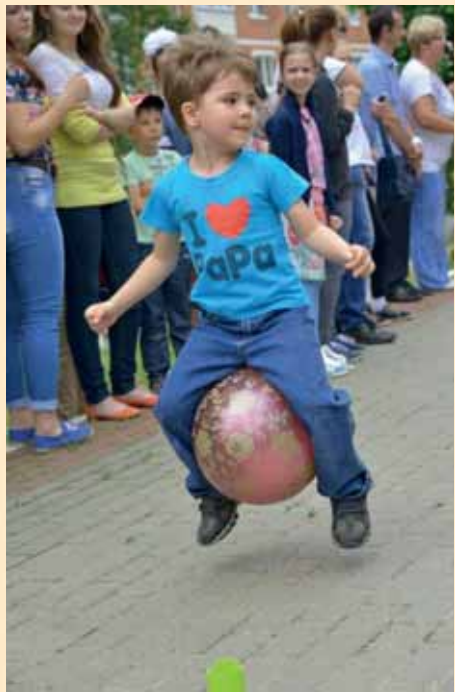
Праздник прошёл для его участников ярко и запоминающе. В этом единодушно признавалась не только детвора, но и руководители обще-

ственной организации "Дети Подолья" Лариса Ивановна Вайло и Елена Владимировна Каменская. "Сегодня здесь собрались более 50 детишек вместе с родителями. Приятно осознавать, что мы не одиноки в своих стремлениях. Есть неравнодушные люди, готовые прийти на помощь, поделиться теплом своей души. Ведь не бывает чужих детей - все они наши общие. Мы благодарны компании НПО Петровакс Фарм за поддержку, заботу и внимание. Спасибо вам за такой замечательный праздник", - сказала Елена Каменская.

С искренними и тёплыми словами для родителей и детей приветствовала Директор Фармпроизводства НПО Петровакс Фарм Наталья Майорова на открытии праздника: "День защиты детей - один из самых светлых и добрых праздников в нашей стране, - сказала она. - От кого и чего защищаем мы детей сегодня? Отцы, деды и прадеды защищали нашу страну, народ и наших детей во время Великой Отечественной войны. В мирное время мамы и папы оберегают детей от невзгод, болезней и неудач. Но важно охранять малышей не только от голода и холода, но и от одиночества, ле-



Новости



огромная ответственность и тяжелый труд во все времена. Для нас такие семьи - образец мужества, терпения и огромной любви! Спасибо мамам и папам, которые не щадят ни времени, ни сил для счастья детей".

Менеджер по связям с общественностью НПО Петровакс Фарм Анна Емцова отметила: "Наша компания помогает не первый раз жителям Подольского района, это стало доброй традицией. Отрадно, что в этом году на призыв поздравить детей с праздником откликнулись многие сотрудники нашего предприятия. Это был наш первый опыт, но, безусловно, успешный. Нам хотелось бы, чтобы вместе с подарками каждый ребенок получил капельку нашего тепла и доброты, заряд хорошего настроения. Желаем всего самого наилучшего, хорошо отдохнуть, укрепить за лето здоровье, счастья, радости, дружбы в ваших семьях".



Фото: Натальи Тонконог, Анна Емцова

Информационное письмо о закупках противогриппозных вакцин в сезоне 2015-2016гг.

В преддверии эпидемиологического сезона 2015-2016гг. заболеваемости гриппом компания НПО Петровакс Фарм информирует участников рынка об обращении российской противогриппозной вакцины Гриппол плюс.

Вакцина Гриппол плюс относится к классу гриппозных тривалентных инактивированных субъединичных вакцин последнего поколения (МНН: вакцина для профилактики гриппа [инактивированная]+Азоксимера бромид). В состав вакцины входят очищенные антигены актуальных штаммов вируса гриппа, рекомендованные ВОЗ для эпидсезона 2015-2016гг. Одна доза Гриппол плюс содержит по 5 мкг гемагглютинина каждого из актуальных штаммов вируса гриппа подтипов А (H1N1 и H3N2), В, а также 500 мкг иммуноадьюванта Полиоксидоний, который позволяет снизить дозу антигена в вакцине, обеспечивая выраженный иммунный ответ у всех категорий населения.

Препарат не содержит консервант, согласно рекомендациям ВОЗ, и производится в соответствии с международными стандартами GMP. Проведенные клинические испытания Гриппол плюс в соответствии с мировыми



стандартами Good Clinical Practice доказали, что вакцина обладает высокой эффективностью, не уступающей лучшим зарубежным аналогам и высоким профилем безопасности.

В этом году планируется выпустить вакцину в двух формах: преднаполненных шприцах и ампулах. Производственные мощности предприятия позволяют своевременно и в полном объеме выполнить все заказы по вакцине. Поставки препарата возможны уже с сентября 2015 года.

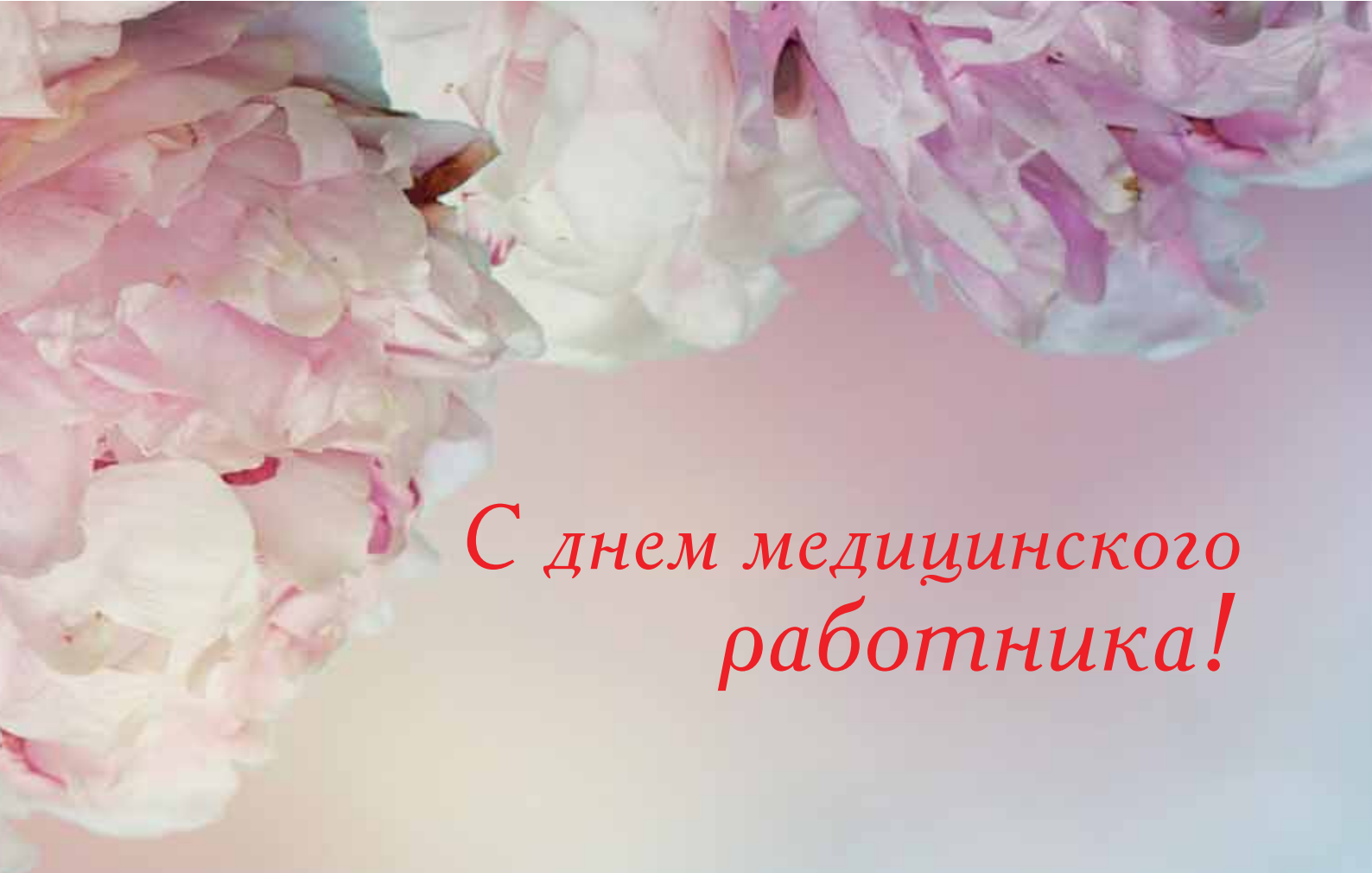
Гриппол плюс применяется у детей в возрасте от 6 месяцев и взрослых, беременных женщин, пожилых, а также лиц с хроническими соматическими заболеваниями: бронхиальной астмой, сахарным диабетом, аллергическими заболеваниями (кроме аллергии к куриным белкам), заболеваниями ЦНС,

врожденным или приобретенным иммунодефицитами и т.д.

Важно отметить, что компания Петровакс является многолетним надежным партнером Министерства Здравоохранения Российской Федерации по программе иммунизации населения против гриппа и пневмококковой инфекции в рамках Национального календаря профилактических прививок.

Выпуск и обеспечение населения РФ вакциной Гриппол плюс соответствуют основным задачам федеральной целевой программы 20/20, в рамках которой предусмотрено удовлетворение потребностей российского здравоохранения в высокотехнологичной продукции отечественной фармацевтической и медицинской промышленности и импортозамещение лекарственных средств.

В случае заинтересованности в вакцине Гриппол плюс, а также по всем вопросам оптовых заказов просьба обращаться в коммерческий департамент НПО Петровакс Фарм по электронному адресу: gripp@petrovax.ru или по телефонам 8(495)984-27-53 доб. 176, доб.175, доб.152, доб.166.



С днем медицинского работника!

Компания НПО Петровакс Фарм искренне поздравляет всех работников здравоохранения с профессиональным праздником!

В ваших руках самое дорогое — здоровье и жизнь человека.
Каждый день вы приходите на помощь, облегчая страдания,
принося исцеление.

В этот праздничный день примите самые теплые слова благодарности за Ваш бесценный труд,
преданность своей профессии, милосердие.

Желаем вам крепкого здоровья, благополучия,
личного счастья и успехов в вашем благородном деле!





"Р-Фарм" подписал меморандум о сотрудничестве с Министерством здравоохранения Республики Беларусь

3 апреля в г. Минске состоялось подписание Меморандума о сотрудничестве между Министерством здравоохранения Республики Беларусь и Группой компаний "Р-Фарм" (Российская Федерация).

В рамках реализации стратегии руководства стран ЕАЭС по формированию устойчивой системы лекарственной безопасности, стимулированию импортозамещения, развитию высокотехнологичных отраслей экономики

и межрегиональной производственной кооперации в рамках ЕАЭС, Министерство Здравоохранения Республики Беларусь и Группа компаний "Р-Фарм" договорились о взаимодействии в реализации совместных проектов.

Основными направлениями сотрудничества были определены: программы импортозамещения и производственная кооперация, привлечение знаний и компетенций в создание ме-

жрегиональных производственных цепочек в рамках Союзного государства, реализация программ экспортных поставок лекарственных средств, сотрудничество в области проведения международных клинических исследований в рамках совместных разработок ЗАО "Р-Фарм" и международных транснациональных компаний.

Студенты Ярославского государственного медицинского университета прошли стажировку на фармацевтическом предприятии

В апреле 2015 года студенты фармацевтического факультета ЯГМУ - победители Всероссийской студенческой фармацевтической олимпиады прошли стажировку на одной из производственных площадок группы компаний "Р-Фарм".

На базе опытно-промышленного производства в рамках индивидуальной программы студенты работали с документацией, слушали лекции, знакомились с работой структурных подразделений: отделами обеспечения качества и контроля качества, производством и R&D (исследования и разработка). Особое внимание сотрудники предприятия уделили правилам GMP - рассмотрели примеры из практической деятельности, детально обозначили профессиональные нюансы процедуры валидации, квалификации и контроля качества сырья, полу продуктов и готовых продуктов.

"Сотрудничество между производством и образовательными организациями - процесс взаимовыгодный. Для студентов это перспектива трудоустройства и приобретение передового опыта, для работодателя - возможность корректировать профессиональное развитие молодых специалистов через взаимодействие с профильными кафедрами ВУЗов, наглядно демонстрировать студентам, как и в каких условиях им предстоит в дальнейшем трудиться, - отмечает генеральный директор ЗАО "Фармославль" Иван Парамонов. - Наставникам в любом случае приходится отвлекаться от основной работы, но за этой инициативой стоит наша заинтересованность в обеспечении стремительно развивающейся фармотрасли высококвалифицированными кадрами. В своей работе мы ориентируемся на тех, кто демонстрирует не только хорошую ус-



певаемость, но и желание совершенствоватьсь и развиваться. Уверен, что со временем эти студенты станут ценным кадровым ресурсом как для группы компаний "Р-Фарм", так и для всех современных фармацевтических производств в России".

"Р-Фарм" - соорганизатор компетенции "Лабораторный химический анализ" на полуфинале Национального чемпионата профессионального мастерства по стандартам WorldSkills

С 21 по 24 апреля в Ярославле состоялся полуфинал Национального чемпионата профессионального мастерства по стандартам WorldSkills в Центральном федеральном округе.

Еще в ноябре 2014 года, на региональном этапе чемпионата, группа компаний "Р-Фарм" совместно с Ярославским промышленно-экономическим колледжем презентовали новую для российского чемпионата компетенцию "Лабораторный химический анализ". В рамках полуфинала виртуозность и профессиональное мастерство демонстрируют студенты из Ярославской и Тамбовской областей. В течение трех дней они работают с лабораторным оборудованием, проводят качественные и количественные анализы.

Также в чемпионате принимают участие студенты средних профессиональных учебных заведений, молодые рабочие. Более 100 участников из 13 регионов, входящих в состав Центрального федерального округа, в зависимости от профиля специализации соревнуются за звание лучшего в следующих компетенциях: облицовка плиткой, столярное дело, кирпичная кладка, сухое строительство и штукатурные работы, сетевое и системное администрирование, графический дизайн, фрезерные работы на станках с ЧПУ, токарные работы на станках с ЧПУ, сварочные технологии, парикмахерское искусство, поварское дело, дошкольное воспитание, ремонт и обслуживание легкового автомобиля, сельскохозяйственные машины, флористика и лабораторный химический анализ.



Будущих специалистов оценивает наблюдательная комиссия и независимые эксперты. В качестве сертифицированных специалистов от Группы компаний "Р-Фарм" заявлены заместитель генерального директора по трансферу технологий ЗАО "Фармославль" Алексей Смирнов и начальник отдела технической документации ЗАО "Фармославль" Елена Шалыгина. Главный эксперт площадки "Лабораторный химический анализ" - сертифицированный эксперт, заведующая химико-технологическим отделением Ярославского промышленно-экономического колледжа Ирина Сергеевна Кудрявцева.

Большой интерес к площадке "Лабораторный химический анализ" проявляют и гости мероприятия. У каждого есть возможность самостоятельно вырастить кристаллы и бактерии, наблюдая их рост в микроскоп, а также провести несколько несложных, но впечатляющих химических опытов.

Школьникам старших классов был представлен мастер-класс "Как рождается лекарство". Эксперты Группы компаний "Р-Фарм" рассказали об основных этапах разработки инновационного лекарственного средства, а также ответили на интересующие учащихся вопросы.

"Будущее страны неразрывно связано с развитием человеческого ресурса. Безусловно, главная цель подобных мероприятий - повышение престижа рабочих специальностей и привлечение молодежи в динамично развивающуюся отрасль экономики", - отметил вице-президент по управлению персоналом и организационному развитию ЗАО "Р-Фарм" Иван Семенов. - Это еще и уникальная возможность проверить себя, показать индивидуальное мастерство, зарекомендовать себя как профессионала своего дела. Сделать попытку стать лучшим в колледже, в стране, в мире".

Группа компаний "Р-Фарм" выступила партнером Всероссийской научной конференции "Молодая фармация - потенциал будущего"

20-22 апреля в Санкт-Петербурге состоялась V юбилейная Всероссийская научная конференция студентов и аспирантов "Молодая фармация - потенциал будущего", официальным партнером которой выступила группа компаний "Р-Фарм".

В состав участников конференции вошли не только молодые ученые из России, но и их зарубежные коллеги из Марокко, Нигерии, Узбекистана и Казахстана. В рамках мероприятия обсуждались вопросы, касающиеся последних достижений в области применения инновационных подходов в технологических и биофармацевтических исследованиях лекарственных средств. Отдельное внимание участники конференции уделили проблемам исследований аналитических свойств, разработки методов анализа биологически активных соединений и управления качеством лекарственного обеспечения населения.

К экспертной деятельности подключились и специалисты научно-производственного комплекса по разработке и выпуску активных фармацевтических субстанций "Фармославль" - заместитель генерального директора по трансферу технологий Алексей Смирнов и начальник отдела технической документации Елена Шалыгина. Представленный вниманию студентов и преподавателей мастер-класс на тему "Современные подходы к синтезу лекарственных субстанций на примере



проекта группы компаний Р-Фарм" прошел в формате открытого диалога и не-поддельный интерес аудитории.

Авторам лучших докладов, которыми стали представители факультета промышленной технологии лекарств Санкт-Петербургской химико-фармацевтической академии, вручены специальные призы, учрежденные группой компаний "Р-Фарм". Три студентки 4 курса - Татьяна Сиделкина, Юлия Емельянова и Татьяна Гусева пройдут стажировку по программе "Организация производства лекарственных средств и обеспечение качества в соответствие с требованиями GMP". Кроме того, эксперты отметили и учащуюся Ярославского химико-технологического лицея - Газукину Александру, которая ста-

ла самым молодым участником конференции и единственным представителем образовательной организации системы среднего профессионального образования.

Директор по персоналу ЗАО "Р-Фарм" Марина Котельникова отметила высокую значимость тем, которым ребята посвящают свои исследования и как следствие живой интерес со стороны работодателей к докладам студентов. "Дискуссии, которыми завершался каждый доклад, свидетельствуют об актуальности темы в реальном секторе экономики, так как эксперты с рынка задавали уточняющие вопросы, и способности докладчиков структурированно обосновывать свою точку зрения, отраженную в докладе".



"Р-Фарм" - партнер Российского Фармацевтического Форума Института Адама Смита

С 19 по 21 мая в Санкт-Петербурге проходит Российский Фармацевтический Форум Института Адама Смита. Это крупнейшее международное мероприятие для фармацевтической отрасли - международных и российских производителей, дистрибуторов и аптечных сетей. Группа компаний "Р-Фарм" выступает партнером мероприятия.

Председатель совета директоров группы компаний "Р-Фарм" Алексей Репик в первый день Форума выступил с докладом: "Как соблюсти баланс интересов фарминдустрии и государства - что может предложить бизнес?".

Также рамках конференции генеральный директор группы компаний "Р-Фарм" Василий Игнатьев выступил в дискуссии "Разработка адаптивных рыночных стратегий" в секции "Взгляд игроков бюджетного сегмента".





Better Health, Brighter Future



РЕКЛАМА

В 2015 году завод «Такеда» в Ярославле запускает полный цикл производства по трем ключевым препаратам:

- ✓ Актовегин
- ✓ Кардиомагнил
- ✓ Кальций-Дз Никомед



Актовегин, регистрационный номер: П N014635/03
Кардиомагнил, регистрационный номер: П N013875/01
Кальций-Дз Никомед, регистрационные номера: П N013355/01 и П N013478/01



Уважаемые коллеги!

Уважаемые коллеги!
Искренне поздравляем вас с Днем
Медицинского работника!

Все избрали непростую, но
благородную профессию - не только
ценнее, чем сохранение человеческого
здравия и жизни.

Желаю вам счастливого счастья,
шарманочного лебедя и исполнения
всех желаний!

всех желаний!
Спасибо вам за ваш нелегкий труд!

Конектмаб 3ДО
"ФармФарма "Сомеке"



"Сотекс": импортозамещение в действии

Государственная программа развития отечественной фармпромышленности - один из наиболее масштабных социально-экономических проектов, реализуемых правительством РФ. Кризисные явления в экономике, колебание курсов валют и связанная с ними угроза срыва поставок импортных ЛС еще раз продемонстрировали важность и своевременность этой инициативы. В течение последних лет в России появились компании, способные взять на себя выполнение задач, поставленных государством. Яркий представитель нового отечественного фармпрома - ЗАО "ФармФирма "Сотекс", создатель одного из наиболее мощных и высокотехнологичных производственных комплексов в России.

ЕВРОПЕЙСКИЕ СТАНДАРТЫ КАЧЕСТВА

Компания "Сотекс" представляет производственный сегмент ГК "Протек", крупнейшего фармацевтического холдинга в России. Ее завод в Сергиево-Посадском районе Московской области был спроектирован в соответствии с требованиями стандартов надлежащей производственной практики GMP EU. Все технологические процессы на предприятии осуществляются в строгом соответствии с международными требованиями в помещениях классов чистоты A, B, C и D на современном оборудовании европейского уровня. Завод "Сотекс" осуществляет полный производственный цикл изго-

товления целого ряда ЛС, в т. ч. инъекционных растворов в ампулах и преднаполненных шприцах.

Продуктовый портфель компании, насчитывающий свыше 150 наименований ЛС, применяемых в неврологии, онкологии, кардиологии, ревматологии, нефрологии и других областях медицины, постоянно расширяется. Среди новинок, вышедших на рынок в текущем году, - три препарата, которые до настоящего времени поставлялись на российских рынок исключительно зарубежными фармпроизводителями.

ПРЕПАРАТ ИЗ ПЕРЕЧНЯ

Нефрологическое направление - одно из важнейших в портфеле "Сотекса". За последние несколько лет на рынок были выведены лекарства для пациентов с болезнями почек Ликферр100 и Эральфон. Открытие летом прошлого года линии по выпуску действующего вещества Эральфона (генно-инженерного эритропоэтина) позволило реализовать полный цикл биотехнологического производства этого препарата на площадке компании. В начале 2015 г. нефрологическую линейку "Сотекса" пополнил Селамерекс (севеламер) - средство для коррекции гиперфосфатемии у пациентов, находящихся на гемодиализе или перitoneальном диализе. Препарат представляет собой полимерный комплекс, связывающий фосфаты в желудочно-кишечном тракте, препятствуя

их всасыванию и снижая их концентрацию в плазме крови.

Важным преимуществом севеламера по сравнению с другими фосфатсвязывающими средствами является отсутствие негативного воздействия на сосуды, умеренный риск гастроинтестинальных побочных эффектов, а также способность препарата снижать уровень липопротеидов низкой плотности, замедляя прогрессию атеросклероза и сердечно-сосудистых заболеваний.

Рынок МНН севеламер, который до последнего времени был представлен единственным препаратом Ренагелем, быстро растет. Продажи севеламера в 2013 г. в госпитальном сегменте, рознице и ОНЛС, по данным IMS Health, составили 78,4 млн руб. В 2014 г. этот показатель увеличился на 37,5% - до 107,8 млн руб.

Севеламер входит в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП) и закупается государством в рамках федеральной программы ОНЛС. Появление на рынке более доступного препарата - российского дженерика севеламера Селамерекс - приведет к реальной экономии бюджетных средств, в особенности в период резкого удешевления импортных медикаментов.

Также стоит отметить, что, в отличие от зарубежного ЛС, Селамерекс со-

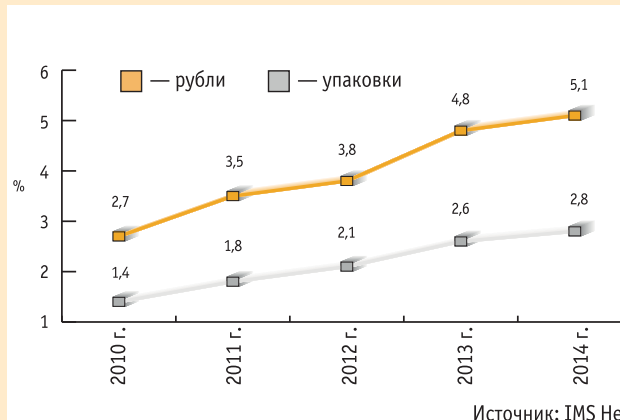
Рис. 1. МНН дексскетопрофен показал самый высокий среднегодовой темп роста (CAGR) среди топ-6 рынка НПВС для инъекционного введения в стоимостном выражении



Совокупный среднегодовой темп роста (CAGR), рассчитан за последние 5 лет.

Источник: IMS Health

Рис. 2. Рост доли продаж МНН дексскетопрофен в сегменте рынка НПВС для инъекционного введения



Источник: IMS Health

Новости



держит карбонат, а не гидрохлорид севеламера. Такая формула позволяет избежать снижения уровня бикарбонатов в крови пациента при применении препарата.

В ПОМОЩЬ ПЕЧЕНИ

Еще одна важная новинка от "Сотекса" - гипоазотемическое средство Орниталекс (концентрат для приготовления раствора для инфузий), поступление которого в розничную продажу ожидается в мае текущего года. Орниталекс - качественный, эффективный, фармакоэкономически выгодный аналог препарата Гепа-Мерц, до настоящего времени не имевшего дженериков на российском рынке.

Орниталекс применяется при

- острых и хронических заболеваниях печени, сопровождающихся гипераммонием
- печеночной энцефалопатии
- в качестве корригирующей добавки к препаратам для парентерального питания у пациентов с белковой недостаточностью.

До конца 2014 г. МНН орнитин было представлено на российском рынке инфузионной и пероральной формами препарата Гепа-Мерц. На инфузионную форму (данные IMS Health) в настоящее время приходится 18,65% рынка. Объем рынка инфузионного орнитина в 2014 г. составил 98,6 млн руб. 68,3% продаж препарата в стоимостном выражении пришлись на госпитальный сегмент.

НОВОЕ СЛОВО В ОБЕЗБОЛИВАНИИ

Фламадекс (дексскетопрофен) раствор для внутривенного и внутримышечного введения - пожалуй, наиболее

перспективная и ожидаемая новинка в продуктовом портфеле "Сотекса". Препарат применяется для симптоматического лечения при острых и хронических воспалительно-дегенеративных заболеваниях суставов и болевых синдромах различного генеза. Необходимость разработки и внедрения новых обезболивающих препаратов обусловлена многообразием хронических заболеваний, сопровождающихся болевым синдромом, и ограниченными возможностями применения НПВС предыдущих поколений для длительного купирования боли.

В этой связи стоит упомянуть основные конкурентные преимущества препарата Фламадекс:

- Более мощное обезболивающее действие в сравнении с кетопрофеном. Так, назначение дексскетопрофена позволяет снизить частоту применения наркотических обезболивающих у пациентов после операций эндопротезирования суставов.
- Улучшенный профиль безопасности, в частности, пониженный риск такого распространенного побочного эффекта НПВС, как осложнения со стороны ЖКТ.
- Быстро действие (обезболивающий эффект наступает в течение 15-30 мин после приема).

Фламадекс - первый и единственный на российском рынке аналог оригинального Дексалгина Berlin-Chemie AG/Menarini Group. Востребованность дексскетопрофена на российском рынке весьма велика. Среднегодовой рост



продаж этого МНН в сегменте инъекционных НПВС в период 2010-2014 гг. составило 31,3% в денежном выражении (рис. 1). В 2014 г. совокупные продажи инъекционного дексскетопрофена, по данным IMS Health, превысили 270,3 млн руб. В течение 2010-2014 гг. продажи препарата выросли более чем на 150% в стоимостном выражении. За тот же период доля препарата в сегменте инъекционных НПВС выросла с 2,7 до 5,1% (рисунок 2).

Добавим, что вывод нового лекарства на рынок сопровождается мощной промоционной кампанией. В десятках российских городов проводятся обучающие семинары для работников первого стола, организуются конференции для врачей различных специальностей, проводится работа с опиоид-лидерами, инициируются публикации в ведущих медицинских изданиях. Таким образом, Фламадекс уверенно претендует на значительную долю рынка в сегменте ненаркотических инъекционных обезболивающих препаратов.

Сегодня в разработке у "Сотекса" находится еще несколько десятков дженериковых и оригинальных препаратов. Помимо этого, заинтересованность в локализации производств на современном фармацевтическом предприятии компании высказывают и зарубежные фармпроизводители. Это означает, что в продуктовом портфеле компании обязательно будут происходить важные изменения.



Автор Сергей АКОПОВ

Источник: "Ремедиум" Апрель 2015



Сотекс - к успеху через партнерство

"ФАРМФИРМА "СОТЕКС" - производственное подразделение фармацевтического холдинга "ПРОТЕК", созданное в 1999 году. За 15 лет "Сотекс" непрерывно менялся и эволюционировал, совершенствуя технологии и расширяя ассортимент. Сегодня продуктный портфель компании включает в себя свыше 150 наименований препаратов и непрерывно пополняется как за счет собственных разработок, так и благодаря лицензионным соглашениям с ведущими мировыми фармкомпаниями. "Сотекс" обладает уникальным опытом в области локализации и продвижения лицензионных лекарственных препаратов на российском рынке, обеспечивая партнеров полным комплексом услуг, необходимых для совместного успеха."



Под знаком качества

С момента создания компания "Сотекс" была нацелена на эффективное сотрудничество с зарубежными партнерами: она занималась фасовкой и упаковкой готовых лекарственных средств по контрактам с такими известными западными производителями как "Никомед", "Лек", "Плива", KRKA.

Разумеется, это было бы невозможно без обеспечения надлежащего европейского качества продукции, поэтому "Сотекс", в отличие от многих российских фармпредприятий, изначально проектировался и создавался в полном соответствии со стандартами GMP.

Сейчас компания работает в партнерстве с такими крупнейшими международными фармпроизводителями, как Takeda, Sanofi, Novartis, Bayer, Pierre Fabre, Croma Farma и др. ежегодно эти компании проводят технологический аудит производственных мощностей "Сотекса", и каждый раз подтверждается соответствие системы обеспечения качества лекарственных средств, выпускаемых на предприятии, высоким международным стандартам.

Кроме того, на предприятии "Сотекс" работает собственная служба качества со штатом свыше 70 человек. она осуществляет проверку качества на всех этапах технологического процесса, начиная с

отбора проб исходного сырья и заканчивая контролем уже готовой продукции. Служба проводит все необходимые лабораторные тесты, занимается разработкой документации, оценивает поставщиков, а также обеспечивает непрерывное обучение персонала работе в соответствии со стандартами GMP.

Растущий протекционизм

"Сотекс" постоянно расширяет ассортимент. На сегодняшний день в портфеле компании более 150 наименований препаратов, применяемых в неврологии, онкологии, кардиологии, ревматологии, нефрологии и других областях. Эти усилия обретают особую актуальность в связи с курсом на импортозамещение, взятым Правительством РФ еще в 2008 году, с принятием государственной программы "Фарма2020", которая поставила главной целью сократить количество импортных препаратов на российском рынке с нынешних 70-80% до 50% в денежном выражении.

До 31 декабря 2015 года действует приказ минэкономразвития РФ, который при осуществлении госзакупок предоставляет препаратам российского производства 15%-ную преференцию по стоимости по сравнению с лекарствами, произведенными за пределами стран ЕАЭС.

Протекционистские меры могут быть и ужесточены: сейчас в правительстве обсуждается возможность внедрения на фармрынке так называемого правила "третий лишний", согласно которому при наличии минимум двух заявок от предприятий из ЕАЭС, фармпроизводители из других стран вообще не будут допускаться к государственным конкурсам на закупку фармпрепаратов.

Для некоторых видов медицинских изделий аналогичная норма уже действует с февраля 2015 года.

Эффективное сотрудничество

Разработанная "Сотексом" бизнес-модель позволяет западным партнерам ускорить и облегчить перенос производства в Россию.

Для реализации этих проектов в "Сотексе" есть все необходимые условия - современные производственные мощности и технологии, оборудование ведущих мировых компаний, большой резерв производственных и земельных площадей, команда квалифицированных специалистов, готовых решать самые сложные задачи.

Перед компанией-производителем, принявшей решение локализовать производство, всегда стоит выбор - использовать лицензионную схему либо построить собственный фармзавод.

Новости



Опыт показывает, что ориентировочное время запуска лицензионного производства на мощностях "Сотекс" составляет 8-10 месяцев, в то время как запуск собственного производства в России вместе с получением всех необходимых разрешений занимает не менее трех лет, а порой и гораздо больше.

Однако компания "Сотекс" предлагает своим партнерам не просто площадку для лицензионного производства, она оказывает полный комплекс услуг - от регистрации, производства, дистрибуции лекарственных средств до розничных продаж, полной маркетинговой поддержки и содействия в работе в рамках федеральных и региональных бюджетных программ.

Дополнительные возможности для развития совместных проектов дают также ресурсы группы компаний "Протек", частью которой является "Сотекс". ГК "Протек" работает во всех основных областях отрасли, помимо производственного комплекса в ее состав входят также крупнейший фармдистрибутор и одна из самых больших в стране аптечных сетей "Ригла".

Достоинства партнерства с "Сотексом" уже оценили многие ведущие фармпроизводители, такие, как Bayer, Takeda, Sanofi, Novartis, Pierre Fabre, Croma Farma и др.

Некоторые лицензионные проекты успешно работают уже много лет. В качестве примера можно привести историю успеха препарата Структурм от Pierre Fabre: за девять лет сотрудничества с "Сотексом" продажи лекарства (в натуральном выражении) выросли в три с лишним раза.

Такое взаимодействие позволяет зарубежным компаниям получить ощущимый синергетический эффект, а российские врачи и пациенты имеют возможность использовать всю широту ассортимента лекарственных средств ведущих мировых производителей.

Наука и инновации

Благодаря наличию научно-исследовательского подразделения "Сотекс" успешно внедряет не только лицензионные препараты, но и собственные либо совместные с партнерами разработки. В

2015 году нефрологическую линейку "Сотекса" пополнил Селамерекс (севеламер) - средство для коррекции гиперфосфатемии у пациентов, находящихся на гемодиализе или перitoneальном диализе. Препарат представляет собой полимерный комплекс, связывающий фосфаты в желудочно-кишечном тракте, препятствуя их всасыванию и снижая их концентрацию в плазме крови.

Еще одна важная новинка этого года - гипоазотемическое средство орниталекс (концентрат для приготовления раствора для инфузий), поступление которого в розничную продажу ожидается в мае.

Препарат применяется при острых и хронических заболеваниях печени, сопровождающихся гипераммониемией; печеночной энцефалопатии, а также в качестве корrigирующей добавки к препаратам для парентерального питания у пациентов с белковой недостаточностью.

Раствор Фламадекс (декскетопрофен) для внутривенного и внутримышечного введения, пожалуй, наиболее перспективная и ожидаемая новинка в продуктовом портфеле "Сотекса". Препарат применяется для симптоматического лечения острых и хронических воспалительно-дегенеративных заболеваний суставов и болевых синдромов различного генеза.

Фламадекс - первый и единственный на российском рынке аналог оригинального дексалгина от Berlin-Chemie AG/Menarini Group.

Во второй половине 2014 года "Сотекс" открыл участок по производству генно-инженерной субстанции эритропоэтина - действующего вещества препарата эральфон. На данный момент "Сотекс" осуществляет полный цикл производства эритропоэтина: от разработки и синтеза субстанции до производства инновационной формы и вывода ее на рынок.

В разработке у "Сотекса" находится еще несколько десятков дженериковых и оригинальных препаратов.

Помимо этого заинтересованность в локализации производств на современном фармацевтическом предприятии компании высказывают и зарубежные фармпроизводители. Это означает, что в ближайшие месяцы в продуктовом порт-

феле компании обязательно произойдут значимые изменения.

Приз и признание

Как один из лидеров отечественного фармрынка, компания "Сотекс" регулярно выигрывает различные профессиональные награды. Не стал исключением и 2015 год: в марте "Сотекс" завоевала серебряный приз конкурса "Пожиратели рекламы. Лучший рекламный ролик 2014 года" за рекламный ролик препарата "инфлюнет". На конкурсе, который состоялся в рамках IV Практической конференции "Стратегии продвижения фармацевтических товаров и брендов", были представлены ролики безрецептурных лекарственных средств известных игроков фармацевтического рынка. Препарат "инфлюнет" обладает жаропонижающим, обезболивающим, антипротекторным и противоотечным действиями. Следуя своей стратегии предлагать потребителям инновационные препараты, компания "Сотекс" включила в состав этого запатентованного комбинированного противопростудного средства янтарную кислоту ("пятый элемент"), которая является природным антиоксидантом. В сочетании с другими компонентами препарата, аскорбиновой кислотой и рутозидом, она формирует антиоксидантный комплекс, который служит мощным регулятором возможностей иммунной системы.

Важный критерий эффективности любой компании - оценка ее работы со стороны партнеров по бизнесу. И в этом отношении "Сотексу" также удалось продемонстрировать весьма наглядную динамику показателей. По данным некоммерческого партнерства "центр социальной экономики", в 2014 году компания поднялась сразу на две позиции в Рейтинге доверия и предпочтения сотрудничества участников системы здравоохранения, переместившись с 4 на 2 место. Таким образом, профессионалы отрасли по достоинству оценили высококачественную продукцию ЗАО "ФармФирма "Сотекс", а также усилия компании по выстраиванию эффективного, открытого и прозрачного бизнеса в такой социально значимой сфере, как фармацевтика.

Источник:

Vademecum [Иди со мной] № 15-16



реклама



Объединяя усилия
ради здоровья людей

Приближается День медицинского работника,
и поздравления традиционно принимают врачи,
медсестры, санитары – все, кто имеет отношение
к сфере здравоохранения.

Медицинским работникам люди доверяют самое ценное, что у них есть – здоровье свое и своих близких, а это требует от врачей не только глубоких профессиональных знаний, но и высокой самоотдачи, проявления лучших человеческих качеств: чувства долга и ответственности, милосердия.

От всей души поздравляю партнеров и коллег - всех, кто вносит свой вклад в благородное дело защиты здоровья и спасения жизни.

Желаю крепкого здоровья, счастья, признания и процветания!

Дмитрий Ефимов,
генеральный директор НИЖФАРМ,
старший вице-президент STADA AG по России,
СНГ и странам Юго-Восточной Европы.

Компания "Нижфарм" стала победителем Национальной премии "Золотой Меркурий"



26 мая в ЦВК "Экспоцентр" состоялась торжественная церемония награждения победителей Национальной премии в области предпринимательской деятельности "Золотой Меркурий". Конкурс "Золотой Меркурий" ежегодно проводится Торгово-промышленной палатой Российской Федерации при поддержке Государственной Думы, Совета Федерации Федерального Собрания Российской Федерации и Министерства экономического развития Российской Федерации.

Целью конкурса является содействие развитию предпринимательства в России, обеспечение возможности предпринимателям представить лучшие образцы продукции и услуг, пере-

довые отечественные бизнес-модели, а также - пропаганда идеи социальной ответственности бизнеса, укрепление традиций российского предпринимательства, формирование уважительного отношения общества к бизнесу.

Компания "Нижфарм" (холдинг STADA CIS) впервые принимала участие в конкурсе и была отмечена наградой в номинации "Лучшее предприятие-экспортер в сфере производства потребительской продукции".



"Очень приятно получить столь высокую оценку от ТПП РФ. Такое признание свидетельствует о высоком качестве нашей продукции, доверии потребителей не только внутри страны, но и за ее пределами, правильности выбранной стратегии развития.

Пример компании "Нижфарм" доказывает, что любое российское предприятие может добиться успеха, если понимает, чего хочет и готово инвестировать в качество своей продукции", - прокомментировал принимавший награду Иван Глушков, директор Департамента внешних связей STADA CIS.

Приветствие лауреатам, участникам и гостям Премии направил премьер-министр России Дмитрий Медведев. В приветствии главы Правительства России, опубликованном на сайте кабинета министров РФ, в частности говорится:

"Ваш ежегодный профессиональный конкурс завоевал признание как престижный и авторитетный смотр достижений в сфере предпринимательства. В нём участвуют и побеждают те предприятия, которые обеспечивают людей качественными товарами и услугами, создают инновационные продукты.

Поздравляю лауреатов нынешнего года, доказавших своё лидерство среди других компаний. Уверен, что эта награда станет хорошим стимулом для достижения более высоких результатов, для расширения производства, роста производительности труда и выхода на новые, в том числе международные рынки".

Выставка "Профессия - врач. Посвящая себя людям!" в Галерее классической фотографии

19 июня 2015 года состоится открытие выставки "Профессия - врач. Посвящая себя людям!". Все работы на выставке сделаны участниками проекта "Мы живем на этой Земле" - молодыми фотографами, переболевшими онкологией, во время болезни "заразившимися" фотографией. Фотография, как визуальное искусство, помогла ребятам не только перенести долгое и тяжелое лечение, она помогла им вернуться в нормальную жизнь талантливыми, целеустремленными людьми с оригинальным и непосредственным взглядом на жизнь.

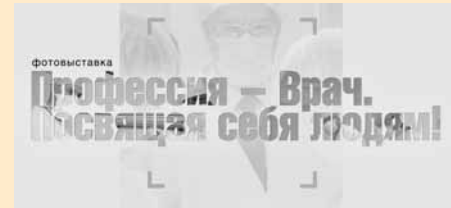
Два года назад компания STADA CIS, реализующая социальный проект "Профессия - ВРАЧ. Посвящая себя людям!" с целью популяризации профессии и повышения доверия к представителям медицины, впервые привлекла ребят для съемок врачей. Тогда небольшая выставка работ врачей-онкологов была представлена в рамках проводимых фондом "Подари жизнь" Всемирных Игр победителей - соревнований для детей, переболевших онкологическими болезнями. В этом году ребята были приглашены в проект в качестве профессиональных фотографов. Ими было отснято 60 врачей из Москвы, Санкт-Петербурга, Тамбова, Ростова-на-Дону, Перми и Челябинска.

"У наших ребят взгляд на врача особый, - рассказывает руководитель Фото-

проекта "Мы живем на этой Земле" Юрий Храмов. - Во время лечения именно врачи спасали им жизнь. Долгое лечение становится для многих ребят причиной налаживания особых отношений со своими врачами. Они привыкли видеть в Докторе прежде всего живого человека, с которым можно пошутить, посмеяться или погрести, если придется. А мы научили их смотреть на жизнь, на людей необычным взглядом, видеть не только профессию, но и эмоции."

С 19 июня по 12 июля у посетителей Галереи классической фотографии будет возможность увидеть 35 прекрасных, оригинальных фоторабот, героями которых стали врачи с большой буквы.

"Наш фотопроект уникален тем, что дает возможность каждому сказать слова благодарности врачу, который пришел на помощь. Тут нет случайных лиц. Об этих врачах рассказывают на сайте проекта и в социальных сетях наши читатели. Благодаря оригинальному и непосредственному взгляду молодых фотографов, нам удалось показать



профессию ВРАЧА такой, какая она была, есть и будет: многогранной, уникальной и уважаемой, - рассказывает Анна Аристова, руководитель проекта "Профессия-ВРАЧ".

На открытии выставки состоится презентация одноименного фотоальбома, который выпускается ежегодно ко Дню медицинского работника. В этом году в него вошло более 300 фотографий врачей из 34 городов и населенных пунктов России.



Организаторы и партнеры выставки:

Фотопроект "Мы живем на этой Земле" - неформальное объединение фотографов, с 2007 года регулярно проводящих занятия фотографией с детьми и подростками, болеющими онкологическими заболеваниями. Фотография в проекте - инструмент социальной и психологической реабилитации, помогающий участникам фотопроекта переносить болезнь, возвращаться к нормальной жизни после выздоровления. За время существования фотопроекта проведено более 20 выставок в нашей стране и за рубежом, издано 4 альбома работ участников проекта. Десятки ребят освоили для себя фотографию как искусство, как способ видеть мир.

Выставки фотопроекта "Мы живем на этой Земле" неоднократно проводились в прошлом в Москве, Владивостоке, Санкт-Петербурге, Киеве, разных городах Германии. Стоит отметить, что во время выставок в Германии, проходивших с 2010 по 2012 год, экспозиции неизменно собирали большое количество посетителей, рекордным стали 15 тысяч посетителей открытия выставки в городе Фельдберг (округ Мекленбург), а представленные фотографии пополняли частные коллекции, становились украшением немецких музеев, школ и государственных учреждений. Страница фотопроекта "Мы живем на этой Земле" на Фейсбуке <http://www.facebook.com/kindfoto>

Фотопроект "Профессия - ВРАЧ. Посвящая себя людям!" - рассказ о профессии врача в формате фотоисторий. Цель проекта - повышение доверия к представителям профессии в глазах пациентов, а также привлечение внимания общественности к нелегкому труду врачей. Лауреат премии Национальной Программы "Лучшие социальные проекты России" 2012 года.

www.Профессия-ВРАЧ.рф

www.professiya-vrach.ru

STADA CIS - российский холдинг в составе международного концерна STADA Arzneimittel AG, одного из мировых лидеров среди производителей непатентованных лекарственных средств - дженериков.

Следуя политике концентрации усилий на разработке современных препаратов с уникальными характеристиками в социально значимых областях медицины, осуществляя постоянные инвестиции в систему менеджмента качества и совершенствование технологий производства, холдинг STADA CIS стремится к достижению приоритетной стратегической цели - обеспечению потребителей качественными, безопасными и эффективными лекарственными средствами по доступным ценам.

www.stada.ru

Новый сайт о заболеваниях суставов и современных методах их лечения

Начал работу сайт, посвященный проблеме заболевания суставов и методов их лечения, <http://hondroxid-maximum.ru>. Неврология - одно из приоритетных направлений продуктового портфеля STADA CIS и компания уделяет большое внимание как наличию в своем ассортименте инновационных препаратов в этой сфере, так и информированию специалистов и потребителей о современных возможностях терапии. Ведь по данным медицинской статистики остеоартрозом страдает от 10 до 16% населения всего мира.

На сайте размещена подробная информация об инновационном препарате для лечения остеоартроза пери-

ферических суставов и суставов позвоночника Хондроксид® Максимум. Он уменьшает боль и потребность в приеме нестероидных противовоспалительных препаратов. Для улучшения поступления действующего вещества - глюкозамина в ткани сустава в препарате Хондроксид® Максимум использована инновационная система доставки - трансдермальный глюкозаминовый комплекс. Благодаря этому биодоступность глюкозамина в суставе при применении крема Хондроксид® Максимум в 1,5-2 раза выше оральных форм и сопоставима с инъекционными препаратами. Это обеспечивает клинический эффект со-поставимый с системными хондропротекторами.

Ресурс <http://hondroxid-maximum.ru> предназначен для широкого круга пользователей. Зайдя на сайт, потребитель может узнать относится ли он или его родственники к какой-либо группе риска, получит полезную информацию о заболеваниях суставов и методах их лечения. Кроме того, он сможет прямо на сайте задать вопрос специалисту.

Интересную и полезную информацию найдут на сайте <http://hondroxid-maximum.ru> и врачи. Именно для них в разделе "Специалистам" размещены статьи с данными различных исследований и опытов применения препарата Хондроксид® Максимум.

"Подушка безопасности" для путешествий

Приближается лето - долгожданная пора каникул и отпусков, увлекательных поездок и приятных путешествий. Большинство из нас уже выбрали место отдыха, запланировали экскурсии и даже составили список всего необходимого. А задумались ли Вы о том, что важно заранее готовить организм к переменам? Смена часовых поясов и климата, пищевых продуктов и воды, длительные перелеты могут привести к ослаблению иммунитета. Как же во время долгожданного путешествия не заболеть и в полной мере насладиться отдыхом?

В рамках мероприятия "Эко-система путешественника" практическими советами для поделился известный врач-терапевт Алексей Безымянный, заведующий отделением экстренной консультативной скорой медицинской помощи ССиНМП им А.С. Пучкова, заместитель главного внештатного специалиста по скорой, неотложной медицинской помощи и медицине катастроф Департамента здравоохранения города Москвы. В своем выступлении он рассказал о том, как облегчить



и сократить период адаптации организма во время поездок. Популярный диетолог, автор собственных методик Лидия Ионова рассказала об основных правилах питания во время туристических поездок и путешествий. В своем выступлении она дала рекомендации о

том, как предотвратить последствия переедания, злоупотребления алкоголем, употребления некачественных продуктов и иных внешних факторов.

Эксперты подчеркнули, что в условиях смены обстановки организм особенно нуждается в комплексной защите. А обеспечить ее поможет уникальный комплекс Бактистатин, содержащий в себе три дополняющих друг друга компонента: пребиотик, пробиотик и сорбент. Такое сочетание помогает выводить из кишечника вредные вещества и восстанавливает полезную микрофлору, улучшает процессы пищеварения и способствует укреплению иммунитета.



В качестве "звездных" гостей выступили популярная телеведущая Аврора со своим мужем, телережиссером Алексеем Трейманом. Пара поделилась своим богатым опытом путешествий и секретами незабываемого отдыха, рассказала о собственных рецептах хорошего самочувствия.

Антраль Бэби и Антраль Джуниор: самое нежное для самого дорогого

В продуктовом портфеле STADA CIS появилась линейка косметических средств для детей Антраль. Они предназначены для ухода за чувствительной кожей малыша с первых дней жизни и продаются только в аптеках.

Антраль Бэби - средства по уходу за новорожденными с высоким уровнем безопасности для детей от рождения до 3 лет:

- Детский шампунь (400 мл, содержит экстракт ромашки, не раздражает глаза, легко пенится, быстро смывается, способствует увлажнению кожи и волос);
- Пена для ванн (400 мл, содержит экстракт ромашки, подходит для всех типов кожи, легко пенится);
- Масло для тела (250 мл, подходит для всех типов кожи, быстро впитывается, увлажняет кожу, идеально подходит для массажа);
- Лосьон (250 мл, содержит экстракт ромашки, подходит для всех

типов кожи, увлажняет, успокаивает и смягчает кожу, быстро впитывается);

- Крем (125 мл, подходит для всех типов кожи, глубоко увлажняет чувствительную кожу ребенка);
- Крем под подгузник (50, 150 и 1050 мл, предназначен для интенсивного ухода за чувствительной и раздраженной кожей, идеально подходит для профилактики пеленочного дерматита, поддерживает естественный кожный барьер).

Антраль Джуниор - гипоаллергенные средства для ухода за кожей детей от 3 лет:

- Шампунь (250 мл, содержит экстракт ромашки, способствует увлажнению кожи и волос, легко пенится, быстро смывается, не раздражает глаза);
- Крем (125 и 250 мл, содержит экстракт ромашки, подходит для всех типов кожи, легко впитывается и

глубоко увлажняет кожу).

Антраль Бэби и Антраль Джуниор разработаны специально для чувствительной детской кожи и прошли дерматологические тесты. Они не содержат потенциальные аллергены: парабены, ароматизаторы, красители, ланолин, спирт, фармальдегид и сульфаты. Антраль Бэби и Антраль Джуниор производятся в Ирландии и Германии, а теперь эту детскую косметику высокого европейского качества можно купить и в российских аптеках по доступной цене.

Заботливые мамы всегда стараются давать малышам только самое лучшее и безопасное, а новая линия европейской детской косметики Антраль поможет им в этом!





STADA

Более 100 лет
мы объединяем усилия
ради здоровья людей

БЕЗОПАСНОСТЬ
Ответственный
подход
к здоровью



ЭФФЕКТИВНОСТЬ
Современные
лекарства
по доступным
ценам



КАЧЕСТВО
Соответствие
международным
стандартам
GMP

Реклама



STADA
C I S

www.stada.ru



ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМУ ЗАВОДУ «ПОЛИСАН» 10 ЛЕТ!

Первая очередь фармацевтического завода «ПОЛИСАН» начала свою работу в июне 2005 года. Уникальность производства заключается в том, что на его территории удалось компактно разместить сложнейшее оборудование, которое позволяет выпускать препараты в различных лекарственных формах: ампулах, таблетках, растворах для инфузий в стеклянных флаконах и полимерных пакетах, линименты в алюминиевых тубах. Вторая очередь завода была открыта в июне 2012 года. Новые мощности увеличили производительность предприятия по выпуску инфузионных препаратов более чем в пять раз.

В течение 10 лет фармацевтический завод ООО «НТФФ «ПОЛИСАН» постоянно подтверждает статус современного высокотехнологичного предприятия, полностью соответствующего международным и отечественным правилам GMP. Высокий уровень производства и качества выпускаемых препаратов позволяют предприятию развивать экспортное направление и сотрудничать с ведущими мировыми фармацевтическими компаниями.



Реклама



НОВОСТИ ОТРАСЛИ

Актуальные вопросы фармрынка обсудили на форуме IPhEB&CPhI Russia

В Москве прошел международный форум в сфере фармацевтики и биотехнологий совместно с выставкой фармацевтических ингредиентов IPhEB&CPhI Russia. Мероприятие собрало представителей ведущих фармацевтических компаний и холдингов, медицинских университетов и академий, научно-исследовательских институтов, центров кластерного развития, отраслевых ассоциаций, профильных министерств и ведомств.

В рамках форума прошли тематические сессии, рабочие встречи и презентации. На пленарном заседании эксперты обсудили актуальные вопросы фармрынка. Генеральный директор Ассоциации Российских фармацевтических производителей Виктор Дмитриев обозначил основные направления дискуссии.

Вопросы инвестиций в нынешних политических условиях, по его словам, являются наиболее острыми. Как для тех, кто уже инвестировал свои средства и технологии в РФ, так и для тех, кто только собирается прийти на российский рынок. Желающих не становится меньше, но экономические реалии не способствуют их активному приходу.

С другой стороны, как рассказал господин Дмитриев, санкции создают не только проблемы, но и возможности. В частности, они стимулировали расширение регионального партнерства, прежде всего с КНР, Кореей, Израилем. - "Мы часто слышим о том, что российский фармпром зависит от зарубежных субстанций. Но как раз кризисные явления и рост курса доллара подтолкнули к тому, что в первую очередь локализовавшиеся в РФ компании стали пристально смотреть на российского производителя субстанций", - поделился спикер.

Эксперт также подчеркнул, что с момента старта программы "Фарма-2020" прошло 6 лет и можно подводить первые итоги. - "Первый этап программы был описан как процесс локализации и успехи в этом направлении значительные. Иностранные компании активно вошли в процесс локализации. И сегодня более 50

процентов членов нашей ассоциации как раз транснациональные компании, которые имеют свои производственные площадки в РФ", - сказал Виктор Дмитриев.

Начальник отдела нанотехнологий и новых материалов Департамента науки и технологий Министерства образования РФ Алексей Семин рассказал на пленарном заседании о мерах господдержки фармацевтической отрасли. Это в первую очередь создание инжиниринговых центров, инновационных территориальных кластеров, малых инновационных предприятий, биоресурсных центров. - "Например, технологические платформы - это объединение усилий бизнеса, научных организаций и государства. От бизнеса мы получаем стартовый заказ на разработки и исследования, от научных организаций - компетенции, научный потенциал, а от государства получаем возможности господдержки", - уточнил Алексей Семин.

Ректор Санкт-Петербургской государственной химико-фармацевтической академии Игорь Наркевич поделился успехами совместной деятельности организаций образования и бизнес структур. Эксперт отметил, что академия налаживает тесные рабочие связи с образовательными и научными организациями Белоруссии и Украины. Предстоит подписание соглашения санкт-петербургского кластера с Витебской областью. - "Я надеюсь, что в рамках этого соглашения будет активно развиваться сотрудничество между нашей академией и Витебским государственным медицинским университетом в плане совместных проектов для фармпромышленности России и Белоруссии", - рассказал Игорь Наркевич.

Далее слово взяла представитель Россельхознадзора Мария Новикова. Как пояснила эксперт, сейчас идет работа по гармонизации практически всех существующих требований в сфере обращения ЛС ветеринарного применения, начиная с правил регистрации и заканчивая ввозом. - "Задача выхода наших производителей на внешние рынки важна, она достаточно активно реализуется в сфере ветерина-

рии, потому что те вакцины и препараты, которые мы производим против заболеваний животных, пользуются большим спросом у наших ближайших соседей, стран Юго-Восточной Азии, и мы активно выходим на эти рынки", - отметила Мария Новикова.

Дискуссию по поводу текущих трендов и промежуточных итогов выполнения программы "Фарма-2020" продолжил председатель Правления НП "Союз фармацевтических и биомедицинских кластеров России" Захар Голант. По мнению эксперта наиболее очевидной тенденцией в прошлом году стал переход к гораздо более серьезной регуляторике. Спикер отметил, что в 2014 году первый этап реализации "Фарма-2020" и активный инвестиционный этап подошли к своему логическому завершению. - "Сегодня регуляторика стала очевидным трендом. Емкости современных фармацевтических производств таковы, что перекрывают потребности РФ по некоторым наименованиям ЛС. Это требует очень серьезной перестройки структуры рынка", - сказал Захар Голант.

По его мнению, такие форумы и встречи должны служить не только обозначению тенденций и нерешенных вопросов, но и способствовать выработке единых целей.

Кроме того, участники пленарного заседания рассказали, что открытой темой остается переход отрасли на GMP, что нередко является причиной дискуссий о взаимозаменяемости. По-прежнему актуальны вопросы ценообразования и формирование списка ЖНВЛП. Эксперты ждут возможности индексации цен на препараты, входящие этот список и, прежде всего, на лекарства низкого ценового сегмента до 50 рублей. В период кризиса этот сектор, как уточнили спикеры, стал наиболее уязвимым. А это дешевые антибиотики, обезболивающие и инфузионные растворы. Препараты, которые нужны и в сельской больнице, и в высокотехнологичном центре.

В Новосибирске подвели итоги выставки "Медима Сибирь - 2015"

С 19 по 21 мая компания "ITE Сибирь" провела в Новосибирске Международную медицинскую выставку "Медима Сибирь - 2015".

В выставке приняли участие около 80 компаний из Барнаула, Бийска, Владивостока, Екатеринбурга, Елатьмы, Казани, Кемерово, Кольцово, Красногорска, Москвы, Новосибирска, Омска, Санкт-Петербурга, а также из Индии, Германии, Турции и Китая.

Выставка прошла на одной площадке со стоматологической выставкой "Дентима Сибирь - 2015". За три дня на выставках побывали 2118 уникальных посетителей.

Самые яркие события выставки

19 мая в рамках "Медима Сибирь - 2015" состоялась VI Ежегодная практическая конференция руководителей частной медицины "Медбизнес", в которой приняли участие топ-менеджеры и собственники медицинских клиник. Участники обсудили такие актуальные вопросы, как владельческий контроль в медицинском учреждении, маркетинг и другие.

"На ежегодной конференции "Медбизнес" участники всегда хотят получить конкретный инструмент для работы, - говорит директор центра бизнес технологий "Практика Успеха" и генеральный партнер конференции Альбина Логачева. - Это те люди, которые меняют ситуацию на российском рынке медицинских учреждений, которые готовы вкладывать в свое развитие. Специалистов неизменно интересуют четыре кита любого бизнеса: финансы, маркетинг, персонал и сервис".

В этот же день прошел семинар о правовом обеспечении медицинской деятельности. Семинар провела доктор медицинских наук, профессор, юрист, сертифицированный специалист экспертизы качества медицинской помощи Екатерина Майер.





"Вопросы касались медицинского права - отрасли российского права, которая формально не оформлена, но фактически существует и востребована, - комментирует эксперт. - На сегодняшний день не только в России, но и во всем мире сложилась ситуация, характеризующаяся резким ростом количества претензий пациентов к врачам, неудовлетворенностью качеством медицинской помощи, ростом числа уголовного преследования врачей. Существующая система контрольно-надзорных мероприятий в сфере здравоохранения в РФ достаточно непонятна для врачей. Повышенная ответственность и подчас несправедливое отношение к результатам работы заставляют врачей интересоваться юридической безопасностью и изучать вопросы медицинского права".

Также 19 мая состоялся форум "Перспективы подготовки кадров высокого класса для инновационного развития фармацевтической промышленности". По словам одного из участников форума, ситуацию в отрасли он считает временем возможностей и расценивает ее как вызов фармрынку: "Сейчас самое время для того, чтобы измениться, - говорит директор компании "Аптекарь" из Иркутска Александр Новолотский. - Яучаствую в форуме, чтобы определить, какой есть потенциал для развития в Сибирском регионе. Сейчас для меня актуален вопрос обучения фармацевтических кадров, и, поскольку мы занимаемся процессами управления аптек, обучение - часть нашей стратегии".

Современные дезинфицирующие средства собственного производства представила на выставке компания "Дельрус-Дез".

"Мы разрабатываем и производим дезинфицирующие средства, кожные антисептики, антибактериальное жидкое мыло и кремы, - говорит начальник отдела по маркетингу и сбыту "Дельрус-Дез" Александр Долгов. - Всегда уделяем большое внимание контролю качества. Например, наш препарат для обеззараживания питьевой воды в плава-

Новости

тельных бассейнах прошел испытания в Научно-исследовательском институте экологии человека и гигиены окружающей среды им. А.Н. Сысина при Минздраве России. В 2014 году мы нашли на выставке клиентов, с которыми сейчас работаем. В этом году выставка прошла еще более успешно: были частные клиники, оптовые покупатели из Томска, Кемерово, Новокузнецка, Барнаула".

Компания "М.К. Асептика" представила на "Медима Сибирь - 2015" влажные медицинские салфетки.

"На выставке мы представили разнообразные салфетки в индивидуальной упаковке, - говорит руководитель отдела развития "М.К. Асептика" Елена Тузова. - У нас есть перевязочные средства "Асепти-сорб", разработанные Институтом хирургии имени А. В. Вишневского, которые справляются с такими тяжелыми ранами, как трофическая язва, пролежни, инфицированные ожоги. Также мы производим перевязочное полотно сnanoструктурным покрытием серебра, аналогов которому нет в России. В выставке участвуем уже 5 лет, она для нас - своеобразный плацдарм, очень многие контакты завязались здесь. Перед тем, как приехать в Новосибирск, мы планируем встречи с ключевыми лечебно-профилактическими учреждениями и торгующими компаниями. Хорошая отдача была и в этом, кризисном, году: мы провели переговоры с клиентами из Новосибирска, Томска, Барнаула, Омска, Кемерово и Казахстана. Всем им гораздо проще встретиться с нами здесь, а не в Москве".

В 2016 году выставка "Медима Сибирь" будет проходить с 17 по 19 мая на одной площадке со стоматологической выставкой "Дентима Сибирь - 2016".

Чтобы получить подробную информацию о выставке "Медима Сибирь - 2016" и условиях участия, свяжитесь с командой проекта.



Полтора десятилетия спустя

Итоги XV Юбилейного конкурса профессионалов фармацевтической отрасли "Платиновая унция-2014" были подведены 23 апреля. На главное светское отраслевое мероприятие сбрался весь цвет фармбизнеса. Темой вечера было выбрано кино, а оглашение имен победителей сопровождалось песнями из известных кинофильмов. Как оказалось, между киноиндустрией и фармой действительно много общего: есть свои "блокбастеры", "ремейки" и, самое главное, торжественная церемония награждения.

Кинотематика царила в этот вечер как во время приветствия гостей, так и на большой сцене. Главной "звездой" вечера стала Лариса Долина, которая с воодушевлением исполнила песни из популярных кинофильмов. Недавно блиставшая на телекранах участница телепроекта "Голос. Дети" Лора Григорьева открыла торжественную церемонию, а полуфиналистка проекта "Голос" Елена Максимова настроила гостей на романтичный лад. Также своими голосами торжество украсили солисты Мариинского театра.

Однако роль Всероссийского ежегодного открытого конкурса "Платиновая унция" намного шире, чем просто светское мероприятие. Церемония позволяет фармсообществу подвести итоги ушедшего года и наметить новые пути и перспективы своего развития.

Генеральный директор коммуникационного агентства "Аарон Ллойд" (организатор "Платиновой унции") Юрий Уляшев уверен, что конкурс - это своего рода "школа мастерства", которая помогает специалистам обмениваться опытом, расширять кругозор и узнавать о наиболее значимых достижениях своих коллег, партнеров и конкурентов.

На пятнадцатом конкурсе "Платиновая унция" несколько десятков номинантов претендовали как раз на пятнадцать заветных хрустальных статуэток. Отдельной специальной наградой организационного комитета "За



Новости

выдающийся вклад в становление фармацевтического рынка России" посмертно отметили заслуги основателя и руководителя фармацевтической компании "СИА Интернейшнл" Игоря Феликовича Рудинского. Именно он полтора десятилетия назад стоял у истоков основания конкурса "Платиновой унции". Награду вручили его супруге Елене Яковлевне Рудинской.

Вторая специальная награда конкурса была присуждена компании "Гедеон Рихтер" "За вклад в социальную адаптацию пожилых людей, находящихся в домах престарелых". Компанией была организована программа "Новая жизнь".

Официальным партнером "Платиновой унции" в третий раз стала компания Galderma. Также в числе спонсоров церемонии ведущая компания в сфере антибиотикотерапии и урологии "Астеллас", и "RD-1", компания, специализирующующееся на услугах по подготовке и проведению клинических исследований и на регистрации лекарственных средств.

Основной принцип конкурса - профессионалы оценивают профессионалов. Поэтому все победители были определены путем голосования Экспертного совета. В этом году в него вошло более ста первых лиц крупнейших фармацевтических компаний, аптечных сетей и дистрибуторов, профильных ассоциаций, аналитических агентств, представителей науки. Уже много лет официальным аудитором конкурса является Компания EY, которая и в этот раз подтвердила прозрач-





ность и объективность результатов конкурса.

Торжественную церемонию награждения победителей открыл директор Института развития общественно-здравоохранения Юрий Крестинский: "В этом году мы привнесли в конкурс некоторые новации. Например, последний год-два все пристально наблюдают за тем, кто кого купил и кто кого продал. И мы решили учредить новую номинацию - "Сделка года". Также на лицо тенденция к локализации фармацевтических производств, в связи с чем мы приняли решение отменить деление компаний производителей на иностранных и российских. Мы стараемся следовать тенденциям. Я искренне надеюсь, что весь состав организационного комитета вместе с аудиторами сделали все возможное, чтобы выделить то лучшее, что есть на нашем рынке и со-



здать для нас всех очередной праздник" - отметил г-н Крестинский.

Ведущими вечера выступили главный редактор газеты "Фармацевтический вестник" Герман Иноzemцев, директор Центра социальной экономики Давид Мелик-Гусейнов и телеведущая Евгения Родионова.



Победители "Платиновой унции": номинация "Работодатель года" - компания "Джонсон и Джонсон"; "Бизнес-проект года" - проект "Apteka.ru" компании "Катрен"; "Социальный проект года" - программа Women First компании "Эбботт"; "Динамика года" среди торговых марок в государственном сегменте - препарат "Кивекса" компании "Вивиан Хэлскер Трейдинг"; "Динамика года" среди ТМ в розничном сегменте - препарат "Ксарелто" компании "Байер"; "Динамика года" среди фармацевтических компаний - компания "Гематек"; "Генерический препарат года" - препарат "Динамико" компании "Тева"; "Оригинальный препарат года" - препарат "Ксарелто" компании "Байер"; "Лонч года" - "Супракс Солютаб" компании "Астеллас"; "Безрецептурный препарат года" - препарат "Ингавирин" компании "Валента"; "Аптека года" - аптека № 9 в г. Казани; "Аптечная сеть года" - аптечная сеть 36,6 / A.V.E.; "Производитель года" - компания "Новартис"; "Дистрибутор года" - компания "Катрен"; "Сделка года" - приобретение компанией "Эбботт" производителя "Верофарм".

Специальную награду оргкомитета "За вклад в социальную адаптацию пожилых людей, находящихся в домах престарелых" получила программа "Новая жизнь" компании "Гедеон Рихтер".

Специальную награду оргкомитета "За выдающийся вклад в становление фармацевтического рынка России" посмертно присудили основателю и руководителю фармацевтической компании "СИА Интернейшнл" Игорю Феликовичу Рудинскому и вручили его супруге Елене Яковлевне Рудинской.

Российская медицинская наука должна быть ориентирована на создание высокотехнологичных инновационных продуктов, обеспечивающих сохранение и укрепление здоровья населения

Состоялось выездное заседание Экспертного совета по здравоохранению Комитета Совета Федерации по социальной политике совместно с Инновационным центром "Сколково" при поддержке компании "Такеда". Тема заседания - "Вопросы повышения эффективности медицинской науки в Российской Федерации". Встреча была посвящена актуальным направлениям стратегии развития отечественной медицинской науки - неотъемлемой и важнейшей основе эффективного здравоохранения.

В мероприятии, состоявшемся в Инновационном центре "Сколково", приняли участие представители Совета Федерации, Министерства здравоохранения РФ, Министерства образования и науки РФ, Министерства промышленности и торговли РФ, Минис-

терства финансов РФ, Федерального агентства научных Организаций, руководители исполнительных органов государственной власти субъектов РФ, ректоры ведущих медицинских и фармацевтических вузов России.

По данным Министерства здравоохранения РФ на сегодняшний день Россия находится на 4-ом месте в мире по общему числу ученых (после Китая, США и Японии), при этом число молодых ученых не превышает 25%. По уровню финансирования науки наша страна занимает 9-е место. При этом по числу научных публикаций Россия находится только на 15-18-ом месте, а по уровню цитирования вообще не попадает в "двадцатку" лидеров. По рейтингу публикационной активности в области медицины Россия занимает 58 место.



В России приоритетными являются аспекты развития медицинской науки, направленные на поддержание здоровья населения и формирования здорового образа жизни, разработку и внедрение инновационных технологий профилактики, диагностики, лечения заболеваний, медицинской реабилитации. Важность развития этих направлений также отражена в "Стратегии развития медицинской науки в Российской Федерации".

рации на период до 2025 года", утвержденной распоряжением Правительства РФ от 28 декабря 2012 г. № 2580-р. Развитие фундаментальных и прикладных исследований в области медицинской науки должны соответствовать приоритетным направлениям Российской Федерации в сфере биомедицинских технологий и мировым тенденциям науки в этой области, а также создавать условия для проведения научно-исследовательской работы по разработке инновационных технологий и продуктов, готовых к внедрению в клиническую практику. В своих выступлениях участники выездного заседания подчеркнули, что российская медицина нуждается в эффективном развитии, которое сегодня невозможно без интенсивного, инновационного развития медицинской науки.

Виталий Омельяновский, председатель Экспертного совета по здравоохранению Комитета Совета Федерации по социальной политике:

"Сегодня развитие отечественного здравоохранения невозможно без развития науки. Ее совершенствование, должно быть связано с вузовским образованием. Весь процесс научно-исследовательской работы должен быть гарантировано финансово подкреплен. По моему мнению, финансирование научной деятельности должно основываться на грантах, выделяемых через конкурсную процедуру. Для эффективного и полноценного развития научной среды, коллективы, занимающиеся наукой, через грантовое финансирование, должны заниматься лечебной и образовательной деятельностью".

Кирилл Каэм, Вице-президент, Исполнительный директор кластера биологических и медицинских технологий Фонда "Сколково":

"Передовые научные исследования должны лежать в основе актуальных инновационных проектов. Важнейший аспект здесь - это коммерциализация тех научных разработок, которые наука готова предоставить практической медицине. Од-

ним из главных критериев является социально-экономический эффект, который будет иметь то или иное внедрение инноваций".

Андрей Васильев, директор Департамента инновационного развития и научного проектирования Министерства здравоохранения РФ:

"В ближайшие 20 лет мы получим совершенно новую медицину. Это будет другая технологическая отрасль, в результате чего станет возможным преодолеть такие заболевания, как инфаркт миокарда, инсульт, туберкулез, диабет и др. Необходимо развивать биофармацевтические продукты, препараты для генной терапии, продукты клеточных технологий. Сегодня появились технологии редактирования генома, с их помощью предлагается лечить ВИЧ, создавать новые вакцины. Можно говорить о том, что наступает столетие биомедицины, так как из развития приоритетных 41 новейших технологий, 14 - технологии биомедицины. К сожалению, в России биомедицина находится на периферии научного поля. Эта ситуация должна быть изменена, так как биомедицинская наука оказывает непосредственное влияние на безопасность общества. Первоочередные шаги для развития биомедицинской науки - это достаточное финансирование, продуманная кадровая политика и развитие инфраструктуры".

Андрей Потапов, генеральный директор "Такеда Россия":

"Фармацевтика и биотехнологии являются лидерами по научным разработкам в развитых странах. Я хочу привести интересные и показательные цифры - средняя стоимость разработки нового препарата составляет около 1,5 млрд. долларов, время от начала разработки нового препарата до выхода на рынок достигает 12-13-лет, в среднем из 10000 разработанных препаратов 1 или 2 получают разрешение на гражданский оборот. На мой взгляд, в России пристальное внимание к научным разработкам в области медицины и

биотехнологий будет являться фактором их существенного роста".

Участники Заседания сделали акцент на важности инвестиций в образовательные проекты для молодых российских ученых и профильных специалистов, рассказав об образовательной инициативе "Российским исследованиям - международное признание", нацеленной на обучение молодых ученых правилам подготовки исследований и нюансам подготовки научных публикаций в международные научные издания. Миссия этого проекта в том, чтобы научить заинтересованных лиц, имеющих отношение к научным разработкам правильно готовить исследования и публикации, чтобы значительно снизить риски неудачных работ, а также снизить возможные барьеры при подготовке международных публикаций.

Компания "Такеда" в пилотном режиме начала реализацию данного проекта в сентябре 2013 г. В этом году проект будет расширен и реализован в ряде регионов РФ совместно с партнерами Центром по ОТЗ Российской академии государственной службы и Инновационным Центром "Сколково". Он нацелен на то, чтобы увеличить доли публикаций российских исследователей в общем количестве публикаций в мировых научных журналах, индексируемых в базе данных "Сеть науки" (WEB of Science), до 2,44 процента и достигнуть индикаторов стратегии развития медицинской науки по повышению доли ученых с необходимым индексом.

По результатам выездного заседания Экспертного совета по здравоохранению, прошедшего в Инновационном Центре "Сколково", были приняты экспертные рекомендации, направленные на дальнейшее развитие и повышение эффективности российской медицинской науки.

Пресс-служба Фонда "Сколково"



WORLD TRADE CENTER
MOSCOW

19–20 октября 2015 г.

Москва,

Центр Международной Торговли



XVII ЕЖЕГОДНАЯ ВСЕРОССИЙСКАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ

ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

ФармМедОбращение 2015

Включено в План научно-практических мероприятий
Министерства здравоохранения Российской Федерации на 2015 год
(Приказ № 161 от 31 марта 2015 г.)

В ПРОГРАММЕ КОНФЕРЕНЦИИ

Пленарное заседание

Секционные заседания

- Современные аспекты контроля качества лекарственных средств в Российской Федерации. Гармонизация с международными требованиями
- Актуальные вопросы противодействия обращению фальсифицированной медицинской продукции
- Актуальные вопросы фармаконадзора и государственного контроля проведения клинических исследований в свете изменения нормативного регулирования
- Современные требования действующего законодательства к контролю и обращению наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений на территории Российской Федерации
- Структура паллиативной помощи и порядок ее организации в Российской Федерации
- Актуальные вопросы организации лекарственного обеспечения
- Обращение лекарственных средств и медицинских изделий в рамках Таможенного союза и ЕврАзЭС
- Экспертиза и регистрация лекарственных средств
- Регистрации медицинских изделий: нормативно-правовое регулирование, актуальные вопросы
- Вопросы государственного контроля за обращением медицинских изделий, изменения в нормативно-правовом регулировании, актуальные вопросы

Круглые столы

- Опыт pilotных проектов лекарственного обеспечения
- Внедрение системы индивидуальной маркировки и мониторинга движения лекарственных препаратов
- Формирование перечней лекарственных препаратов для медицинского применения. Первый опыт и перспективы развития

Семинары

- Международный опыт в проведении испытаний медицинских изделий
- Локализация производства на территории Российской Федерации

В РАБОТЕ КОНФЕРЕНЦИИ ПРИМУТ УЧАСТИЕ

Представители Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации, специалисты отечественных и зарубежных регуляторных органов и научно-исследовательских организаций, представители заинтересованных общественных организаций, профессиональных ассоциаций, оптовых и розничных организаций и производителей лекарственных средств.

Для сотрудников региональных органов управления здравоохранением предусмотрено участие без оплаты организационного взноса (необходимо официальное письмо об участии, подробная информация на сайте www.fru.ru)

Дополнительная информация на сайте www.fru.ru и по тел.: (495) 359-06-42, 359-53-38, e-mail: fru@fru.ru, skype: fru2012

Обращаем Ваше внимание, что Оргкомитет конференции оставляет за собой право вносить изменения в программу и состав докладчиков

Потенциал развития будущей отечественной фармации

И.А. Наркевич, профессор, д.фарм.н., ректор ГБОУ ВПО "Санкт-Петербургская государственная химико-фармацевтическая академия" Министерства здравоохранения Российской Федерации
С.В. Тимофеева, к.фарм.н., заместитель директора научно-образовательного внедренческого центра Pharminnotech

20-21 апреля 2015 года в ГБОУ ВПО "Санкт-Петербургская государственная химико-фармацевтическая академия" Министерства здравоохранения Российской Федерации (далее - СПХФА) состоялась V Юбилейная Всероссийская научная конференция студентов и аспирантов с международным участием "Молодая фармация - потенциал будущего" (далее - конференция), основной целью которой является встреча будущих специалистов со своими потенциальными работодателями, что ежегодно позволяет эффективно организовывать профессиональную ориентацию студентов и выпускников, способствуя повышению конкурентоспособности отечественной фармацевтической отрасли.

Конференция стала не только доброй традицией для СПХФА, но и важным событием в научно-технической и инновационных сферах, проходящем на государственном уровне. Тот факт, что кон-



ференция вошла в число наиболее значимых мероприятий образовательной и воспитательной направленности, проходящих при поддержке Министерства здравоохранения Российской Федерации ещё раз подчеркивает высокий уровень этого события.

Представители науки, бизнеса, производства и власти уже в пятый раз встретились на конференции. За эти годы мероприятие значительно "выросло" в количественном и качественном показателях, главная же идея - работа во благо национального здоровья - остается неизменной.

В первый день работы конференции состоялись студенческие подсекционные заседания, а также мастер-класс "Pharma Networking Night", посвященный вопросам трудоустройства и организованный кадровым агентством Kelly Services CIS.

На мастер-классе "Pharma Networking Night" были детально рассмотрены перспективы профессионального развития молодых специалистов в фармацевтической отрасли, состоялось общение с опытными консультантами по подбору персонала в сфере медицины и фармацевтики компании Sanofi, была проведена интерактивная игра "Интервью", где участники попробовали себя в роли кандидатов на собеседовании. В ходе интерактивной игры были рассмотрены наибо-



Образование

лее распространенные подходы к проведению интервью, характерные вопросы и возможные ошибки, проверка мотивации выпускников вузов.

Во второй день с докладами в секциях, посвященных современным подходам к синтезу лекарственных субстанций, инновационным подходам в биотехнологии, технологиям производства инновационных лекарственных средств, методам стандартизации, фармакогностической и фармакологической оценке новых лекарственных средств выступали аспиранты.

На третий день конференции состоялась презентация компании "Такеда" - генерального партнера мероприятия - для студентов 3-5 курсов факультета промышленной технологии лекарств и фармацевтического факультета, а также аспирантов СПХФА.

21 апреля 2015 года впервые в рамках научной программы конференции при организации коммуникационного агентства BCA Marketing состоялся тематический круглый стол "HR-брэндинг в медицине и фармацевтике: как привлечь и удержать высококвалифицированных сотрудников в условиях экономической нестабильности".

О значимости конференции как для студентов, аспирантов, так и для будущих работодателей свидетельствует впечатляющий список партнеров конференции: компания "Такеда" (генеральный партнер конференции), ЗАО "БИОКАД" (официальный спонсор конференции), ЗАО "МБНПК "ЦИТОМЕД", ЗАО "Р-Фарм", Фармацевтическая группа "РОСТА" (основной партнер конфе-

ренции), ЗАО "ВЕРТЕКС", STADA CIS, АО "Научно-производственная компания "Катрен"" , сервис apteka.ru, концерн Sartorius, ЗАО "Фармпроект", ОАО "Петербургские аптеки", группа компаний "ТЕРОФАРМ", Завод им. Академика Филатова (группа компаний "РИА "Панда"), ЗАО "АрСиАй Синтез", ООО "Самсон-Мед", аптечная сеть "Аптека НЕВИС", ГК "Фармконтракт", "ГлаксоСмитКляйн", ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга", ООО "Научно-технологическая фармацевтическая фирма "ПОЛИСАН".

Мероприятие освещали многие публицистические и интернет-издания, такие как журнал "Фармация" Издательского дома "Русский врач", информационно-аналитическая газета для специалистов в области фармации и медицины "Фармацевтический вестник", медиа проект - "Новости GMP" (новости фармацевтических предприятий и производств), интернет-портал "Инфарм", федеральный медицинский информационный интернет-портал Medsovet.info, информационно-издательский центр ФАРМиндекс, газета для профессионалов фармацевтического бизнеса "Московские аптеки", "Химико-фармацевтический журнал", журналы "Экспериментальная и клиническая фармакология", "Фармацевтическая промышленность", "Аптечный союз", "Ремедиум", "Российские аптеки", "Клиническая фармация", информационное агентство "Северная звезда", газета "Санкт-Петербургский вестник высшей школы".

Информационными партнерами конференции также выступили фонд развития центра разработки и коммерциализации новых технологий "Сколково",



ведущая российская компания в сфере интернет-рекрутмента HeadHunter, СПФО, Ассоциация фармацевтических компаний "Фармацевтические инновации", коммуникационное агентство BCA Marketing, рекрутинговое агентство "Талентед Пилл".

Двое победителей номинации "Лучший инновационный проект в области фармации" были приглашены на конференцию Фонда Сколково StartUp Village.

Итоги конференции были подведены на пленарном заседании, которое посетили представители этих компаний. В начале заседания было подписано соглашение о сотрудничестве СПХФА и группы компаний "РОСТА". Данное событие является важной вехой в истории обоих учреждений. Ректор СПХФА И.А. Наркевич выразил надежду на то, что это значительный шаг вперед, который при-





близит академию к достижению амбициозных планов работодателей, позволит еще активнее включиться в эту взаимную работу, совершенствовать образовательные программы и научную деятельность. "Доклады и выступления молодых ученых вселяют глубокую уверенность в том, что у нашей фармацевтической науки большие перспективы и большое будущее", - обратился И.А. Наркевич ко всем участникам конференции.

Поздравление министра здравоохранения РФ В.И. Скворцовой с успешным проведением конференции передала Е.П. Семёнова, советник департамента медицинского образования и кадровой политики Министерства здравоохранения РФ. Е.П. Семёнова обратила внимание на глубокий смысл, заложенный в название, и поблагодарила за неравнодушное отношение к науке и образованию.

С почетной миссией поздравить участников мероприятия от лица губернатора Санкт-Петербурга Г.С. Полтавченко выступил председатель Комитета по науке и высшей школе Санкт-Петербурга А.С. Максимов. Он отметил важность исследовательской работы студентов и аспирантов, от которой зависит наше будущее и настоящее. По словам А.С. Максимова, "химико-фармацевтическая академия за последние годы, благодаря усилиям всего педагогического коллектива, сделала действительно знаковый и решающий шаг вперед". Президент РФ В.В. Путин и губернатор Санкт-Петербурга Г.С. Полтавченко уделяют много внимания развитию научно-образовательного потенциала города. В Стратегии развития нашего города до 2030 года экономике знаний уделено центральное место.

В свете государственной Стратегии развития фармацевтической промышленности Российской Федерации на период до 2020 года, в которой развитию кадрового потенциала отводится особое место, значительно возрастает роль СПХФА как ключевой организации, готовящей профильные производственные и научные кадры.

На пленарном заседании Президент группы компаний "РОСТА" Д.И. Паникашвили, выпускник СПХФА, сделал небольшой экскурс в современное состояние мировой и отечественной фармацевтической отрасли. "Настало ваше время, - обратился Д.И. Паникашвили к студентам. - Вы должны быть победителями!" Для реализации амбициозных планов необходимы серьезные человеческие ресурсы, именно сейчас в отрасли ощущается колossalная потребность в студентах академии.

От имени Законодательного Собрания Санкт-Петербурга присутствующих на заседании поздравила О.Д. Ивановская, главный помощник Председателя комиссии по социальной политике и здравоохранению Законодательного Собрания Санкт-Петербурга Е.Ю. Киселёвой. Выпускница СПХФА и председатель попечительского совета Эндаумент фонда академии отметила, что гордится тем, "что образовательный процесс в области фармацевтики, биотехнологий и медицинской промышленности не стоит на месте, а активно развивается, совершенствуется в стремлении обеспечить полноценными кадрами фармацевтическую отрасль Санкт-Петербурга". СПХФА давно уже признана не только в России, но и за рубежом как образовательное учреждение, в котором проходят подготовку будущие специалисты лучших предприятий фармацевтической отрасли. Конференция способству-

ет взаимодействию и обмену идеями и опытом между молодыми специалистами, экспертами и представителями бизнес-сообщества, а выработанные в рамках мероприятия решения будут ответом на современные вызовы, с которыми сталкиваются медицинские работники.

Представители компаний-спонсоров наградили студентов, доклады которых им показались наиболее интересными, памятными подарками, а также сертификатами на прохождение стажировок на предприятиях.

Знаменательно, что общий тон выступлений был жизнеутверждающим: у отечественной фармацевтической отрасли большое будущее, а у молодых талантливых ученых есть прекрасные возможности для самореализации, дающие уверенность в завтрашнем дне.

Кураторы тематических секций, профессорско-преподавательский состав академии, представители фармацевтических, биотехнологических компаний, гости конференции отметили высокий уровень подготовки докладов и выступлений участников. Проведение подобных конференций в будущем, без сомнения, будет стимулировать студентов к активному участию в решении актуальных задач фармацевтической науки на современном этапе ее развития.

V Юбилейная Всероссийская научная конференция студентов и аспирантов с международным участием "Молодая фармация - потенциал будущего" стала не только значимым научным событием, но и праздником для талантливой молодежи. Выходя из здания академии студенты отпускали в небо воздушные шары и загадывали желания.

22-я Международная специализированная выставка

аптека

2015



РОССИЙСКАЯ НЕДЕЛЯ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ



7–10
ДЕКАБРЯ

МЕЖДУНАРОДНЫЙ ДЕЛОВОЙ
МЕДИКО-ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ
ФОРУМ

Москва
ЦВК «Экспоцентр»
павильон № 7

16+

www.aptekaexpo.ru

Организатор:

ЕВРОЭКСПО



реклама

Наличие определенных генов у людей может располагать к восприятию эффекта плацебо

Ученые задались вопросом, имеются ли генетические особенности у людей, на которых действует эффект плацебо. Хорошо известно, что люди могут чувствовать себя лучше, если убеждены, что принимают тот или иной препарат. Тем не менее, биологические процессы данного феномена мало изучены. В обзоре, напечатанном в журнале "Тренды Молекулярной Медицины" (Trends in Molecular Medicine), ученые из Бостонского Beth Israel Deaconess Медицинского Центра описали уже известные факты плацебо-эффекта, а так же возможные этические аспекты проведение генетических тестов на проявления этого эффекта в людях.

"Понимание эффекта плацебо - это изучение и определение генотипа человека, обеспечивающего этот эффект. Данные знания открывают новые возможности по улучшению ответной реакции организма как при клиническом так и при медикаментозном лечении, а так же позволяют скорректировать исследования по разновидностям реакций плацебо", говорит главный автор статьи Кэтрин Холл (Kathryn Hall).

Проведенные исследования помогли обнаружить определенные сигнальные проводящие пути в головном мозге (опаминовые, опиоидные, эндокан-

набиноидные и серотониновые), которые являются посредниками при действии эффекта плацебо. Это открытие позволит применять генетический скрининг для обнаружения плацебо-реагирующих пациентов. Такой отбор при проведении клинических испытаний даст возможность находить тех пациентов, которые заведомо склонны к положительному ответу вне зависимости от терапевтических свойств препарата. Кэтрин Холл также отмечает, что так как реакция плацебо является следствием определенных сигналов головного мозга, то и препараты, влияющие на эти сигнальные пути могут влиять на степень эффективности препарата в зависимости от генотипа пациента.

"Эти знания открывают большие перспективы для новых исследований в области персонализированной медицины", говорит Кэтрин Холл. Ее группа также предлагает использовать безмедикаментозный контроль в добавление к уже используемому контролю с плацебо при проведении клинических исследований. "Наше предложение по внедрению "формального плацебо исследования" в будущие клинические испытания является инновационным и может значительно сократить затраты на их проведение. Так же это поможет собрать информацию по биологическим

механизмам воспроизведения эффекта плацебо среди различных заболеваний человека и схем их лечения."

Следует принять во внимание, что при работе по определению генетических профилей пациентов с ярко выраженной реакцией на плацебо необходимо будет учитывать множество этических вопросов. Например, как будут обозначаться препараты, и каким пациентам будет предписано лечение, если известно, что препарат испытывался не только на реагирующих на плацебо испытуемых? Или, стоит ли врачам тестировать на плацебо пациентов с реактивным генотипом и имеют ли пациенты право отказаться от подобных тестов? Нужно ли говорить пациентам об их предрасположенности реагировать на плацебо? Или, имеют ли пациенты права отказаться от получения такой информации? Эти и многие другие этические вопросы еще предстоит обсуждать в свете новых открытых при изучении эффекта плацебо.

Материал взят с:
<http://www.worldpharmanews.com>

Перевод М.Дмитриева

Так ли хороши дженерики по сравнению с оригинальными брендами?

Ученые из Университета Цинциннати обнаружили, что дженериковый аналог тациролимуса (tacrolimus)- препарата, используемого для подавления реакции отторжения пересаженных органов, обладает такой же эффективностью, как и бренд-оригинал. Результаты проведенного исследования были представлены профессором по трансплантологии Департамента Терапии при Университете Цинциннати, Ритой Алловей (Rita Alloway) на ежегодном конгрессе Американских Трансплантологов в мае 2015 года.

Данное исследование, спонсируемое Агентством по Пищевым Продуктам и Медикаментам США (FDA), представляло из себя перекрестный анализ пациентов с пересадками печени и почек. Целью исследования являлось доказательство биоэквивалентности двух дженериков "Generic Hi" и "Generic Lo" и оригинального препарата Tacrolimus (Prograf).

"Мы не обнаружили никакой разницы в эффекте препаратов дженериков и оригинального бренда. Другими слова-

ми, если вы принимали брендовый препарат и далее перешли на использование его дженерикового аналога, следуя инструкции по применению, вы не почувствуете никакой по достижению клинического эффекта", пояснила профессор Алловей. Тем не менее, пациентов призывают сообщать обо всех реакциях на медикаменты- дженерики в FDA.

По мнению профессора Алловей, данное открытие особенно важно, так как более 70% отказов от дженериковых препаратов приходится именно на

Международное сотрудничество

Tacrolimus, хотя негативные данные по их применению отсутствуют. Тем не менее, при пост-трансплантационной терапии, и врачи и пациенты до сих пор предпочитают использовать оригинальный препарат вместо дженерика.

"Использование большинства иммуносупрессоров требует индивидуальной дозировки и аккуратного приема препарата, чтобы обеспечить его необходимый уровень в крови больного. Слишком высокая концентрация иммуносупрессоров приводит к накоплению токсинов и развитию опухолей. Слишком низкая концентрация может привести к отторжению пересаженного органа иммунной системой реципиента"- комментирует профессор Алловей. Она счи-

тает, что такие жесткие условия по поддержанию нужной концентрации препарата в крови диктуют необходимость подробно изучать фармакокинетику и терапевтическую эффективность новых препаратов и сравнивать с оригинальными брендами.

Чтобы подробно изучить фармакокинетику и фармакогенетику, профессор Алловей начала сотрудничать с доктором-анестезиологом Уве Кристианс (Uwe Christians), профессором Университета Колорадо (University of Colorado), и с профессором педиатрии Сандером Винксом (Sander Vincks), директором Департамента Клинической Фармакологии при Детском Медицинском Центре города Цинциннати.

В результате сотрудничества, учёные уже представили экспертную оценку Tacrolimus и анализ данных по фармакокинетике и фармакогенетике. Профессор Алловей и ее команда продолжат свои исследования на примере пациентов, с риском отторжения пересаженного органа вследствие низкой концентрации препарата в крови. Эти данные, по мнению профессора Алловей, помогут лучше определять необходимую дозу препарата-дженерика для пациентов.

Материал взят с:

<http://www.worldpharmanews.com>

Перевод М.Дмитриева

ВОЗ представил новые правила публикации результатов клинических испытаний

Всемирная Организация Здравоохранения (ВОЗ) представила новые правила по публикации результатов клинических испытаний. Согласно им необходимо учитывать временные рамки в которые исследователи должны обнародовать результаты своих испытаний.

Ученым следует опубликовать основные значения клинических исследований в специальную секцию "первичные результаты" в течении 12 месяцев с момента окончания исследований. Кроме того, спустя 24 месяца необходимо публиковать их в рецензируемом журнале. ВОЗ призывает этические комитеты, регулирующие орга-

ны, профессиональные организации, спонсоров, исследователей следовать своим полномочиями и следить, чтобы результаты всех клинических исследований были представлены публично.

Бен Голдакр (Ben Goldacre) из Центра Доказательной Медицины при Оксфордском Университете, он же соучредитель компании All Trials, заявил, что для достижения этой цели нужно грядущее больше чем просто публикация отчетов и добрая воля. В своей статье он говорит, что это начинание является значительным прогрессом в решении давней и глобальной проблемы, оказывающей негативное влияние

на пациентов. Те данные, которые доступны сегодня, показывают, что и методы и результаты клинических исследований скрываются от врачей, исследователей и пациентов. Это значительно затрудняет обсуждение профессионалами тех или иных результатов. Теперь все заинтересованные стороны могут руководствоваться заявлением ВОЗ при запросах необходимой информации.

Материал взят с:

<http://www.worldpharmanews.com>

Перевод М.Дмитриева

Новые возможности борьбы с раковыми клетками

Ученые из Университета Копенгагена (the University of Copenhagen) открыли метод, который позволяет одновременно идентифицировать больше чем один белок, которые восстанавливают поврежденную молекулу ДНК. Это открытие позволяет ускорить процесс разработки более точного и эффективного лечения опухолей. Нахodka была опубликована в научном журнале "Science".

При повреждении молекулы ДНК несколько протеинов начинают окружать поврежденную часть молекулы. Тип этих протеинов зависит от типа повреждения ДНК. Ранее было возможно изучение только одного из таких протеинов и только в определенный момент.

Новый метод с применением массспектрометрии, позволит ученым одновременно идентифицировать все протеины-участники процесса восстановления поврежденной ДНК.

Данная методика была разработана под руководством профессора Маттиаса Манна (Matthias Mann), в сотрудничестве с командой Нилса Маиланда (Niels Mailand) из Центра Исследований белка, компания Novo Nordisk.

Открытые технологии могут использоваться повсеместно и имеют огромный потенциал в применении, так как большинство раковых терапий, включая химиотерапию, направлено на массивное повреждение ДНК раковой клетки с целью препятствовать её делению. Побочным эффектом подобной терапии является повреждение ДНК и здоровых клеток организма. Данное открытие позволяет ученым

всего мира получить больше информации о белках, вовлеченных в процесс восстановления поврежденной ДНК.

"Мы получили более четкое представление о реконструктивных процессах в ДНК. В прошлом мы имели представление лишь об отдельных фрагментах процесса, но не о картине в целом. Чем лучше мы понимаем процессы восстановления ДНК, тем более эффективное и направленное лечение опухолей мы можем изобрести," - говорит Нилс Маиланд. Статья в журнале "Science" описывает повреждение ДНК клеток в ходе химиотерапии, поскольку ученые стремились симулировать условия максимально приближенные к онкотерапии. В своей работе они обнаружили два специфических и неизвестных ранее протеина, участвующих в восстановлении поврежденной ДНК.

По мнению профессора Маиланда, новый метод дает возможность добывать информацию обо всех важных белках, участвующих в механизме восстановления ДНК. Подтверждением тому явилось обнаружение данных протеинов, имеющих на своей поверхности детерминированные участки, и привлекающих необходимые молекулы к поврежденному участку ДНК. Таким образом, ученыe находятся на пороге открытия функций и других 5-10 белков, также вовлеченных в процесс восстановления ДНК.

Материал взят с:
<http://www.worldpharmanews.com>

Перевод М.Дмитриева

Неаккуратные отчеты по проведённым исследованиям дискредитируют результаты клинических испытаний

Группа ученых Манчестерского университета, под руководством доктора Шины Круикшанк (Sheena Cruickshank) (департамент биологических наук) и профессора Энди Брасса (Andy Brass) (департамент компьютерных технологий) проанализировали 58 публикаций по результатам исследований в области заболеваний кишечника (колитов), опубликованных за период с 2000 по 2014 год. Ученые обнаружили большое расхождение в отчетах по используемым методикам исследований, а также отсутствие некоторых ключевых экспериментальных данных. Эти недоработки привели к невозможности повторить проведенные эксперименты. К сожалению, в некоторых отчетах отсутствует указание на пол испытуемых животных, что является определяющим фактором, влияющим на результат. Например, женская особь мыши имеет значительно более сильный иммунный ответ по сравнению с мужской. То, в каких условиях животные содержались и какое питание получали, также имеет огромное значение для исследования, но, к сожалению, все эти данные по какой-то причине во многих отчетах не приведены.

"Мы заявляем, что на основе опубликованных материалов невозможно оценить эффективность экспериментов и их результаты. Особенно важно, что это снижает возможность воспроизводить данные эксперименты на животных и людях", так прокомментировала проведённый анализ доктор Круикшанк.

Данная проблема стала очевидной когда ученые попытались собрать воедино информационно-научную базу по вопросам воспалительных процессов в кишечнике. При обработке данных исследователям стало очевидно, что результаты экспериментов не могут быть

объяснены специалистами различных областей медицины и биологии.

Профессор Брасс в свою очередь отмечает: "В настоящее время проводится большое количество исследований по пограничным дисциплинам. В связи с этим, необходимо чтобы результаты этих экспериментов были доступны и понятны как можно большему количеству ученых, вне зависимости от их специализации. Тем не менее, успешный анализ такого большого количества отчетов подразумевает наличие определенного опыта и научной интуиции ученых, и определяет необходимость повторить то или иное исследование. Таким образом, сложившаяся ситуация может привести к заведомому воспроизведению ошибок исследователями".

Для исправления ситуации группа ученых составила обязательный перечень информации, которая должна входить в отчеты по проведенным экспериментам. Список включает в себя девять позиций по информации об испытуемых животных. Среди них: условия содержания, генетический профиль, способ индуцирования колита, а также данные о расчете и мониторинге эксперимента. Этот список должен входить в отчет, публикуемый в журнале "Воспалительные заболевания кишечника" (Inflammatory Bowel Diseases).

Доктор Круикшанк поясняет: "Наш перечень является основой той информации, которая должна публиковаться во всех отчетах. К сожалению, в последние годы журналы публикуют все более сокращенные отчеты об исследованиях, таким образом нужная для ученых информация утрачивается. Вместо неё статьи фокусируются на результатах и их обсуждениях. Часто ученым приходится обращаться к журналам, выпуска 60-х годов, чтобы найти описа-

ние нужного метода исследования".

Однако, исследователи из Манчестера не преследовали цель критиковать научную ценность и точность проведенных экспериментов. Они лишь хотели отметить, что отсутствие подробных деталей об экспериментах затрудняет оценку и воспроизводимость этих экспериментов. Как пример, доктор Круикшанк приводит последний отчет об "Инициативе воспроизводимости", опубликованный, в журнале "PLOS One" в декабре прошлого года. Её целью было воспроизвести эксперимент, благодаря которому обнаружено, что пептиды, выделенные из крови коров, эффективны в борьбе с паразитом Лейшмания. Когда ученые воспроизводили эксперимент, они были вынуждены увеличить дозу пептидов в десять раз, чтобы достичь описанного результата. Как выяснилось, проблема была в том, что в опубликованном отчете не были подробно описаны свойства и характеристики пептидов, что и привело к неточному результату.

Команда из Манчестерского университета рекомендует принять их перечень как обязательную часть отчета, что повысит их качество, и даст возможность сравнивать и стандартизировать данные о колитах. Они предполагают, что это позволит интерпретировать и сопоставлять результаты исследований, проведённых на животных с болезнями человека, делая клинические исследования более успешными.

Материал взят с:
<http://www.worldpharmanews.com>

Перевод М.Дмитриева

Благотворительность - высшее проявление нравственности...



Дорофеевой Ульяне, 4 лет, волею судеб оказалась воспитанницей детского дома №2 (ЦССВ "Берег надежды") в Ново-Переделкино, нужна Ваша помощь. Ребёнку поставлен диагноз ДЦП. Она не может самостоятельно стоять, поэтому для эффективного развития, девочке необходим вертикализатор.

Стоимость устройства - 19 900 руб.



Королькову Мише, 10 лет, воспитаннику Дмитровского детского дома для детей с физическими недостатками, нужна Ваша помощь. В младенчестве мальчик перенес операцию по удалению спинномозговой грыжи. Теперь у Миши многочисленные проблемы с опорно-двигательным аппаратом. По предписанию врачей ему необходим вертикализатор.

Стоимость устройства - 19 900 руб.

Если Вы можете оказать помочь, просьба обращаться в благотворительный фонд "Радость детства".

Контакты для связи +7 (843) 211-41-49, +7 (843) 258-31-24

www.fund-rd.ru, Fund-rd@mail.ru

420139 Казань ул.Ю.Фучика 91 оф.19

Благотворительный фонд "Радость детства"

ИНН 1659124296/КПП 165901001

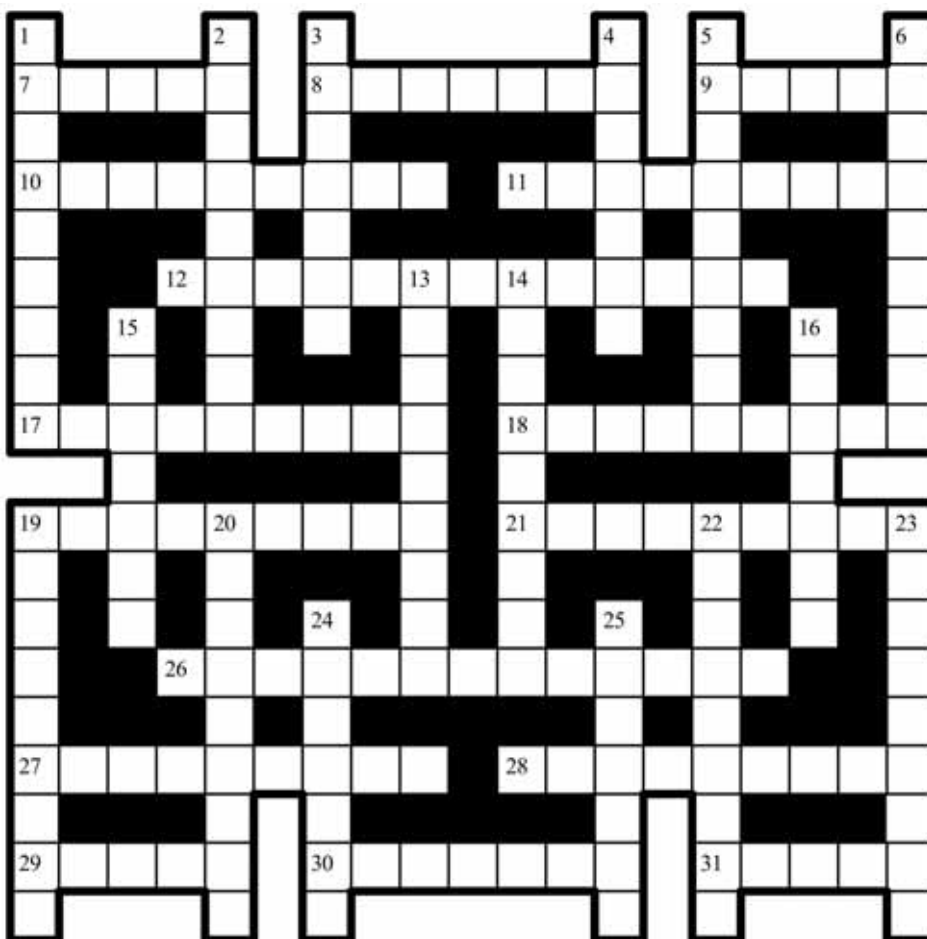
р/с 40703810424640004020

в филиале №6318 Банка ВТБ 24 (ЗАО) г.Самара

БИК 043602955 к/с 30101810700000000955

Назначение платежа: "Благотворительное пожертвование"

Кроссворд



По горизонтали: 7. Геморрагическая лихорадка (обычно с летальным исходом), названная в честь реки, близ которой впервые был обнаружен вирус. 8. Аналгетик центрального действия, действующее вещество "Нефопам". 9. Легендарный основатель и первый царь Рима. 10. Из этого цветка Брэдбери делал вино, а в медицине известны его противотуберкулезные, антивирусные, фунгицидные, антигельминтные, антиканцерогенные и антидиабетические свойства. 11. Это инфекционное заболевание человека и животных обязано своим названием английскому врачу Брусу (Брюсу), открывшему микроб. 12. Таблетку держат под языком до полного рассасывания при купировании приступов стенокардии. 17. Метод остановки кровотечения или обеспечения оттока жидкости путем заполнения раны или полости кусками марли, ваты. 18. Торговое название этого антибиотика - канназин. 19. Инфекционная болезнь животных и человека, передающаяся при укусе больным животным. 21. Заболевание, обусловленное поражением корешков спинномозговых нервов. 26. Наука о взаимосвязи оптимального питания человека с характеристиками его генома. 27. Ортопедическая стелька при плоскостопии. 28. "Неподвижная" больница. 29. Применяют при лечении доброкачественной гиперплазии предстательной железы, действующее вещество "Тамсулозин". 30. Средневековый рыцарь в Испании. 31. Детская здравница в Крыму.

По вертикали: 1. Одна доза орального аэрозоля содержит "Изосорбид динитрат" 1,25 мг. 2. Их блестящая кожура твердая и горькая, а мякоть имеет кисло-сладко-соленый вкус, чем-то напоминающий вкус томатного сока, но при этом обладает характерным ароматом тропических фруктов. 3. Эффектная концовка подписи. 4. Этот немецкий ученый впервые получил кристаллогидрат сернокислого натрия, являющийся солевым слабительным. 5. Название мышьяка, используемое при озвучивании хим. формул. 6. Заменитель плазмы и других компонентов крови, действующее вещество "Гидроксиэтилкрахмал". 13. Врач, специалист по крови и ее болезням. 14. Вазодилатирующее средство, нитрат, действующее вещество "Изосорбид динитрат". 15. Наиболее ценным веществом в составе ботанической гадалки является хамазулен, обладающий противовоспалительным, седативным и местноанестезирующим свойствами. 16. Бактерия, имеющая форму палочки. 19. Седативное средство, одно драже которого, содержит эрготамин, алкалоид корня белладонны и фенобарбитал. 20. Браслеты для преступника. 22. Противовирусное (ВИЧ) средство, действующее вещество "Индинавира сульфат". 23. Препарат для диагностики болезней системы кровообращения, действующее вещество "Йокситаламовая кислота". 24. Простой белок, состоящий из аминокислотных остатков. 25. Лекарственный препарат растительного происхождения, состоящий из экстракта жидкого из корней пеларгонии сидовидной, экстрагента и глицерина.

По диагоналям: 1. Аспагоум. 2. Тамадуна. 3. Погиб. 4. Тягот. 5. Апченка. 6. Тиамадуна. 13. Тенамаду. 14. Накапну. 15. Помара.

16. Бануна. 19. Бенакон. 20. Геракон. 22. Гапуна. 23. Тенегпук. 24. Типомен. 25. Варкаю.

ОТВЕТЫ НА РОССИЮ:

Карьера в области фармпроизводства. Актуальные вакансии фармацевтических компаний

ООО "Алфарм"

г.Москва, м. Водный стадион

- Специалист Отдела обеспечения качества
- Микробиолог Отдела контроля качества
- Лаборант Отдела контроля качества

+7 (495) 459 21 74,

alpharm@yandex.ru

ОАО "Валента Фармацевтика"

МО, г. Щелково,

ул. Фабричная, дом 2

- Микробиолог
- Химик

+7 (968) 767 14 57

Alina.Lentsi@valentapharm.com

- Технолог ТЛФ

+7 (966) 176 35 60

Tatyana.Morozova@valentapharm.com

- Специалист по обеспечению качества

+7 (909) 994 38 45

Polina.Sasaeva@valentapharm.com

АО "ТЕДЕОН РИХТЕР-РУС"

МО, Егорьевский район,
пос. Шувое, ул. Лесная, д.40

- Мастер ЦФУ
- Помощник директора по качеству со знанием венгерского языка
- Химик
- Техник-лаборант
- Старший фармацевт
- Старший химик

+7 (495) 788 86 30

GorinaOV@rg-rus.ru

ООО "НПО Петровакс Фарм"

МО, Подольский район, село
Шувое (корпоративный
транспорт от м. Бульвар Дм.
Донского и из г. Подольска)

- Микробиолог (ОБТК)
- Химик (ОКК)
- Оператор линии (ТЛФ)
- Инженер по качеству
(группа контроля выпуска
продукции)

+7 (495) 984 27 53

resume@petrovax.ru

ООО "Такеда Фармасьютикалс"

Ярославская область,
г. Ярославль, ул.
Технопарковая, д. 9

- Специалист по сбыту
- Инженер-электроник
- Техник по вентиляции и водоподготовке
- Химик/Лаборант химического анализа
- Оператор

+7 (4852) 33 87 81

HR-plant@takeda.com

ООО "КРКА-РУС"

МО, г. Истра, ул. Московская,
д. 50

- Специалист по обеспечению качества
- Химик
- Метролог
- Контролёр качества
(Контрольный мастер)

+7 (495) 994 70 84

HR.Ru@KRKA.biz

Журнал «Фармацевтическая Промышленность» продолжает подписку на 2-ое полугодие 2015 г.

Стоимость полугодовой подписки (три номера) составляет:

на 2-ое полугодие 2015 г. - **1485 руб.** (с учетом НДС по действующей ставке и почтовой пересылки по России)

Подписка осуществляется одним из следующих способов:

1 вариант : Через почтовые отделения России. Подписной индекс в каталоге Агентства «Роспечать» 36817.

2 вариант: Редакционная подписка на основании договора поставки.

Заявки принимаются по тел./факс +7 (495) 231-42-53/54 или по e-mail: arfp@arfp.ru с указанием реквизитов компании и количества экземпляров журнала.

3 вариант:

1. заполнить регистрационную карточку подписчика;
2. перечислить деньги на расчётный счёт редакции;
3. отправить регистрационную карту подписчика и копию квитанции об оплате по адресу: 117105, г. Москва, ул. Нагатинская, д.3А, для ООО «Фармацевтическая Промышленность», по факсу +7 (495) 231-42-54 или по e-mail: arfp@arfp.ru

Регистрационная карточка подписчика

Ф.И.О. (или наименование организации) _____
 Адрес доставки _____
 Телефон _____
 E-mail _____
 Контактное лицо _____



Извещение		Форма № ПД-4	
		ООО «Фармацевтическая Промышленность» (КПП 772401001)	
		(наименование получателя платежа)	
		7724539985	40702810500000000567
		(ИНН получателя платежа) _____ (номер счета получателя платежа) _____	
		в КБ СССБ (ООО) г. Москва	БИК 044579146
		(наименование банка получателя платежа)	
		Номер кор./сч. банка получателя платежа 30101810100000000146	
		Подпись на журнал «Фармацевтическая Промышленность» полугодие 20__ г.	
		(наименование платежа) _____ (номер лицевого счета (код) плательщика) _____	
Ф.И.О. плательщика: _____			
Адрес плательщика: _____			
Сумма платежа: ____ руб. ____ коп. Сумма платы за услуги: ____ руб. ____ коп			
Итого ____ руб. ____ коп. “____” 200 ____ г.			
С условиями приема указанной в платежном документе суммы, в т.ч. с суммой взимаемой платы за услуги банка ознакомлен и согласен.		Подпись плательщика	
		ООО «Фармацевтическая Промышленность» (КПП 772401001)	
		(наименование получателя платежа)	
		7724539985	40702810500000000567
		(ИНН получателя платежа) _____ (номер счета получателя платежа) _____	
		в КБ СССБ (ООО) г. Москва	БИК 044579146
		(наименование банка получателя платежа)	
		Номер кор./сч. банка получателя платежа 30101810100000000146	
		Подпись на журнал «Фармацевтическая Промышленность» полугодие 20__ г.	
		(наименование платежа) _____ (номер лицевого счета (код) плательщика) _____	
Ф.И.О. плательщика: _____			
Адрес плательщика: _____			
Сумма платежа: ____ руб. ____ коп. Сумма платы за услуги: ____ руб. ____ коп			
Итого ____ руб. ____ коп. “____” 200 ____ г.			
С условиями приема указанной в платежном документе суммы, в т.ч. с суммой взимаемой платы за услуги банка ознакомлен и согласен.		Подпись плательщика	
		Квитанция	
		Кассир	

