

СОДЕРЖАНИЕ

Актуальная тема

Госрегулирование и российская
Фармпромышленность-2016: диалог состоялся

Фармсодружество 4

Новости

Вопросы качества

Возможности внедрения свободного
программного обеспечения в экспертном
учреждении здравоохранения.

А.А. Игнатьев, К.А. Кошечкин

Рынок и конъюнктура

Плата за ошибки: какие суммы пациенты и
государство отсудили у фармкомпаний

Эпидемия гриппа обнажила целый ряд проблем
на фармацевтическом рынке

Новости АРФП 25

Новости компаний-членов АРФП

Герофарм 26

НПО Петровакс Фарм 41

НТФФ ПОЛИСАН 48

Штада 58

ЭКОлаб 60

Новости отрасли

Конференция

"ЕАЭС - Россия: реальная альтернатива или
отдаленное будущее?"

Эксперты фармтрасли поделились прогнозами
развития рынка

В рамках российско-японской бизнес-миссии
стороны обсудили вопросы сотрудничества в
области фарммедпрома

Юрий Калинин: "По многим позициям на 50-
60% отечественного рынка мы можем закрыть
качественными, эффективными и безопасными
медицинскими изделиями российского
производства"

Пилотные проекты льготного лекарственного
обеспечения - возможности в кризис

Фармтрасли необходим баланс инноваций и
традиций

На Восьмом Всероссийском съезде работников
фарммедпрома обсудили пути динамичного
развития отрасли

Важна поддержка препаратов низкого ценового
сегмента

В Москве прошел VII Съезд Торгово-
промышленной палаты Российской Федерации

Фармтрасль РФ готова к созданию
производств инсулинов и препаратов крови по
полному циклу

Образование

Первый МГМУ получил субсидию
на реализацию "дорожной карты"

Международное сотрудничество

Новости 88

Карьера в области фармпроизводства 92

Кроссворд 93

Подписка 94





Уважаемые ветераны Великой Отечественной войны и
труженики тыла!

Ассоциация Российской фармацевтических производителей поздравляет Вас с

Днём Победы!

Этот день для всех нас был и остается одним из самых светлых, торжественных и значимых. В нём - вся мощь, вся сила духа и величие простых людей, отстоявших в те тяжелые военные годы свою Родину, её свободу и независимость! Годы идут, но подвиг Ваш никогда не изгладится из памяти благодарных потомков!

От всей души желаем Вам здоровья на долгие годы, счастья и мирного неба. Пусть Вас всегда окружает любовь, уважение и забота близких, чтобы Ваша жизнь была спокойной, счастливой и радостной!

Генеральный директор АРФП

В.А.Дмитриев



22–25 ноября 2016

Москва, МВЦ «Крокус Экспо»

ufi
Approved Event

pharmtech
& ingredients

18-я Международная
выставка
оборудования, сырья
и технологий
для фармацевтического
производства



В рамках выставки проходит
11-й Международный форум

Фармтехпром

23–24 ноября 2016

РОДИО

Организатор



Группа компаний ITE
+7 (499) 750-08-28
pharmtech@ite-expo.ru

При поддержке



Забронируйте стенд
pharmtech-expo.ru

Госрегулирование и российская Фармпромышленность-2016: диалог состоялся

31 марта в Москве прошла VIII Ежегодная конференция "Государственное регулирование и Российская фармпромышленность-2016: продолжение диалога" - совместный проект Ассоциации Российских фармацевтических производителей (АРФП), Ассоциации международных фармацевтических производителей (AIPM), Аналитической компании DSM Group и Научно-исследовательского института организации здравоохранения и медицинского менеджмента Департамента здравоохранения города Москвы. Традиционно в мероприятии приняли участие регуляторы, производители и эксперты фармотрасли. В формате живого диалога представители власти и бизнеса обменялись мнениями по самым актуальным во-



Анатолий Капустин, Первый заместитель директора Института законодательства и сравнительного правоведения при Правительстве РФ



Сергей Глаголев, Заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

просам отрасли, обратив особое внимание на регулирование единого рынка ЕАЭС, который все ближе к тому, чтобы стать реальностью. Конференцию посетили более двухсот участников.

"Еще недавно мы были уверены, что сегодня фармацевтический рынок уже будет жить в других условиях - условиях единого рынка ЕАЭС, однако время внесло свои корректировки. До сих пор он функционирует не в полной мере, идут



Валентина Косенко, начальник Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

активные обсуждения нормативных актов, и я также призываю участников к продуктивной дискуссии в рамках конференции", - заявил Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев во вступительном слове. Исполнительный директор АИРМ Владимир Шипков отметил, что конференция "Госрегулирование и Российская фармпромышленность" - наиболее профессиональная площадка на фармацевтическом рынке,

ежегодно собирающая заинтересованных представителей отрасли, и призвал индустрию и регуляторов воспользоваться возможностью для обсуждения вопросов, тормозящих работу единого рынка.

Спикеры конференции уделили большое внимание новой нормативной базе, регулирующей обращение ЛС, и ее правоприменению на общем рынке ЕАЭС. Первый заместитель директора

Актуальная тема



**Александр Саверский, Президент
Общероссийской общественной
организации "Лига защитников
пациентов"**



**Михаил Самсонов, Руководитель
группы HealthNet Национальной
технологической инициативы,
Директор Медицинского
департамента АО "Р-Фарм"**



**Сергей Шуляк, Генеральный
директор DSM Group**



**Роза Ягудина, Директор Центра
образовательных программ ФГБУ
"НЦЭСМП" Минздрава России**



**Ольга Ермисхина, Руководитель
отдела фармаконадзора, Bayer**



**Борис Романов, Заместитель
генерального директора по научной
работе ФГБУ "НЦЭСМП"
Минздрава России**

Института законодательства и сравнительного правоведения при Правительстве РФ Анатолий Капустин отметил, что механизмы реализации международных обязательств на внутреннем уровне у стран-членов Союза не всегда совпадают: необходимо обеспечить их эффективную имплементацию и не допустить, чтобы они препятствовали формированию единого рынка. Так, например, спорным до сих пор остается вопрос взаимозаменяемости: как рассказал Владимир Шипков, все государства-члены ЕАЭС, кроме России, отказались от предложения по включению процедуры взаимозаменяемости в процедуру регистрации ЛС, в то время как ФАС РФ настаивает на этом. Однако в связи с решением о пакетном подходе к принятию нормативных документов можно ожидать, что все 25 актов будут приняты в скором времени и рынок начнет работу в полной мере.

Другим не менее обсуждаемым вопросом стала тема возможности принудительного лицензирования. Как отметила Директор Независимого института социальных инноваций, член Экспертного совета при Правительстве РФ Лариса Попович, механизм принудительного лицензирования должен приме-





Актуальная тема



няться только в крайнем случае, если не удается договориться с производителем необходимого для спасения жизни людей препарата. Виктор Дмитриев подчеркнул, что условия принудительного лицензирования должны быть четко прописаны: в каких ситуациях запускать данный механизм, как определять производителя, компенсации патентообладателю и проч.

Кроме того, Генеральный директор АРФП рассказал о ситуации с инспектированием зарубежных производственных площадок: на совещании в Минпромторге обсуждалось предложение о том, что зарубежные производители субстанций, поставляющие продукцию не для продажи, а для дальнейшего производства, не будут подвергнуты инспектированию на соответствие правилам GMP. Также будет установлен переходный период в отношении инспектирования ГЛС - 2 года.

Начальник Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Рос-

здравнадзора Валентина Косенко рассказала о деятельности ведомства и новеллах в сфере госконтроля за качеством лекарственных средств, особо отметив эффективность введения выборочного контроля ЛС.

Статистические данные об объемах и состоянии единого рынка ЕАЭС представил Генеральный директор DSM Group Сергей Шуляк. По данным компании, фармрынок ЕАЭС в 2015 году превысил 20,6 млрд. дол., при этом 85% из этого объема (более 17 млрд. дол.) - объем российского фармрынка. На долю российских ЛП приходится 89% объема потребления препаратов, производимых в ЕАЭС.

В рамках Конференции также прошел круглый стол, посвященный вопросам надлежащей практики фармаконадзора. Директор Центра образовательных программ ФГБУ "НЦЭСМП" Минздрава РФ Роза Ягудина рассказала о реализуемых Минздравом программах повышения квалификации и о проводимых семинарах по узкопрофильным темам.

Заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора Сергей Глаголев рассказал о развитии системы фармаконадзора в РФ, особо отметив улучшение ситуации в некоторых регионах, и представил проекты приказов РЗН, которые позволят повысить эффективность системы в РФ, приведя ее в соответствие с международными требованиями GVP.

Борис Романов, Заместитель генерального директора по научной работе ФГБУ "НЦЭСМП" Минздрава РФ отметил, что многие показатели фармаконадзора значительно улучшились за последнее время. Так, например, уровень обращений о нежелательных последствиях применения ЛП в 2015г. достиг уровня, рекомендованного ВОЗ, и составил 162 сообщения/1 миллион человек в год. Докладчик также выразил надежду, что Правила надлежащей практики фармаконадзора будут утверждены Коллегией ЕЭК и вступят в силу в ближайшее время.

Доклады участников Конференции получили широкий отклик аудитории: в формате конструктивного диалога производители получили возможность задать вопрос регуляторам, а представители власти - выслушать мнение бизнеса и помочь в решении важнейших вопросов.

АРФП благодарит всех участников и гостей мероприятия и приглашает посетить Конференцию "Государственное регулирование и Российская фармпромышленность: продолжение диалога" в 2017 году!

Пресс-служба АРФП





"Белмедпрепараты" запускают производство современной картриджной формы инсулинов

На РУП "Белмедпрепараты" налажено производство современной картриджной формы инсулинов, сообщила журналистам главный внештатный эндокринолог Министерства здравоохранения Беларуси, профессор кафедры эндокринологии Белорусского государственного медицинского университета Алла Шепелькевич.

"В втором квартале этого года на РУП "Белмедпрепараты" завершится локализация производства картриджной формы инсулина. Наши пациенты с сахарным диабетом уже в

2016 году смогут получать эти современные отечественные инсулины", - сказала Алла Шепелькевич. Пока эта форма лекарственного препарата закупается за рубежом преимущественно для детей до 18 лет, беременных женщин, студентов и слабовидящих людей.

Лечение пациентам с сахарным диабетом в Беларуси предоставляется бесплатно за счет средств республиканского и местного бюджетов. В 2015 году лечение инсулинами получали около 67 тыс. таких пациентов.

Кроме того, в Беларуси проводится клиническое испытание лекарственного средства "Эберпрот-П", которое планируется завершить в апреле текущего года. Получены предварительные положительные результаты его применения у пациентов с выраженными стадиями трофических язв при синдроме диабетической стопы.

Источник: <http://www.belta.by/>

Фармацевтическая компания GPC становится собственностью "Банка Грузии"

"Банк Грузии" расширяется свою сеть непрофильных активов - стало известно, что входящая в холдинг "Банк Грузии" компания "Грузинская группа здравоохранения" (GHG) за 14 млн. долларов приобрела 100% акций фармацевтической компании GPC.

В большинстве цивилизованных стран подобные сделки, предусматривающие слияние или поглощение крупных компаний, проходят проверку на риск возникновения монополий, и лишь после этого имдается разрешение на реализацию соглашения. Однако в Грузии фармацевтический рынок не имеет регулятора, поэтому риски, связанные с этой крупной сделкой сможет изучить только Агентство конкуренции.

В агентстве заявляют, что закон обязывает крупные компании информировать антимонопольные органы о намерении заключать такие серьезные сделки. Отчет о самой

сделке должен быть подготовлен в течение 1,5 месяцев - в итоге будет установлено, представляет ли она опасность для фармацевтического рынка страны.

А пока сделку прокомментировали представители других фармацевтических компаний Грузии.

По мнению главы компании "ПСП" Кахи Окриашвили, сделка между "Банком Грузии" и GPC создает серьезные риски на рынке.

"На рынке очень высокий уровень конкуренции, и судя по всему GPC оказалась в сложном положении, исходя из этого, компания была продана очень дешево, что удивительно и прискорбно. Это очень хорошая компания, у которой была очень хорошая маркетинговая стратегия" - заявил он.

По его словам, фактически, благодаря этой сделке, компания переходи-

дит в собственность "Банка Грузии".

"Таким образом, получается, что запрет на владение банками непрофильных активов фактически не действует. Это и так было ясно на примере строительного бизнеса, где также очень активно работает "БГ". И это очень плохо для бизнеса. У банков не должно быть права на вмешательство в бизнес, и пока эта ситуация не будет исправлена, страна не будет развиваться. Конечно, есть и многие другие факторы, но конкуренция банков и бизнеса - один из самых важных. То же самое говорят и представители других секторов экономики - строительного бизнеса, например. В итоге возникает проблема - бизнес-среда портится, а конкуренция ограничивается так как банки имеют возможность вести непрофильный бизнес" - заявил Каха Окриашвили.

По его словам, на данном этапе трудно прогнозировать, какими будут конкретные результаты сделки для

Фармсодружество

фармацевтического бизнеса, хотя при этом совершенно очевидно, что GPC будет укрепляться, так как у "Банка Грузии" есть очень большие ресурсы.

Как известно, недавно "Грузинская группа здравоохранения" начала активно расширяться, и приобрела 33% акций одной из тбилисских клиник, в которой ранее владела 66,7% акций. Стоимость сделки составили 1 млн. долларов.

До этого входящая в группу "Медицинская корпорация Эвекс" купила одну из самых старых клиник еще советского периода - стоимость сделки составила 12 млн., и теперь корпорация владеет больницей на 350 мест.

"Грузинская группа здравоохранения" входит в холдинг "Банк Грузии", и владеет "Медицинской корпорацией Эвекс" и крупнейшей в стране страховой компанией "Имеди Эл".

"Банк Грузии" объявил он намерении избавиться от непрофильных активов в декабре 2014 года, однако по мнению как экспертов, так и бизнесменов, это обязательство выполняется формально - фактически банк продолжает управлять компаниями в таких сферах, как строительство, страхование, медицина, туризм, гостиницы и т.д.

Источник: <http://www.apsny.ge/>



В Туркмении запретили рекламу лекарств и БАДов

4 апреля В Туркменистане вступил в силу закон, запрещающий рекламу лекарств, БАДов, а также детских молочных смесей в СМИ, за исключением специализированных изданий для медработников.

Как сообщает РИА "Новости" со ссылкой на местные СМИ, закон о запрете рекламы лекарств, БАДов и детских смесей в Туркменистане вступил в силу в понедельник, 5 апреля.

Ужесточение требований к рекламе в средствах массовой информации в Туркменистане включает в себя запрет на сообщения о биологически активных добавках, заменителях грудного молока, а также лекарствах и медицинских изделиях. Такая реклама может быть размещена исключительно в специализированных научных печатных изданиях, предназначенных для работников сферы здравоохранения. При этом реклама продуктов детского питания не должна позиционировать их как за-

мену традиционного грудного вскармливания. Документ также запрещает рекламировать услуги знахарей, экстрасенсов, гадалок, астрологов.

Источник: <http://vademec.ru/>

Медведев: российские фармкомпании готовы открывать производство в Азербайджане

Российские фармацевтические компании готовы открывать производственные площадки в Азербайджане, заявил председатель правительства Дмитрий Медведев на брифинге по итогам переговоров с руководством Азербайджана.

"Мы сотрудничаем сегодня с Азербайджаном по такому важному направлению, как фармацевтика. И это высокотехнологичные проекты, в которых принимают участие российские фармакологические компании, готовые создавать производство

здесь, в Азербайджане", - сказал премьер-министр Дмитрий Медведев на брифинге по итогам визита в Азербайджан.

По мнению Медведева, эти проекты дадут возможность России внедрять свои технологии, создавая предприятия, а на азербайджанском рынке появятся лекарства хорошего качества, которые граждане республики смогут приобретать "за национальную валюту, а не за иностранные деньги".

Летом 2015 года тарифный совет Азербайджана утвердил предельную стоимость 256 жизненно необходимых и важных лекарственных препаратов (ЖНВЛП). Утвержденные цены оказались в два-три раза ниже тех, которые ранее устанавливались рынком. С сентября прошлогоднячи действовать цены на 1 057 лекарств, продающихся в стране.

Источник: <http://vademec.ru/>



В Казахстане до конца 2016 года зафиксировали цены на 105 наименований ЛС и медизделий

1 апреля Министр здравоохранения и социального развития Республики Казахстан Тамара Дүйсенова и руководители профессиональных фармацевтических ассоциаций Казахстана подписали Меморандум по сдерживанию цен на 105 наименований лекарственных средств и изделий медицинского назначения.

Как передает пресс-служба ведомства, вышеуказанный документ подписали президент Ассоциации поддержки и развития фармацевтической деятельности Республики Казахстан Марина Дурманова, президент Ассоциации "ФармМедИндустрія

Казахстана" Серик Султанов, президент Ассоциации международных фармацевтических производителей в Республике Казахстан Вячеслав Локшин и исполнительный директор Ассоциации дистрибуторов фармацевтической продукции Республики Казахстан Наталья Гунько.

Целью подписания меморандума является поддержка социально-уязвимых слоев населения. Отечественные и международные производители лекарственных средств и изделий медицинского назначения, дистрибуторы и представители розничной торговли взяли на себя социальную

ответственность по сдерживанию цен и зафиксировали цены на 105 наименований, часто используемых лекарственных средств и изделий медицинского назначения.

Срок действия меморандума - до конца 2016 года.

В список входят обезболивающие, противовоспалительные, сердечные, антигистаминные, желудочные, гипотензивные препараты, витамины, глазные, ушные капли и др.

Источник: <http://gmpnews.ru/>

В Беларуси будет откорректирован закон о лекарствах с учетом новых лицензионных требований

В Беларуси будут внесены поправки в закон "О лекарственных средствах" с учетом новых лицензионных требований, сообщил корреспонденту БЕЛТА член постоянной комиссии Палаты представителей Национального собрания по здравоохранению, физической культуре, семейной и молодежной политике Дмитрий Шевцов. По его словам, речь о внесении дополнений в закон идет в связи с тем, что с 1 марта 2016 года государственные организации здравоохранения и Белорусское общество Красного Креста освобождаются от процедуры лицензирования медицинской деятельности. "Уточняющая норма в части указания организаций,

которые осуществляют в установленном порядке медицинскую деятельность, вносится в статью 20 закона "О лекарственных средствах". Этой нормой расширяется перечень субъектов хозяйственной деятельности, которым может осуществляться оптовая реализация лекарственных средств", - пояснил Дмитрий Шевцов. Такая поправка даст возможность государственным организациям здравоохранения и БОКК приобретать лекарственные средства в аптечных складах юридических лиц всех форм собственности, которые занимаются оптовой продажей, для использования при оказании всех видов медпомощи населению. Иными

словами, они смогут делать оптовые закупки без прохождения процедуры лицензирования. Как отметил депутат, реализация положений законопроекта позволит обеспечить совершенствование госрегулирования в части оказания медпомощи государственными организациями здравоохранения. Документ готовится к рассмотрению депутатами на весенней сессии, которая откроется в апреле. Не исключено, что он будет рассмотрен в первом и втором чтении сразу, так как носит в большей степени технический характер.

Источник: <http://www.belta.by/>

В Ташкенте состоялся круглый стол по вопросам экспорта фармацевтической продукции



Фондом поддержки экспорта субъектов малого бизнеса и частного предпринимательства организован круглый стол посвященный вопросам экспорта фармацевтической продукции. В нём приняли участие представители более 40 отечественных фармацевтических компаний, сообщает UzReport.

Данное мероприятие проводилось Фондом в рамках цикла отраслевых круглых столов при участии производителей экспортной продукции, логистических, внешних торговых компаний и государственных органов.

На мероприятии обсуждались вопросы привлечения фармацевтических компаний в экспортную деятельность, механизмы расширения географии и экспортного потенциала производителей отрасли. Представители Фонда ознакомили предпринимателей с создаваемыми в стране благоприятными условиями, а также результатами маркетинговых исследований, проведенных на внешних рынках.

Отмечалось, что на сегодняшний день фармацевтическая промышленность страны, представляет собой развитую отрасль, включающую в себя более 100 предприятий и учреждений, имеющих право заниматься деятельностью по производству лекарственных средств и изделий медицинского назначения.

Подчеркивалось, что работы, проводимые по модернизации, техническому и технологическому перевооружению действующих мощностей, реализация целого ряда инвестиционных проектов, освоение в производстве новых видов продукции позволяют обеспечить положительную динамику в развитии отрасли. Так, темпы роста объемов производства в 2015 году составили 123,8%. Создано 1034 новых рабочих места. В прошлом году экспорт продукции составил более 11 млн.200 тысяч долл. США.

"В настоящее время в 12 странах мира зарегистрировано 237 лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения 15 предприятий, входящих в состав Акционерной компании "Узфармсаноат". Продукция предприятий экспортируется в Армению, Афганистан, Грузию, Казахстан, Кыргызстан, Россию, Украину, Китай и Южную Корею. Хочу отметить, что в Узбекистане особое внимание уделяется конкурентоспособности отечественной продукции. С этой целью проводится работа по внедрению международных стандартов качества. На сегодняшний день на 29 отечественных предприятиях внедрена система управления качеством ISO-9001 и на 7 предприятиях - международный стандарт GMP (надлежащая производственная практика)", - рассказал начальник отдела маркетинга Фонда поддержки экспорта субъектов малого бизнеса и ча-

стного предпринимательства Марат Шураев в своем интервью UzReport.

В ходе круглого стола также говорилось и о планах на 2016 год. Так, в текущем году намечено освоение производства 60 новых препаратов, а объемы экспорта фармацевтической продукции планируется расширить до 15 млн. долл. США.

"В целях дальнейшего повышения экспортного потенциала компаний фармацевтической отрасли Фондом поддержки экспорта субъектов малого бизнеса и частного предпринимательства осуществляется работа по изучению зарубежных рынков, проведению маркетинговых исследований, нахождению зарубежных партнеров по поставке продукции", - отметил Марат Шураев.

В ходе встречи были выслушаны мнения и предложения предпринимателей отрасли.

По итогам мероприятия разработан ряд предложений по дальнейшему увеличению экспортного потенциала фармкомпаний и развитию фармацевтической промышленности.

Источник: <http://apteka.uz/>



Выпуск ранозаживляющих салфеток освоили в Гомельской области. Разработкой белорусских учёных заинтересовались мировые фармкомпании

Уникальные ранозаживляющие салфетки начали выпускать в Гомельской области. Они не отторгаются организмом и незаменимы при лечении сильных ожогов и ран. Продукт инновационный, аналогов на просторах СНГ пока нет. Разработкой белорусских учёных уже заинтересовались мировые фармацевтические компании.

Одна маленькая салфетка способна сотворить настоящее медицинское чудо. Это уже доказали многочисленные лабораторные исследования. Материал, разработанный светлогорскими учёными, действует как механический насос и выводит из повреждённой ткани (будь то сильнейший ожог или глубокая рана) все вредные вещества. Сорбент хорошо удерживает влагу и восстанавливает кожный покров.

Светлана Осецкая, инженер лаборатории углеродных материалов: "Салфетка состоит из углерода, поэтому она не отторгается организмом. Рана не намокает под этой салфеткой, салфетка не прилипает к ране, что немаловажно при перевязках. Её преимущества в том, что она быстро заживает рану".

А начинается всё с обыкновенной технической нити из дерева - на специальном оборудовании из неё дела-

ют белую ткань. Затем материал отправляют в печь и обжигают при температуре 2 тысячи градусов.

"На этой стадии белая ткань стала чёрной, это уже готовая основа нашей салфетки".

Финальный этап - упаковка и стерилизация гамма-излучением. Ранозаживляющие салфетки - это более современная альтернатива бинтам и другим перевязочным материалам.

Владимир Докучаев, главный технолог ОАО "СветлогорскХимволокно": "Технология очень непростая. Мы работали не один десяток лет, чтобы получить этот материал, всё это давалось по капле, по крупицам дорабатывалось до кондиции, которую мы имеем сейчас. На постсоветском пространстве мы будем единственные, кто имеет полную цепочку для изготовления этого материала".

Лечебный эффект стерильных салфеток подтвердили и клинические испытания. Углеродную ткань "протестировали на прочность" в клиниках Европы, России и Беларуси. Медики разработку оценили.

Константин Сачек, главный врач клиники Витебского государственного медицинского университета: "Эти повязки могут широко применяться

в практике неотложной медицины, в практике медицины, связанной с ранениями, ранами и раневой инфекцией".

Интерес к новой продукции есть и в Беларуси, и за её пределами. Светлогорское предприятие намерено полностью закрыть потребности внутреннего рынка и выйти на экспортные поставки - не менее ста тысяч штук салфеток в год.

Алексей Железовский, заместитель начальника управления продаж ОАО "СветлогорскХимволокно": "В настоящее время мы начали поставку салфеток в Чехию, Германию, Италию, в Южной Корее проходят мероприятия по сертификации салфеток для дальнейшего применения в медицине. Также мы прорабатываем возможность реализации наших углеродных салфеток в розничную сеть посредством фармацевтических сетей Республики Беларусь".

А первыми, кто испытает белорусский антисептик, что называется, в полевых условиях, станут светлогорские пожарные. Ранозаживляющие салфетки отныне - в обязательной комплектации аптечки спасателей. На очереди станции скорой помощи, больницы и ожоговые центры.

Источник: <http://ont.by/>



XII ежегодная межрегиональная конференция

АКТУАЛЬНЫЕ ПРОБЛЕМЫ ОБЕСПЕЧЕНИЯ
КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННОЙ
И МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ



26 - 28 июня
2016 г.

Сочи, франд отель «Жемчужина»

В ПРОГРАММЕ КОНФЕРЕНЦИИ:

Пленарное заседание

- Современные стандарты и протоколы лечения социально-значимых и жизнеугрожающих заболеваний
- Система «врач-пациент-провизор» — основные проблемы информационного взаимодействия
- Современное состояние фармацевтического рынка РФ — основные тренды и тенденции
- Обеспечение доступности качественной лекарственной и медицинской помощи на региональном уровне

Секционные заседания

- Аптечная секция «Как повысить эффективность аптечного бизнеса»
- Определение потребности в лекарственных средствах на региональном уровне и ЛПУ
- Регулирование обращения лекарственных средств на территории государств-членов Евразийского экономического сообщества — ЕврАзЭС
- Организация лекарственного обеспечения на региональном уровне
- Государственный контроль качества лекарственных средств
- Экспертиза лекарственных средств
- Организация деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- Лекарственное обеспечение ведомственного здравоохранения
- Ресурсное обеспечение реабилитационного периода
- Нутриционная поддержка ведения пациентов

Конференция традиционно собирает широкий круг участников и предоставляет возможность гармоничного сочетания интенсивной научно-практической программы, активного профессионального обмена опытом и отдыха в олимпийском городе Сочи — жемчужине Черноморского побережья Кавказа.

Насыщенная программа, авторитетный состав докладчиков и участников, современный организационный уровень являются залогом многолетнего успешного проведения данного мероприятия.

Дополнительная информация на сайте www.fru.ru, 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



Fleming.

2-ая Ежегодная

КОНФЕРЕНЦИЯ

Обеспечение качества в фармацевтическом производстве

Россия и страны ЕАЭС

1-3 июня 2016 | Москва, Россия



V ФОРУМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ УПАКОВКИ «ФАРМАПАК»

Участие для фармацевтических
и косметических производителей
бесплатное!

26 мая 2016 года
Москва
Конгресс-центр
Технополис



Рассмотрение нормативно-правовых изменений,
касающихся требований к инструкциям-вкладышам
лекарственных препаратов и упаковке



Обсуждение вопросов, связанных с повышением
эффективности процесса фасовки
лекарств и косметики



Построение диалога между фармацевтическими
компаниями и производителями упаковки с целью
сделать производство конечного продукта
ЛУЧШЕ, БЫСТРЕЕ И ДЕШЕВЛЕ!

За подробной информацией обращайтесь:
тел.(831) 461-89-80 (доб.164)
e-mail: zaikina_a@promis.ru
upak-forum.ru

СТАНЬ УЧАСТНИКОМ



Возможности внедрения свободного программного обеспечения в экспертном учреждении здравоохранения

А.А. Игнатьев, К.А. Кошечкин

Федеральное государственное бюджетное Учреждение
"Научный центр экспертизы средств медицинского применения"
Министерства здравоохранения Российской Федерации, Москва



Федеральное государственное бюджетное учреждение "Научный центр экспертизы средств медицинского применения" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ НЦЭСМП) является одним из первых федеральных государственных научных учреждений системы здравоохранения, где начал переход на операционную систему на базе Linux. Учитывая роль ФГБУ НЦЭСМП в информационном сопровождении жизненного цикла лекарственных средств, нашему учреждению крайне важно идти в ногу со временем и использовать самые современные информационные технологии и инновационные решения. Как показывает практика, в нашей стране, всё больше и больше государственных учреждений и организаций переходит на свободное программное обеспечение. В сложившейся политической и экономической ситуации переход является очень важным, т.к. при этом реализуется два ключевых требования к программному обеспечению. Это экономия бюджетных средств и обеспечение информационной безопасности.

Информационное сопровождение жизненного цикла лекарственного средства на одном из первых этапов осуществляется в рамках работы регуляторных органов системы здравоохранения. На основании положений Федерального закона "Об обращении лекарственных средств" № 61-ФЗ, ФГБУ НЦЭСМП, выполняет задания Министерства здравоохранения Российской Федерации, осуществляя экспертизу заявленных для государственной регистрации лекарственных препаратов. Эта работа требует обработки большого числа документов и образцов анализируемой медицинской продукции. Для ее выполнения необходима координация действий всех подразделений, участвующих в экспертизе, принимая во внимание их размещения на территориально удаленных объектах. Для должного осуществления возложенных обязанностей в учреждении были созданы и эксплуатируются различные информационно-технологические решения, позволяющие автоматизировать работу экспертов и административного персонала. Это позволяет интегрировать деятельность всех сотрудников организации с целью снижения как временных, так и финансовых издержек и повышения качества итогового результата.

Специалисты учреждения непрерывно совершенствуют информационную среду учреждения на протяжении более 15 лет и за это время накоплены различные решения, используемые для автоматизации работы [1]. На сегодняшний день реализация концепции внедрения CALS/PLM-технологий [2,3] требует внедрения комплексных интегрированных решений.



В связи с этим в 2015 году в ФГБУ НЦЭСМП был инициирован проект создания автоматизированного рабочего места на основе так называемого открытого программного обеспечения. Открытое программное обеспечение (англ. open-source software) - программное обеспечение с открытым исходным кодом [4]. Открытое программное обеспечение не требует приобретения лицензий для его использования. В связи с этим для его обозначения часто используется термин свободное программное обеспечение (СПО). Использование СПО позволяет добиться существенной экономии финансовых ресурсов.

В ФГБУ НЦЭСМП в качестве пилотного объекта автоматизации были изучены административно-хозяйственные подразделения учреждения. В дальнейшем интеграция работы подразделений учреждения разного профиля позволит оценить возможность использования таких информационных систем и для организации экспертных рабочих мест.

Вопросы качества

Для того, что бы оценить возможность перехода на свободное программное обеспечение и выбрать тип программного обеспечения, был проведён опрос сотрудников административно-хозяйственных подразделений учреждения. При опросе были выявлены основные программные продукты, которые используются сотрудниками этих подразделений в работе. В том числе, особое внимание было уделено работе специализированных сайтов, которые сотрудники используют для выполнения своих обязанностей. Особое место занимают сайты, которые позволяют работать с системой государственных закупок. Без обеспечения полной работоспособности данных сайтов (торговых площадок) будет невозможно функционирование всего учреждения в целом, т.к. не будет осуществляться процесс закупок оборудования и материалов, необходимых для работы. Основной сложностью являются технические требования торговых площадок. Обязательным условием их работоспособности является использование браузера Internet Explorer, который был разработан специально для Windows-систем корпорацией Microsoft. Остальные компоненты, такие как криптографические средства и плагины, имеют поддержку Linux - систем и различных браузеров, таких как Firefox и Chromium.

В качестве предполагаемой операционной системы, относящейся к открытому программному обеспечению, была выбрана система Ubuntu ([u buntu?]; от зулу ubuntu - человечность; "Убунту") - операционная система, основанная на Debian GNU/Linux [5]. Данная система была создана международным сообществом в которое входят в том числе российские разработчики. Она основана на ядре Linux, Unix-подобной операционной системы, являющейся основным конкурентом для программных продуктов компании Microsoft.

После проведённой предварительной оценки, сотрудниками управления информатизации был составлен план перехода на свободное программное обеспечение и аналитический отчёт, касающийся каждого из опрошенных подразделений. План перехода включает в себя ряд основных этапов. Это опрос сотрудников для выявления пе-

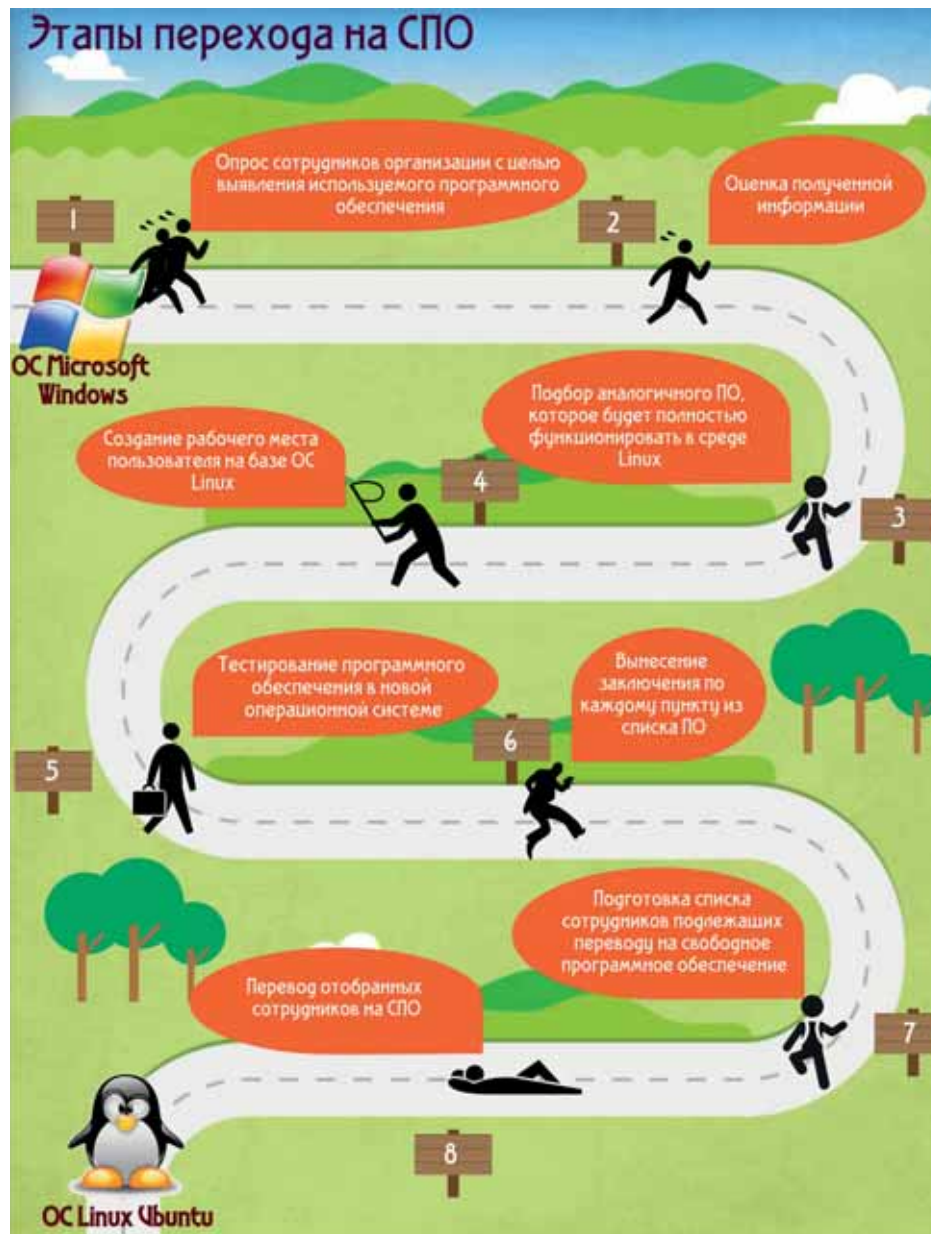


Рисунок 1. План перехода на свободное программное обеспечение

речня используемого программного обеспечения, оценка полученной информации, подбор аналогичного программного обеспечения для среды Linux, создание автоматизированного рабочего места на базе среды Linux, тестирование программного обеспечения, оценка работоспособности каждой программы в отдельности и возможности ее замены на аналогичную, подготовка перечня сотрудников для перевода на свободное программное обеспечение и собственно перевод. Графически данный план представлен на рисунке 1.

После опроса пользователей и оценки полученной информации, приложения, которые используются в работе, были разделены на два основ-

ных типа. Первый - это приложения, которые являются базовыми для всех сотрудников. Второй - это приложения, позволяющие выполнять работу по определённому направлению деятельности. На рисунке 2 представлен общий перечень используемого программного обеспечения с указанием количества выявленных установок на персональные компьютеры пользователей.

Стоит выделить два приложения, которые пользуются наибольшим спросом - Консультант Плюс и 1С (суммарно, во всех редакциях). Данные приложения устанавливаются на ОС Linux и полностью работоспособны. Исключением являются некоторые дополнительные модули для 1С.

Как показала диагностика, стандартное рабочее место сотрудника административно-хозяйственного подразделения на данный момент можно полностью перевести на свободное программное обеспечение. Что касается профильного программного обеспечения, то требуются дополнительные углублённые тесты, которые будут проводиться перед самим внедрением. На этапе опроса, подтвердилась информация о том, что абсолютно все отделы, которые занимаются закупочной деятельностью, в данный момент не могут быть переведены на СПО. Перевод не возможен из-за необходимого доступа к торговым площадкам. Программные требования торговых площадок были описаны выше. На рисунке 2 видно, что общее число пользователей, которые используют сайты, требующие поддержку ЭЦП, составляет более 20 человек из различных подразделений.

Что касается остальных подразделений, то к каждому из них требуется отдельный подход. Во многих подразделениях будет осуществлён частичный перевод сотрудников на СПО в силу различных требований профильного программного обеспечения.

Рассмотрим первый тип приложений - базовый. Приложения, которые относятся к стандартному программному обеспечению в среде Microsoft Windows и их аналоги, реализованные на свободном программном обеспечении, представлены на рисунке 3. Среди базовых приложений можно выделить два типа программ - платные и бесплатные. К платным программам относятся Консультант+ и антивирус Dr.Web. Так как эти приложения кроссплатформенные, то не потребуется привлекать дополнительные средства при внедрении. Всё остальное программное обеспечение из базового комплекта является бесплатным. И в целом, большая часть разрабатываемых продуктов под ОС Linux является бесплатными, что в сложившейся экономической ситуации в стране является важным фактором при переходе на СПО.

Базовые программы, представленные в ОС Linux, хоть и аналогичны тем, что в данный момент используют сотрудники в ОС Windows, но всё же имеют отличия в интерфейсе. Опытным пользователям будет достаточно просто перейти на новое программное обеспечение, однако у сотрудников со

слабыми навыками работы с персональным компьютером могут возникнуть затруднения. Для того, чтобы помочь адаптироваться к новой системе, силами управления информатизации, планируется проведение обучающих лекций и практикумов, в рамках которых сотрудниками подразделений будут освоены основные принципы работы новых программных решений. Ожидается, что основные вопросы будут возникать при работе с Libre Office. Так как большая часть работы, выполняемая сотрудниками административно-хозяйственных подразделений, выполняется в программах Word и Excel.

Переход на новое ПО планируется поэтапно. В первую очередь будет выбрано несколько сотрудников из разных подразделений, которые используют базовое программное обеспечение. По итогам опытной эксплуатации будут учтены пожелания сотрудников к новой операционной системе и прикладному программному обеспечению. В итоге работы планируется адаптация автоматизированного рабочего места на основе СПО для максимального количества рабочих станций. В режим промышленной эксплуатации переход будет осуществляться по мере возможностей программного обеспечения (адаптация и выпуск новых версий требуемого ПО).

С точки зрения информационной безопасности необходимо отметить, что Linux подобные системы являются наиболее распространенным программным обеспечением используемым для управления серверами [6]. Для данного класса оборудования безопасность является наиболее важным требованием. Также относящиеся к СПО Linux системы не принадлежат какому-либо правообладателю и за счет открытого кода полностью прозрачны в работе. Это в свою очередь исключает возможность передачи операционной системой конфиденциальных данных с персонального компьютера пользователя третьим лицам помимо воли самого пользователя. Об осуществлении подобных действий операционными системами компаний Microsoft опубликован ряд сообщений в прессе [7,8].

На данный момент известно о внедрении свободного программного

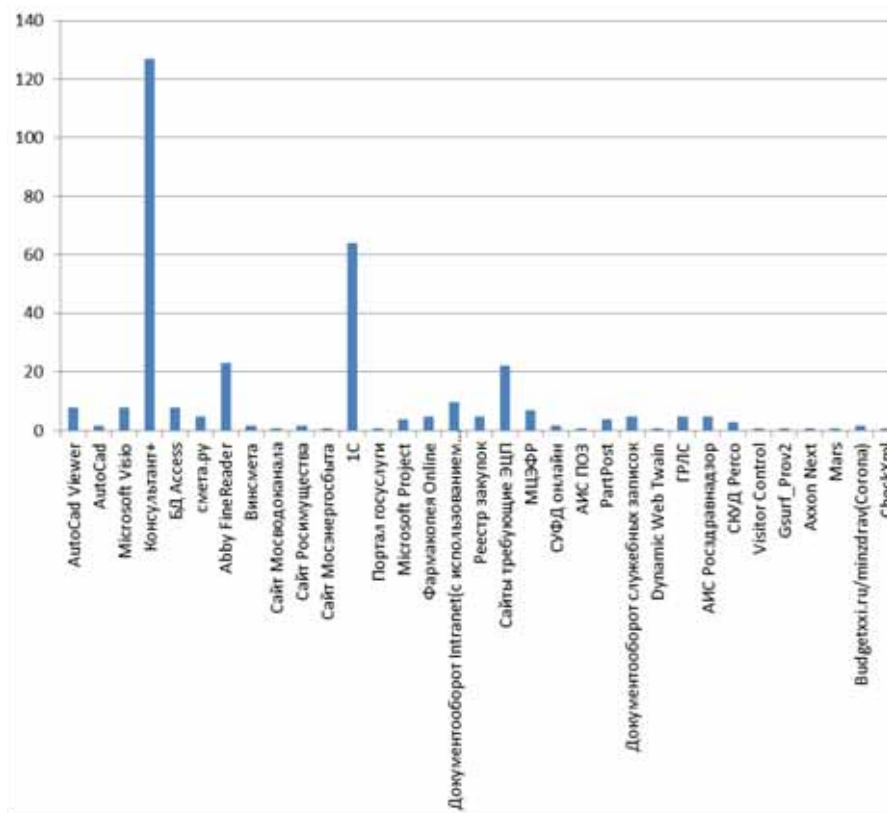


Рисунок 2. Используемое программное обеспечение

Вопросы качества

Windows VS Linux

Сравнение базовых приложений

Windows

Linux



Рисунок 3. Сопоставление аналогичного программного обеспечения в среде ОС Windows и ОС Linux.

обеспечения, например, в Министерстве Обороны России. Для министерства разработана специальная версия - ОС "ЗАРЯ" [9]. Данная операционная система реализована на базе Linux. Также дочерние структуры Госкорпорации "Ростех" разработали операционную систему Astra Linux с целью сокращения санкционных рисков, связанных с использованием зарубежного программного обеспечения [10]. Перспективность разработки собственных автоматизированных рабочих мест на основе программного обеспечения семейства Linux также подтверждается государственной политикой России. Премьер-министром Дмитрием Медведевым подписано постановление № 1236 от 16.11.2015 "Об установлении ограничения допуска программных средств и информационных продуктов вычислительной техники, происходящих из иностранных государств, для целей осу-

ществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд и дополнительного требования к участникам закупок услуг, связанных с использованием программных средств и информационных продуктов вычислительной техники", по которому с 1 января 2016 года государственные органы обязаны закупать ПО из специального реестра отечественного программного обеспечения [11]. Разработка автоматизированного рабочего места на основе СПО полностью соответствует новой "Доктрине информационной безопасности России", которая должна быть принята в 2016 году на смену действующему документу от 2000 года [12].

В заключение стоит отметить, что скорость увеличения вычислительных мощностей персональных компьютеров замедляется, а это в свою очередь приводит к необходимости

совершенствования путей использования имеющегося аппаратного обеспечения. Также экономическая ситуация требует снижения расходов, а это возможно в том числе за счет сокращения закупок нового оборудования и использования СПО. В свою очередь, на рынке программного обеспечения с каждым годом появляется всё больше конкурирующих продуктов, и в итоге всем привычное программное обеспечение может отойти на второй план. Создание эффективного автоматизированного рабочего места, как с точки зрения оптимизации расходов, так и с точки зрения работы пользователя на основе СПО является одним из шагов на пути реализации перспективной концепции внедрения CALS/PLM технологий в отдельно взятом экспериментном учреждении и во всей сфере обращения лекарственных средств.

СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННЫХ ИСТОЧНИКОВ

1. В.А. Меркулов, К.А. Кошечкин, А.Н. Яворский. "Методические подходы к формированию информационной среды ФГБУ "Научный центр экспертизы средств медицинского применения Минздравсоцразвития России". // Ведомости НЦЭСМП, № 1, 2011 год, стр. 49-52.
2. К.А. Кошечкин. Перспективы применения CALS/PLM-технологий в фармацевтической отрасли Российской Федерации // Ведомости НЦЭСМП. 2014, С. 47-49.
3. Управление информационным сопровождением жизненного цикла лекарственных средств. Концепция применения элементов CALS/PLM-технологий для информационной поддержки жизненного цикла лекарственных средств. // Кошечкин К.А., Олефир Ю.В., Меркулов В.-А. - Москва: Полиграф-Плюс, 2015. - 284c.
4. Open Source Initiative. Frequently Answered Questions. [Электронный ресурс] <http://opensource.org/faq#free-software> (дата обращения 01.02.2016).
5. The Ubuntu story [Электронный ресурс] <http://www.ubuntu.com/about/ubuntu> (дата обращения 01.02.2016).
6. Usage statistics and market share of Unix for websites [Электронный ресурс] <http://w3techs.com/technologies/details/os-unix/all/all> (дата обращения 01.02.2016).
7. Windows 8 отсылает в Microsoft данные обо всех установленываемых программах. [Электронный ресурс] http://www.cnews.ru/news/top/windows_8_otsylat_v_microsoft_dannye (дата обращения 01.02.2016).
8. Analiza Windows 10: Ve svim principu jde o pouh termin?l na sbr informac o uivatelj, jeho prstech, och a haslu!. [Электронный ресурс] <http://aeronet.cz/news/analiza-windows-10-ve-svem-principu-jde-o-pouh-terminal-na-sber-informaci-o-uivateli-jeho-prstech-ochch-a-haslu/> (дата обращения 01.02.2016).
9. Семейство операционных систем Заря [Электронный ресурс] <http://cpieniu.ru/index.php/product-i-uslugi/17-produkciya/bazovye-informatsionnye-tehnologii> (дата обращения 04.02.2016).
10. "РТ-ИНФОРМ" возглавил процесс перехода Ростеха на отечественную операционную систему на базе Linux 46 [Электронный ресурс] <http://www.rtinform.ru/about/news/rt-inform-vozglavil-prosess-perekhoda-rostekha-na-otcheschestvennuyu-operatsionnuu-sistemui-na-baze-li/> (дата обращения 01.03.2016).
11. Госорганы перейдут на отечественное ПО "Коммерсант" от 16.11.2015, 18:46 [Электронный ресурс] <http://www.kommersant.ru/doc/2855544> (дата обращения 04.02.2016).
12. Задачи государственной кибербезопасности [Электронный ресурс] <http://www.kommersant.ru/doc/2829842> (дата обращения 04.02.2016).



Седьмая фармацевтическая
неделя качества

Обеспечение качества лекарственных средств

2016

14-17 июня

www.pharm-quality.org
www.qp-association.ru

Партнер:



Информационная поддержка:



SOLID(S) EUROPEAN SERIES

SOLID(S)

RUSSIA

18 – 19 мая 2016

Экспофорум, Санкт-Петербург

2-я конференция и
выставка по технологиям
и транспортировке
сыпучих материалов

Организатор
EASYFAIRS
Visit the future

СТАНЬТЕ УЧАСТНИКОМ SOLIDS RUSSIA 2016!



Просканируйте QR код или посетите нас на сайте www.solids-russia.ru

Плата за ошибки: какие суммы пациенты и государство отсудили у фармкомпаний

В феврале 2016 года суд обязал компанию Jonson&Jonson выплатить \$72 млн семье 62-летней женщины, скончавшейся от рака яичников. Родственники потерпевшей утверждают, что болезнь развилась из-за использования талька и геля для интимной гигиены компании J&J, которыми женщина пользовалась более 35 лет. Это первое судебное решение такого рода, принятое в пользу пациента; теперь компании угрожают еще 1 200 аналогичных исков.

За прошедший год были и другие крупные иски пациентов к фармацевтическим компаниям.

В апреле 2015 года крупнейший японский производитель лекарств Takeda \$2,7 млрд из прибыли за IV квартал 2014 года потратила на урегулирование свыше 8 тысяч претензий в отношении противодиабетического препарата Actos (пиоглитазон). Из этой суммы \$2,37 млрд составили прямые выплаты истцам - около \$287 тысяч по каждому случаю. Остальные средства компания направила на юридические расходы.

Претензии к фармгиганту связаны с тем, что Takeda не предупредила пациентов о рисках развития онкозаболеваний, связанных с приемом лекарственного средства.

По словам эксперта фармацевтической индустрии Эрика Гордона (Erik Gordon), такой путь урегулирования претензий - хорошая сделка для Takeda, поскольку в действительности пострадавшие должны получить компенсацию гораздо выше предложенной. После официального заявления компании о готовности начать выплаты стоимость ее акций на токийской бирже снизилась на 2,1%.

Гораздо меньшую сумму в августе 2015 года взяли с американской компании Amgen Inc. Она согласилась выплатить \$71 млн 48 штатам США и округу Колумбия по делу об обвинении в мошенничестве. По версии следствия, компания продвигала препараты Enbrel и Aranesp для лечения болезней, не указанных в инструкции к применению. Первый препарат был одобрен как средство для лечения умеренного и тяжелого бляшечного psoriasis, второй - для лечения определенных форм анемии. Однако врачам представители Amgen рекомендовали применять Aranesp в большей дозировке, чем это было прописано в инструкции к применению, а Enbrel представляли как препарат для лечения любых форм анемии.

Производителя обвинили в том, что он нарушил законы штатов о защите прав потребителей, самовольно расширив список лекарственных показаний, который должен быть согласован с Управлением по продуктам и лекарствам США (FDA).

Также американские власти заставили заплатить \$39 млн производителя дженериков - компанию Qualitest Pharmaceuticals, входящую в структуру Endo International Plc. Деньги будут распределены между 47 штатами и американским правительством за то, что фармкомпания продавала витаминные комплексы с содержанием фторидов ниже рекомендованного уровня. Это обнаружил стоматолог из Флориды Стефан Портер, исследуя таблетки Qualitest, изготовленные в 2008-2013 годах.

До поглощения Qualitest утверждала, что количество фторидов в витаминах соответствует рекомендациям Управления по продуктам и лекарствам США

(FDA). Однако фтористых добавок было вдвое меньше, чем нужно.

В 2010 году руководство объединенного холдинга и FDA подтвердили сведения Портера, а обман Qualitest нанес ущерб бюджету льготной медицинской страховой программы для неимущих Medicaid и ряду других федеральных программ. По словам прокурора Эрика Шнайдермана, у пациентов, принимавших препарат с недостаточным содержанием фторидов, был повышен риск возникновения кариеса и других заболеваний.

В апреле 2015 года жители Гватемалы все-таки решили подать в суд на Американский институт Джонса Хопкинса за преднамеренное инфицирование венерическим заболеванием в рамках эксперимента. Поводом стало официальное признание властями США информации о проведении экспериментов над людьми с 1946 по 1948 год: американские врачи намеренно заражали жителей Гватемалы гонореей и сифилисом. Экспериментам в той или иной форме подверглись около 5,5 тысячи жителей Гватемалы, 83 из которых скончались. В качестве ответчиков перед окружным судом Балтимора представили к тому же благотворительный Фонд Рокфеллера и фармацевтическая компания Bristol-Myers Squibb. Гватемальские правозащитники отмечают, что согласие на эксперименты по заражению сифилисом было получено учеными лишь от правительства страны, однако сами участники не знали о своем заражении и не давали согласия на участие в эксперименте. В экспериментах было задействовано почти 750 жителей страны.

Источник:
<http://www.vademec.ru/news/>

Эпидемия гриппа обнажила целый ряд проблем на фармацевтическом рынке

На первый взгляд вопрос с дефицитом тех или иных лекарств решить несложно. Особенно при сегодняшнем обилии дженериков. Неслучайно глава Росздравнадзора Михаил Мурашко предлагает аптекам советовать покупателю все возможные аналоги.

"В настоящее время производство противовирусных препаратов осуществляется без перебоев, российские производители своевременно реагируют на спрос, - поясняет руководитель Федеральной службы. - А перебои в наличии некоторых из них возникли из-за ажиотажного спроса и сбоев в логистике. Поэтому нашей главной общей задачей является обеспечение своевременных поставок и создание запасов лекарств данной группы".

От своевременных поставок действительно зависит многое. А вот создание запасов - вопрос неоднозначный. Чем сильнее напуган пациент, тем выше вероятность, что он купит десять упаковок лекарства сразу. На всякий случай. Или будет готов приобрести препарат по любой, даже пятикратно завышенной цене, говорится в материале Екатерины Алтайской в "Аргументах и Фактах".

"Дефектуры, о которой так много сейчас говорят, в действительности не было. Она была надуманной и придуманной. Ажиотажный спрос на один-единственный препарат создали вовсе не пациенты. А предприимчивые лица, которые воспользовались ситуацией: скучили лекарство, а потом нелегально перепродавали его в Интернете. Намного дороже, чем это средство стоит в аптеке", - рассказывает исполнительный директор Российской ассоциации аптечных сетей Нелли Игнатьева.

Об отсутствии аналогов не было и речи: у знаменитого средства есть дженерики. Менее рекламированные, менее известные, но имеющиеся в аптеках.

"Что касается несгораемого запаса, то как определить его размер? И для кого будет этот запас Для спекулянтов? - продолжает Нелли Игнатьева. - Объёмы лекарств, которые выпускает фармпроизводство, вполне отвечают требованиям пациентов. Но когда мы в панике, мы начинаем закупаться впрок".

"В условиях кризиса люди покупают дженерики более охотно. Приемлемые

по цене аналоги - необязательно отечественные. Даже препараты, воспроизведённые в Европе, дешевле оригинальных средств на 30-300%,- замечает эксперт фармацевтического рынка Герман Иноземцев. - Аптеки и сами предлагают замену: им тоже важно, чтобы посетитель приобрёл аналогичное лекарство и не ушёл с пустыми руками".

Мнение аналитика подтверждают и руководители московских аптек: пациенты всё чаще спрашивают о дженериках. Интересуются ценой, страной производства...

Аптеке вряд ли по силам держать у себя 20 средств с одним и тем же МНН. Но три-пять аналогов из разных цено-вых категорий фармация вполне выдержит - и возможность предложить приемлемый дженерик обычно остаётся.

Временный дефицит противовирусных средств - сигнал о более серьёзных проблемах. Лекарства из аптек стали исчезать гораздо раньше, только больной человек не всегда может это заметить. Чаще всего он воспринимает нехватку препаратов как их подорожание.

"Во многом виноват однобокий взгляд на импортозамещение. Без импортозамещения субстанций оно привело к нынешнему дефициту,- поясняет Герман Иноземцев.- 80% себестоимости лекарства занимает стоимость сырья, из которого оно изготовлено. А фармсубстанции наш производитель вынужден приобретать за доллары. И если рубль по отношению к доллару упал в два раза, то и фармсубстанция подорожала вдвое. Но система подсчёта цены при этом не изменилась".

Ещё в 2014 году фармацевтическое сообщество было тревогу: если не проиндексировать цены на жизненно важные лекарственные препараты, они начнут массово исчезать из аптек.

Процесс остановился в полуслучае от результата: расчёты, несколько круглых столов, проект постановления правительства, который в итоге не был принят. Цены на препараты из Перечня ЖНВЛП производителям разрешили поднять, но на значительно меньшую величину.

А потом рубль вновь упал и лекарственный рынок вернулся к наполовину

решённому вопросу. Споры о регулировании цен продолжаются. А фарма выживает как может. Снимать препараты с производства стали далеко не все: кто-то направил свою продукцию на экспорт, в страны ближнего зарубежья.

Нехватка лекарств, возникшая в дни гриппа, - явление временное. Но с весьма долгосрочными последствиями. Предсказать ажиотажный спрос было сложно: в прошлом году грипп был не менее тяжёлый, но наши соотечественники не отнеслись к нему с меньшей тревогой. И дефицита в аптеках почему-то не было.

Зарубежный производитель знаменитого средства от гриппа совсем недавно локализовал упаковку лекарства в нашей стране. Когда началась эпидемия, первые упакованные в России партии ещё не поступили в аптеки. А старые запасы оказались раскупленными.

Аптекам рекомендовали строже соблюдать правила рецептурного отпуска. Но эту рекомендацию трудно назвать своевременной. Как и возможные массовые проверки среди фармацевтов и провизоров.

"Проблема с рецептами - болезнь повсеместная. Началась она с девяностых годов, когда рецептурных бланков по-просту не хватало. Назначения приходилось выписывать на бумажке,- вспоминает Нелли Игнатьева. - А потом все к этому привыкли, но из-за рецептов на листике из блокнота с врача фактически снимается ответственность за лечение".

Ужесточение контроля над рецептурным отпуском в аптеках - не выход из сложившейся ситуации. Решать вопрос нужно системно, считает исполнительный директор РААС. И начинать не с фармацевтических работников, а с медицинских.

Безобидная на первый взгляд реклама средства от гриппа привела к ажиотажному спросу и спекуляциям. И вот-вот приведёт к ужесточению проверок в аптеках.

А фармацевт по-прежнему перед выбором: срочно продать задыхающемуся астматику ингалятор или строго по инструкции оставить его без экстренной помощи?

Источник: <http://gmpnews.ru/>

**23-24 мая 2016 г., Москва,
гостиница «Холидей Инн Москва Сокольники»**

лекПомощь
Лекарственная Помощь

II КОНФЕРЕНЦИЯ

**«СОВРЕМЕННОЕ ЛЕКАРСТВЕННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ЛЕЧЕНИЯ
И ПРОФИЛАКТИКИ СОЦИАЛЬНО ЗНАЧИМЫХ ЗАБОЛЕВАНИЙ»
ЛЕКПОМОЩЬ 2016**

В ПРОГРАММЕ КОНФЕРЕНЦИИ

Пленарное заседание

Секционные заседания

- Проблемы обеспечения пациентов дорогостоящими и инновационными лекарственными средствами
- Региональные программы лекарственного обеспечения
- Лекарственное обеспечение отдельных нозологий
- Референтное ценообразование на лекарственные средства
- Совершенствование требований к представлению фармакоэкономических данных для включения лекарственных средств в перечни

Панельная дискуссия

- Возможность внедрения новых моделей лекарственного страхования

НА КОНФЕРЕНЦИИ ПЛАНИРУЮТСЯ ВЫСТУПЛЕНИЯ

Руководителей профильных департаментов Минздрава России, представителей ГД РФ, ФФОМС, ведущих экспертов отраслевых НИИ и ВУЗов и пр.

К УЧАСТИЮ В РАБОТЕ КОНФЕРЕНЦИИ ПРИГЛАШЕНЫ

Руководители профильных департаментов МЗ РФ, руководители и ведущие специалисты органов исполнительной власти в сфере охраны здоровья субъектов РФ, главные внештатные специалисты, руководители и ведущие специалисты ФФОМС и ТФОМС, сотрудники предприятий производителей лекарственных средств, представители профильных профессиональных ассоциаций, представители пациентских сообществ и др.

**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

НОВОСТИ АРФП

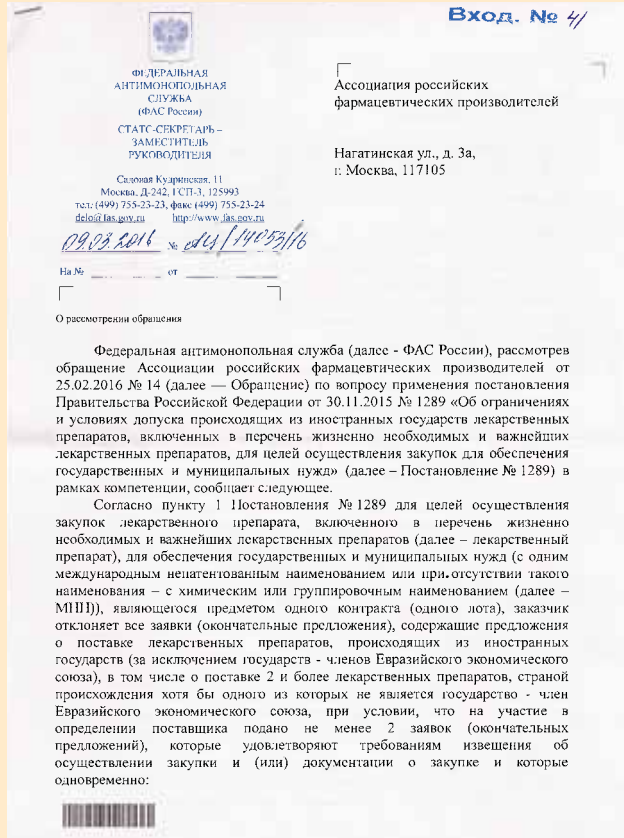
О выпуске в обращение лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения направила в адрес АРФП письмо, в котором призывала обеспечить внесение организациями, входящими в состав АРФП, сведений о сериях, партиях лекарственных средств, поступающих в гражданский оборот в РФ, через подсистему "Выборочный контроль" АИС Росздравнадзора.



<div style="text-align: center;"> Министерство здравоохранения Российской Федерации ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР) Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074 Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74 11 АПР 2016 № 001-14266/46 На № _____ от _____ </div>	Вход. № 15 2079220 Ассоциация Российских фармацевтических производителей ул. Нагатинская, д.3а, г. Москва, 113105
<input type="checkbox"/> О выпуске в обращение лекарственных средств	
<p>Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает, что с 15 января 2016 г. вступил в силу пункт 2 приказа Росздравнадзора от 07.08.2015 №5539 «Об утверждении Порядка осуществления выборочного контроля качества лекарственных средств для медицинского применения» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 09.10.2015 рег. №39263). Указанный пункт определяет обязанность организаций, осуществляющих производство лекарственных средств в Российской Федерации и ввоз лекарственных средств в Российскую Федерацию, предоставлять в Росздравнадзор сведения о сериях, партиях лекарственных средств, поступающих в гражданский оборот в Российской Федерации.</p> <p>Письмом Росздравнадзора от 12.05.2015 №01И-752/15 организации, осуществляющие производство лекарственных средств в Российской Федерации и ввоз лекарственных средств в Российскую Федерацию, информированы о возможности получения доступа к подсистеме «Выборочный контроль» АИС Росздравнадзора.</p> <p>В соответствии со статьей 19.7.8. КоАП РФ непредставление сведений в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, влечет административную ответственность.</p> <p>Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения просит обеспечить внесение указанных сведений организациями, входящими в состав Ассоциации.</p>	
Заместитель руководителя <small>С.А.Тарасова 8-499-578-01-27</small>	 Д.В.Пархоменко

ФАС ответила на обращение АРФП



После долгих дискуссий в ответ на обращение АРФП получено долгожданное разъяснение ФАС по вопросу применения положений Постановления Правительства РФ от 30.11.15 №1289 "Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд".

Согласно разъяснению, проведение закупок в соответствии с Постановлением №1289 осуществляется в случае подачи двух и более заявок от поставщиков лекарственных препаратов, происходящих из стран ЕАЭС, и в таком случае применяются преференции для отечественных производителей. При этом, отсутствие сертификата о происхождении товара "СТ-1" не является основанием для отклонения заявки или отмены аукциона. В случае, если на участие в торгах поданы заявки без сертификата и заявки от поставщиков лекарств, не происходящих из стран ЕАЭС, Постановление не применяется и закупки должны осуществляться в соответствии с федеральным законом 44-ФЗ.

Ассоциация надеется, что разъяснение будет способствовать единобразному применению Постановления №1289 в субъектах РФ и поддержке российских производителей.

Пресс-служба АРФП

3

лекарственного препарата, иные заявки участников закупки, содержащие предложения о поставке иностранного лекарственного препарата, а также лекарственного препарата, страной происхождения которого является государство-член Евразийского экономического союза, но не содержащие документа, подтверждающего страну происхождения лекарственного препарата, признаются не соответствующими требованиям и подлежат отклонению.

Вместе с тем, в случае подачи двух и более заявок, содержащих предложения о поставке лекарственного препарата, страной происхождения которых являются государства - члены Евразийского экономического союза, но при отсутствии в таких заявках документа, подтверждающего страну происхождения лекарственного препарата, а также, если такой документ содержится только в одной из поданных заявок, то ограничение, установленное Постановлением № 1289, не применяется.

При этом, если на участие в определении поставщика подана одна заявка, ограничение, установленное Постановлением № 1289 не применяется, в связи с чем отсутствие в заявке единственного участника закупки документа, подтверждающего страну происхождения лекарственного препарата, не является основанием для отклонения заявки.

Вместе с тем, действие Постановления № 1289 распространяется только на случаи закупок по одному международному непатентованному наименованию или при отсутствии такого наименования - с химическим или группировочным наименованием в рамках одного контракта.

Кроме того, в настоящее время ФАС России, Министерством экономического развития Российской Федерации, Министерством промышленности и торговли Российской Федерации, Министерством здравоохранения Российской Федерации готовится совместное разъяснение о применении положений Постановления № 1289.

А.Ю. Царевитинский

Салеев В.А. 8(499)755-23-23 (ноб. 088-596)

125-летие посещения Гонконга цесаревичем Николаем АРФП отметила открытием офиса

Открытие офиса Ассоциации Российских фармацевтических производителей совпало по времени с празднованием 125-летия посещения Гонконга цесаревичем Николаем. В рамках праздничной программы в Гонконге прошел Седьмой Русский бал и другие торжественные мероприятия.

Одной из приоритетных задач Ассоциации является развитие международных связей и межстранового сотрудничества в области фармацевтики. Для АРФП открытие офиса в Гонконге - это еще одна возможность для выхода на новые рынки и создания кооперационных альянсов в Юго-Восточной Азии, привлечения иностранных инвестиций в российскую фармотрасль, поиска партнеров для совместной научной деятельности.



рота в Азию. Именно поэтому мы здесь. Надеемся, что интересы членов АРФП будут продуктивно представлены в регионе и каждый производитель, заинтересованный в контактах с азиатскими партнерами получит помощь и всестороннюю поддержку", - подчеркнул Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев.

"Гонконг сегодня - это специальный административный район КНР, место средоточия финансовых институтов и высокотехнологичных компаний, в том числе и в сфере биотехнологий. Это - во-

На торжественном открытии офиса присутствовал заместитель Генерального консула России в САР Гонконг КНР Валентин Марков, представители бизнес-кругов, финансовых институтов, биотехнологических и транспортных компаний Гонконга и России.

Пресс-служба АРФП



Дан старт подготовке V Всероссийской студенческой фармацевтической олимпиады

В январе 2017 года в Московской области состоится Пятая Всероссийская студенческая фармацевтическая олимпиада - образовательный проект Ассоциации Российских фармацевтических производителей (АРФП).



Виктор Дмитриев, Генеральный директор АРФП

В этом году подготовка к мероприятию стартовала нетрадиционно: представители ведущих фармацевтических и аналитических компаний выступили с лекциями в Государственном гуманитарно-технологиче-

ском университете в г. Орехово-Зуево, на базе которого пройдет Олимпиада. Лекции прочли Генеральный директор АРФП, кандидат медицинских наук Виктор Дмитриев; Исполнительный директор Российской ассоциации аптечных сетей, кандидат фармацевтических наук Нелли Игнатьева и Мария Денисова, исполнительный директор IMS Health Россия, профессор, доктор фармацевтических наук.



Мария Денисова, исполнительный директор IMS Health Россия

ВСФО является образовательным проектом Ассоциации Российских фармацевтических производителей, проводимым раз в два года. Ранее Олимпиады прошли в Москве, Ярославле, Казани и в Санкт-Петербурге. В Олимпиаде 2015 года приняли участие 140 студентов из 26 регионов России, а также из Белоруссии и Казахстана.



Нелли Игнатьева, Исполнительный директор Российской ассоциации аптечных сетей



Проект направлен на определение лучших студентов фармацевтических и химико-технологических ВУЗов и факультетов, подготовку кадров для фармпромышленности, а также содействует развитию социального партнерства предприятий отрасли и ВУЗов, позволяет оценить качество образовательных дисцип-

лин и методик преподавания в ВУЗах, и способствует развитию сферы высшего фармацевтического образования в соответствии с реальными потребностями отрасли.

До встречи на Олимпиаде в Подмосковье!



В ближайшее время Правительство РФ должно определиться с решением проблемы повышения цен на дешевые лекарства

14 апреля на прямой линии с Президентом РФ Владимиром Путиным обсуждался вопрос, который неоднократно поднимала Ассоциация Российских Фармацевтических производителей: изменение принципов регулирования цен на лекарства низкого ценового сегмента.

Владимир Путин подтвердил, что из-за регулирования цен на дешевые лекарства некоторые производящие их предприятия работают на грани рентабельности.

"Есть определённое сокращение отечественных дешёвых препаратов, примерно на 2,5%, но это сокращение по наименованиям, а по химической формуле таких сокращений нет, то

есть появляются аналоги. Эта часть дешёвой продукции, особенно если она входит в жизненно важные препараты, регулируется государством, и в сегодняшних условиях, в условиях, когда припали и доходы граждан нашей страны, Правительство пошло на сдерживание роста цен. И если в целом эти жизненно важные лекарственные препараты выросли на 8,8%, то дешёвые выросли в прошлом году <...> на 16%", - прокомментировал Президент РФ.

В течение полутора-двух месяцев Правительство РФ должно решить проблемы рентабельности производства дешевых лекарственных препаратов низкого ценового сегмента, сообщил Президент РФ. На сегодняшний

день существуют два пути решения вопроса: либо субсидировать промышленность, если позволит бюджет, либо в какой-то степени отпустить цену.

"АРФП неоднократно поднимала вопрос о необходимости отойти от системы жесткого регулирования цен на этот сегмент ЖНВЛП. Год назад обсуждалась возможность разовой индексации на 30%. Но фактически подготовленный и согласованный с профильными ФОИВами документ канул в "черную дыру" бюрократической машины. Надеюсь, что после публичного заявления Президента РФ ситуация будет решена", - заявил Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев.

Пресс-служба АРФП

НОВОСТИ КОМПАНИЙ

"ГЕРОФАРМ" выводит на рынок новый оригинальный препарат Пинеамин®

Весной 2016 года "ГЕРОФАРМ" выводит на рынок новый препарат Пинеамин®, который открывает новое для компании терапевтическое направление - женское здоровье, ведение переходного периода.

Пинеамин® - оригинальный российский рецептурный препарат, разработанный для лечения нейровегетативных расстройств при климактерическом синдроме у женщин при наличии противопоказаний к проведению менопаузальной гормональной терапии (МГТ) или отказе от ее проведения. Препарат выпускается в форме лиофилизата для приготовления раствора для внутримышечного введения в дозировке 10 мг.

Большинство препаратов, применяемых в климактерическом синдроме, представляют собой синтетические препараты гормональной природы, которые используются в качестве менопаузальной гормональной терапии (МГТ) для облегчения климактерических расстройств. МГТ является эффективным методом терапии климактерических проявлений, однако может сопровождаться рисками побочных явлений, основные из которых - тромбозы, увеличение массы тела, задержка жидкости, а также увеличение риска опухолей молочных желез у женщин с генетической предрасположенностью. Поэтому несмотря на высокую эффективность МГТ существует значительная группа пациенток, которым такая терапия неприемлема.

Исследование в рамках государственной регистрации лекарственного препарата Пинеамин® проводилось по международному протоколу надлежащей клинической практики (GCP) в трех ведущих научных центрах Российской Федерации под руководством авторитетных врачей-гинекологов РФ. Проведенные клинические исследования, которые имели дизайн высокой доказательности (двойное слепое плацебо контролированное), убедительно продемонстриро-



вали, что Пинеамин® является эффективной альтернативой для купирования неприятных проявлений климактерического синдрома без применения МГТ.

Гинекология - новая для "ГЕРОФАРМ" область специализации. Компания более широко известна в таких направлениях как эндокринология (сегмент препаратов для лечения сахарного диабета), психоневрология, офтальмология и является одним из лидеров в области производства активных фармацевтических субстанций, произведенных по технологии эндокринно-ферментного экстрагирования. Действующим веществом препарата Пинеамин® являются полипептиды эпифиза PPG (Polypeptides of Pineal Gland), которые, поступая в организм женщины, нормализуют нейрогуморальную функцию гипоталамуса и гипофиза, обеспечивая регуляцию механизмов проявлений климактерического синдрома.

Производство нового препарата будет осуществляться по принципу полного цикла на заводе "ГЕРОФАРМ-Био" (входит в группу компаний "ГЕРОФАРМ") в Оболенске.

Компания "ГЕРОФАРМ" уделяет большое внимание не только качеству, эффективности и безопасности выпускаемых препаратов, но и обеспечению их максимально высоких потребительских

свойств. Решения по упаковке нового препарата призваны обеспечить удобство, безопасность и контроль применения Пинеамина.

На упаковку нанесено несколько видов информационных обозначений, которые имеют визуальное исполнение и тактильное - для пациентов с ослабленным зрением. Цветовое обозначение представлено светло-розовыми полосами на упаковке и таким же цветом пластиковой крышки, предназначенный для контроля вскрытия флакона. Тактильное обозначение представлено выпуклым обозначением (шрифт Брайля). Все поверхности блистера с флаконами скруглены и не имеют острых краев. Эта технологическая особенность позволяет избежать порезов и уковов пальцев при извлечении флаконов.

Защита от фальсификации имеет несколько уровней: контроль первого вскрытия упаковки гарантирует клапан с перфорационным краем, контроль первого вскрытия флакона обеспечен цветной пластиковой крышкой типа flip-off.

Пинеамин® будет доступен потребителям начиная со второй половины марта в интернет-аптеке "Аптека.ру" (покрывает всю Россию), где пациент сможет выбрать удобную для него аптеку, куда доставят препарат.

"ГЕРОФАРМ": итоги 2015 - импортозамещение в динамике

Последние два года для России стали временем, когда общество отказывается от многих навязанных ранее стереотипов. В актуальных внешнеполитических условиях идея сильной отечественной промышленности приобретает новое звучание: в настоящее время импортозамещение - не самоцель, а средство преодолеть уязвимость страны в технологиях, профессиональных компетенциях, создать и укрепить конкурентные преимущества.

Сегодня возможности для этого есть: так "ГЕРОФАРМ", один из ведущих российских производителей, накопил компетенции, которые позволяют не только активно развивать корпоративную науку и производство, но и расширять портфель препаратов за счет сложных биотехнологических препаратов. По итогам 2015 года на фоне общего снижения натурального потребления на фармацевтическом рынке более чем на 6%, компания достигла максимального прироста выручки за всю свою историю - 22% к уровню 2014 года; по итогам прошлого года выручка приблизилась к 3 млрд. руб. Таким образом, компания на протяжении последних нескольких лет поддерживает темп роста, опережающий темп роста российского фармацевтического рынка.

Продолжая развитие в соответствии с долгосрочной стратегией, компания расширяет номенклатуру препаратов, реализуя разработки оригинальных отечественных лекарств, сложных биотехнологических препаратов из сегмента биосимиляров, дженериков. По мере завершения инвестиционных циклов проектов компания диверсифицирует портфель: по итогам 2015 года впервые значимую долю в приросте выручки от реализации - более 35% - обеспечили отечественные генно-инженерные инсулины - Ринсулин®. По данным аналитического агентства IMS Health доля Ринсулина уве-

личилась в 3 раза, приблизившись к показателю 10% в натуральном выражении. При этом в ключевых для компании регионах РФ: Москва, Санкт-Петербург, Московская и Ленинградская области, Башкортостан, Ростовская область, Оренбургская область, Крым Ринсулин® по итогам года занял долю от 20% до 60% от потребности региона.

"Прошлый год стал действительно показательным с точки зрения динамики импортозамещения, - комментирует результаты в данном сегменте глава группы "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов. - Отечественные инсулины производства "ГЕРОФАРМ-Био" - реальный успешный проект в области импортозамещения, что сегодня подтверждается цифрами: наша доля выросла за этот период практически в 10 раз: мы поставляем препарат не только в форме флаконов и картриджей, но и шприц-ручек.

Что еще более важно, мы реализовали значительное увеличение мощностей по производству субстанции отечественного инсулина - сегодня наше предприятие в Московской области может покрыть 30% потребности страны. А с учетом запуска нового производства в рамках фармацевтического кластера в Санкт-Петербурге мы сможем удовлетворить 100% потребности России и развивать экспорт, все предпосылки для этого есть. Еще раз повторю: критически важные технологии обязательно должны быть в стране, чтобы гарантировать доступность жизненно необходимых препаратов и социальную стабильность".

На сегодняшний день компания обладает солидным портфелем разработок в области диабетологии: в 2015 году созданы отечественные субстанции аналоговых препаратов лизпро, лизпро двухфазный и гларгин, разработаны технологии их производства по принципу полного цикла; продолжена работа над препаратами аспарт

и деглюдек. Полная линейка отечественных аналоговых инсулинов планируется к выводу на рынок в 2019 году, что позволит существенно сократить расходы государственного бюджета на лекарственное обеспечение в сегменте сахарного диабета, объем которого по итогам 2015 года превысил 13 млрд. руб. Также совместно с корейским партнером - компанией Dong-AST "ГЕРОФАРМ" ведет разработку перорального сахароснижающего препарата для пациентов с сахарным диабетом II типа (класс глиптинов). Объем российского рынка глиптинов составляет порядка 2,5 млрд. руб.

"ГЕРОФАРМ" традиционно является одним из лидеров в сегменте неврологии: по итогам года препарат Леветинол® (мнн: леветирацетам) занял первое место среди дженериков как в розничном сегменте, так и в общем объеме продаж по данному МНН. Хорошо известный оригинальный препарат компании Кортексин® включен в обновленный список ЖНВЛП и вошел в ТОП-4 отечественных рецептурных препарата на российском фармацевтическом рынке по объему продаж в рознице. Портфель компании пополнился новым дженериком Рекогнан® (мнн: цитиколин), который применяется в терапии таких заболеваний, как ишемический инсульт, восстановительный постинсультный период, острый и восстановительный период черепно-мозговой травмы, когнитивные и поведенческие нарушения при дегенеративных и сосудистых заболеваниях головного мозга. Компания выпускает Рекогнан® в различных формах: ампулы, флаконы и пакетики с раствором для перорального применения, что значительно улучшает потребительские свойства препарата. Производство осуществляется на промышленной площадке группы - заводе "ГЕРОФАРМ-Био".

В 2015 году "ГЕРОФАРМ" зарегистрировал оригиналный препарат



Пинеамин®, который открыл для компании новое направление специализации - женское здоровье. Пинеамин® - первый инъекционный препарат для лечения климактерического синдрома с инновационным PPG (Polypeptides of Pineal Gland) класс-эффектом и Anti-age эффектом. Продукт предназначен для лечения нейровегетативных расстройств при климактерическом синдроме у женщин при наличии противопоказаний к проведению заместительной гормональной терапии (ЗГТ) или отказе от ее проведения, выпускается в форме лиофилизата для приготовления раствора для внутримышечного введения в дозировке 10 мг. Лонч запланирован на 2016 год.

Разрабатывая и выводя на рынок новые препараты, "ГЕРОФАРМ"

стремится поддерживать постоянный диалог с врачебным и пациентским сообществами, которые на практике убеждаются в качестве, эффективности и безопасности отечественных лекарств. И это ключевой фактор успеха, ведь подлинное импортозамещение - не только умение произвести препарат или даже получить доступ на рынок. Это общий позитивный результат, когда врачи уверенно назначают, а пациенты без сомнений используют российские лекарства.

Для увеличения возможностей корпоративных коммуникаций в 2015 году компания запустила новую версию официального сайта www.geropharm.ru, а также открыла страницы в популярных социальных сетях: Facebook, Instagram, LinkedIn.

Результатом сотрудничества с пациентским сообществом людей с сахарным диабетом стал проект "Моя новая страница" - уникальное издание, собравшее истории реальных инсулиновисимых героев, каждый из которых преодолел не только свой недуг, но сомнения и страхи и смог открыть новую, счастливую страницу в жизни. Книга была презентована широкой общественности в ноябре-декабре 2015 года в рамках Всемирного дня борьбы с диабетом и по отзывам участников заслужила эпитет одного из самых искренних проектов, что неслучайно: ведь его главная идея - помогать людям - глубокоозвучна философии "ГЕРОФАРМ".

"ГЕРОФАРМ" получил разрешение на проведение клинических испытаний аналогового инсулина гларгин

Группа компаний "ГЕРОФАРМ" последовательно реализует стратегию импортозамещения в одном из наиболее социально значимых сегментов - сегменте препаратов для лечения сахарного диабета, а именно препаратов инсулина.

В марте 2016 компания получила разрешение на проведение клинических испытаний препарата гларгин - отечественной разработки аналогового инсулина длительного действия: пока на российском рынке в данной категории препаратов представлены только продукты зарубежного производства. В 2015 году объем российского рынка аналоговых инсулинов составил 12 млрд. рублей (в ценах потребителя, данные IMS Health), объем потребления гларгина превысил 5 млрд. рублей. Для удовлетворения потребности страны в этих жизненно необходимых препаратах "ГЕРОФАРМ" реализует проект по созданию нового производственного комплекса в Пушкине - инвестиции в проект оцениваются в 2 млрд. рублей.

Сегодня спектр препаратов инсулина в мире довольно широк: врачи и пациенты располагают как генно-инженерными инсулинами короткого и среднего профиля действия, так и более совре-

менным поколением аналоговых инсулинов: за счет небольшой модификации структуры, которая достигается заменой последовательности аминокислот, они приобретают измененный профиль действия: препараты лизпро и аспарт характеризуются ультрабыстрым действием, которое позволяет моделировать инсулиновые пики, гларгин и деглюдек - длительным действием, который позволяет поддерживать базальный уровень инсулина, что особенно важно для пациентов с сахарным диабетом 1-го типа, при котором инсулин в организме не вырабатывается.

Наличие полного спектра инсулиновых продуктов дает врачам и пациентам выбор для оптимальной комбинации инсулиновой терапии, и как следствие, достижение наилучшего результата в поддержании высокого качества жизни людей с этим системным заболеванием.

Стратегия группы "ГЕРОФАРМ" направлена на создание полной линейки всех современных инсулинов отечественного производства, которые будут доступны для пациентов в России. В настоящее время компания уже выпускает генно-инженерные инсулины человека: завод "ГЕРОФАРМ-Био" - единственное

предприятие в стране, которое обладает компетенциями по синтезу субстанции, таким образом, осуществляя выпуск жизненно необходимых препаратов по принципу полного цикла: от субстанции до ГЛФ во всех современных формах выпуска - флаконы, картриджи, шприц-ручки. Компания не просто создала отечественную технологию, но добилась ее высокой экономической эффективности, что позволяет получать максимальное качество продукции, сопоставимое с качеством западных продуктов, и при этом конкурировать по цене с продуктами из Индии и Китая. Сегодня доля препаратов Ринсулин® на российском рынке составляет порядка 10%.

В 2014 году компания завершила разработку субстанции и технологии производства аналоговых инсулинов лизпро и лизпро двухфазный, которая велась по государственным контрактам в рамках ФЦП "ФАРМА-2020". В настоящее время препараты находятся на стадии клинических испытаний.

Цель компании - быть лидером не только в производстве инсулинов, но и в их разработке на уровне международных стандартов. Именно решая эти задачи в комплексе, можно предлагать рынку ка-

чественные новые продукты и обеспечить успех импортозамещения.

Для обеспечения потребности России в препаратах как генно-инженерного инсулина, которые уже сейчас доступны для врачей и пациентов, так и в аналоговых инсулинах, которые сейчас находятся в разработке, "ГЕРОФАРМ" реализует проект по созданию нового производ-

ственного комплекса. Совокупная мощность нового и действующего производства позволит полностью удовлетворить потребность страны и развивать экспорт. Разрабатываемые российские аналоги обладают высоким экспортным потенциалом, поскольку их создание ведется в соответствии со всеми международными стандартами.

Проект сооружения нового производства "ГЕРОФАРМ" планирует завершить уже в 2016 году. Инвестиции в проект такого масштаба оцениваются на уровне 2 млрд. рублей: половина этого объема - собственные средства компании, оставшаяся часть - привлеченные кредиты, а также средства, выделенные Фондом Развития Промышленности (ФРП).

Пресс-индекс "ГЕРОФАРМ" - в 20-ке лидеров отрасли в России

Маркетинговая группа ЭКРО, один из самых опытных участников рынка мониторинга СМИ в России, опубликовал отраслевой рейтинг компаний - лидеров в публичном информационном пространстве.

Группа "ГЕРОФАРМ" заняла 18-е место, показав прирост показателя на 9 позиций в сравнении с 2014 годом и один из максимальных абсолютных приростов в 20-ке лидеров.

По значению пресс-индекса "ГЕРОФАРМ" обошел такие структуры как Ново Нордиск, Eli Lilly, Nycomed, AIPM, Stada CIS, ЦВТ ХимРап, Полисан, Акрихин, Protek, Vertex и многие другие российские и зарубежные компании, аналитические агентства и отраслевые объединения.

Методология рейтинга учитывает и размещение рекламы на телевидении, соответственно, лидерами рейтинга стали компании - крупнейшие рекламодатели. "В свете этого результата "ГЕРОФАРМ" является еще более значимым, - подчеркивает PR директор "ГЕРОФАРМ" Екатерина Артемьева. - Коммуникационная стратегия "ГЕРОФАРМ" выстроена на сотрудничестве со СМИ на общередакционных началах (публикации по значимым информационным поводам) и исключает рекламу на ТВ, поскольку в портфель компании входят только рецептурные препараты, продвижение которых жестко ограничено законом "О рекламе".

Высокая оценка нашей активности в публичном информационном пространстве сложилась во многом благо-

даря политике открытости. Открытость - одна из базовых ценностей "ГЕРОФАРМ", которую транслирует руководство компании. Это помогает нам оставаться в полноценном диалоге с партнерами, регуляторами, врачебным и пациентским сообществом, другими важными целевыми аудиториями - это приоритет наших внешних коммуникаций".

"ГЕРОФАРМ" традиционно входит в число лидеров по взаимодействию со СМИ на фармацевтическом рынке: по итогам 2014 года в рейтинге специализированного издания VADEME-CUM группа завоевала максимальный показатель, который присуждался наиболее открытым игрокам. Среди 50 компаний всего шесть получили такую оценку и "ГЕРОФАРМ" вошел в их число.

"ГЕРОФАРМ" запускает новый образовательный сайт, посвященный теме климакса

В текущем году "ГЕРОФАРМ" - один из лидеров среди российских фармацевтических производителей, вывел на рынок новый оригинальный отечественный препарат, который открыл для компании новую терапевтическую область - женское здоровье, ведение переходного периода.

Продолжая традицию просветительских и образовательных программ по проблемам заболеваний в рамках своей специализации, "ГЕРОФАРМ" запустил новый ресурс - www.klimax-lux.ru. Эксклюзивные решения вperi-

од возрастных изменений и советы профильных специалистов помогут женщинам элегантного возраста найти свои оптимальные подходы к этой деликатной проблеме. Главное - сохранение высокого качества жизни и удовольствие от нее возможно в любом возрасте!

Узнать больше о разных аспектах темы можно из информационных статей гинеколога, психолога и косметолога: полезные советы помогут улучшить самочувствие в этот не всегда простой переходный период, узнать

больше о современных подходах к подбору терапевтического комплекса для стойкого Anti-age эффекта, и конечно, сохранить хорошее настроение. А вновь обретенное вдохновение позволит каждой женщине отнестись к этому периоду в жизни как к драгоценному подарку.

Наслаждайтесь золотым временем свободы, творите и получайте комплименты!

Команда сайта www.klimax-lux.ru

Прегабалин от "ГЕРОФАРМ" - новая отечественная альтернатива оригинальному препарату

Группа "ГЕРОФАРМ" продолжает насыщение российского рынка качественными, эффективными и безопасными дженериками. Серия, стартовавшая в 2013 году и включившая в себя такие позиции как Леветинол® (мнн: леветирацетам), Мемантинол® (мнн: мемантин), Рекогнан® (мнн: цитиколин), весной текущего года пополнилась аналогом Прегабалина, который представляет собой современный препарат для лечения тяжелых форм нейропатических болей.

Механизм действия препарата основан на способности моделировать активность нейрона и нормализовывать возбудимость нервной клетки. Прегабалин эффективен в качестве дополнительной терапии у взрослых с парциальными судорожными припадками, сопровождающимися или не сопровождающимися вторичной генерализацией, в терапии генерализованного тревожного расстройства у взрос-



лых и в терапии фибромиалгии у взрослых. Эффективность препарата в лечении нейропатических болей отмечена у пациентов с диабетической нейропатией и постгерпетической невралгией. Кроме уникального механизма действия, позволяющего использовать Прегабалин для лечения нейропатической боли, препарат обладает приятными фармакокинетическими

свойствами. Его линейная фармакокинетика позволяет легко дозировать препарат. Компания "ГЕРОФАРМ" выпускает препарат в 3 дозировках: 75 мг, 150 мг, 300 мг.

Прегабалин включен в список ЖНВЛП и входит в федеральные стандарты специализированной медицинской помощи.

ВТБ финансирует строительство фармацевтического завода "ГЕРОФАРМ" в Санкт-Петербурге

Банк ВТБ открыл ООО "ГЕРОФАРМ", входящему в Группу компаний "ГЕРОФАРМ", финансирование части затрат по строительству нового современного фармацевтического производства в Пушкинском районе Санкт-Петербурга. Заемные средства будут предоставлены сроком на пять лет в форме невозвобновляемых кредитных линий с лимитом задолженности 1 млрд. рублей.

Член правления банка ВТБ Денис Бортников отметил: "Группа "ГЕРОФАРМ", работая на фармацевтическом рынке более 14 лет, демонстрирует динамичный рост, инвестирует в технологическое развитие и создание современной фармацевтической инфраструктуры. Банк ВТБ рад поддер-

жать компанию в деле разработки и выпуска высококачественных российских лекарственных препаратов, приоритетных с точки зрения импортозамещения, и предоставить необходимый для развития спектр финансовых услуг".

"Проекты по развитию фармацевтической инфраструктуры, а именно новые мощности для выпуска фармсубстанций - приоритет для индустрии сегодня, - комментирует проект глава "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов. - Только укрепление этих компетенций позволит стране преодолеть зависимость от импорта. Именно на это нацелен наш проект по созданию нового предприятия в Пушкине в рамках фармацевтического кластера Санкт-Петербурга, и

мы очень рады, что реализация этого проекта идет в эффективном сотрудничестве с нашими финансовыми партнерами".

Создание завода предполагает строительство в западной части Санкт-Петербурга в производственной зоне "Восточная" ("Пушкинская") нового современного технологического комплекса по производству субстанции для инъекционных препаратов, отвечающего требованиям стандартов надлежащей производственной практики (GMP). Инвестпроект реализуется в рамках фармацевтического кластера Санкт-Петербурга и соответствует "Стратегии развития фармацевтической промышленности РФ на период до 2020 года".

"ГЕРОФАРМ" продолжает расширять портфель противодиабетических продуктов

"ГЕРОФАРМ" получил разрешение на проведение международного многоцентрового клинического исследования нового перорального лекарственного препарата эвоглиптина для лечения сахарного диабета 2 типа (III фаза). Препарат был лицензирован у крупной фармацевтической компании "Донг-А СТ Ко., Лтд" (Южная Корея) в 2015 году.

Эвоглиптин относится к классу ингибиторов дипептидилпептидазы 4 (ДПП-4), или классу глиптинов. Глип-

тины зарекомендовали себя в клинической практике как безопасные и эффективные пероральные препараты, снижающие уровень глюкозы у пациентов с сахарным диабетом 2 типа. Сегодня глиптины (ингибиторы ДПП-4) занимают уже более половины мирового рынка пероральных противодиабетических препаратов, объем российского рынка составляет порядка 2,5 млрд. рублей. В России в данном классе зарегистрированы препараты 5 компаний.

Дизайн международного клинического исследования спланирован по всем требованиям международной практики и включает в себя следующие атрибуты: двойное ослепление с двойными пустышками. В исследовании участвуют 11 российских центров и 27 центров в Корее. Компания планирует вывод эвоглиптина на российский рынок в конце 2017 года.

"ГЕРОФАРМ" рассказал о динамике импортозамещения на форуме "ГОСЗАКАЗ - ЗА честные покупки"

"ГЕРОФАРМ" принял участие во всероссийском форуме "ГОСЗАКАЗ - ЗА честные покупки", который проходил с 23 по 25 марта в ВДНХ.

Мероприятие посетили представители различных министерств и ведомств, включая первого заместителя Министра здравоохранения Игоря Каграманяна и директора департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России Ольгу Колотилову.

В рамках коллективной экспозиции Министерства промышленности и торговли "ГЕРОФАРМ" продемонстрировал портфель препаратов: генно-инженерные инсулины человека - Ринсулин® Р и Ринсулин® НПХ, которые представляют собой успешный проект в области импортозамещения - по итогам 2015 года доля рынка выросла в 10 раз с менее чем 1% до 10%. На выставке также были представлены оригинальные препараты "ГЕРОФАРМ" в области неврологии и офтальмологии: Кортексин®, Кортексин® для детей, Ретиналамин®, и дженерики - Мемантинол®, Леветинол®. Компания продемонстрировала профессиональному сообществу и новые позиции, которые вывела на рынок в 2015 году: оригинальный препарат Пинеамин®, открывший новую область специализа-



ции - женское здоровье, и современный нейропротекторный препарат, дженерик Рекогнан®, обладающий широким спектром терапевтических возможностей: применяется в терапии таких заболеваний, как ишемический инсульт, острый и восстановительный период черепно-мозговой травмы, когнитивные и поведенческие нарушения при дегенеративных и сосудистых заболеваниях головного мозга.

Сегодня форум-выставка "ГОСЗАКАЗ - ЗА честные покупки" - это единственное в России мероприятие, которое собирает участников государственных, муниципальных и корпоративных закупок на одной выставочной площадке с насыщенной деловой программой, предлагающей дискуссии по широкому спектру вопросов: от регуляторики и практики проведения закупок в новых экономических условиях до обсуждения ключевых проблем закупок в отдельных секторах рынка.



"ГЕРОФАРМ" на церемонии вручения наград всероссийского конкурса "Лидер российского бизнеса"

24 марта на съезде РСПП, проходящего в рамках Недели российского бизнеса в Москве, состоялась церемония награждения победителей всероссийского конкурса "Лидер российского бизнеса".

"ГЕРОФАРМ" стал лауреатом конкурса в спецноминации "Лучший проект в области импортозамещения". Награду и диплом победителя главе группы, Петру Родионову, вручал председатель Российского Союза Промышленников и Предпринимателей Александр Шохин.

"Спасибо за высокую оценку. Группа "ГЕРОФАРМ" успешно реализует проект по импортозамещению жизненно необходимых препаратов - инсулинов, чья доля на рынке за 2015 год выросла в 10 раз, - комментирует награду Петр Родионов. - Сейчас наше предприятие "ГЕРОФАРМ-Био" в Московской области способно покрыть 30% потребности страны в инсулине, а после ввода в эксплуатацию второго завода в Санкт-Петербурге наши мощности позволят полностью закрыть 100%ную потребность России в данном препарате и развивать экспорт".



Фармэволюция 2016: эволюция технологий, компетенций и представлений об актуальных возможностях российской индустрии

29 марта в Обнинске прошла ежегодная конференция газеты Ведомости "Фармэволюция 2016. Построение среды для фарминноваций в России: вызовы и перспективы". Этот день был посвящен обсуждению наиболее интересных вопросов развития фармацевтической отрасли в России, во время которого эксперты рынка могли обменяться мнениями и задать свои вопросы спикерам мероприятия.

Открыла конференцию пленарная сессия под названием "Инвестиционная привлекательность фармацевтической отрасли", в которой приняли участие Губернатор Калужской области Анатолий Артамонов, Директор департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Елена Максимкина, Директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Ольга Колотилова, Председатель правления Союза фармацевтических и биомедицинских кластеров Захар Голант, глава группы "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов, а также представители областных фармацевтических предприятий.

Эксперты обсудили вопросы, связанные с последними трендами развития отрасли, актуальными достижениями, приоритетных вопросов в области государственных закупок и ответили на вопросы модератора - корреспондента газеты Ведомости Марии Драницниковой и посетителей конференции.

Давая оценку развития локальной индустрии, глава "ГЕРОФАРМ" отметил: "За последние несколько лет мы наблюдаем настоящую эволюцию в отечественной фармотрасли: российские компании создали современную инфраструктуру, накопили достаточно компетенций, чтобы реализовывать сложные комплексные



проекты - разрабатывать и выводить на рынок новые препараты в короткие сроки. Причем сегодня у передовых российских производителей мы говорим о глубокой степени локализации - компетенциях по производству не только готовых форм, но и субстанций, - продолжил Петр Родионов. - Именно по такому принципу построено, например, наше производство инсулинов: мы выпускаем препараты в рамках полного цикла - от синтеза субстанции до готового лекарства, и убеждены, что только такой подход позволяет решить задачу импортозамещения, поскольку обеспечивает наличие критически значимых технологий внутри страны.

Принципиально важно, что за первый этап реализации программы ФАРМА-2020 удалось, прежде всего, изменить индустриальное сознание в сторону создания таких производств и создания корпоративной науки, без которой невозможно движение вперед: трансфер технологий,

создания инновационных и следующих в классе препаратов. И мы уже видим такие продукты на рынке.

Следующим этапом должна стать гармонизация законодательной части: важно, что меры необходимые для стимулирования развития отрасли принимаются, но часто это происходит с опозданием, как например, правило "З-й лишний". Хотелось бы, чтобы регуляторные изменения выступали драйвером всего процесса реформирования отрасли, и инвесторы могли опираться на них как на уже действующие меры поддержки, а не инициировать проекты, надеясь лишь на общий, очень правильный курс федеральной целевой программы по развитию фармпромышленности. Сегодня одной из актуальных регуляторных мер, которая придала бы необходимый импульс всему процессу изменений, должны стать преференции производителям в зависимости от глубины локализации".



Глава "ГЕРОФАРМ" вошел в состав Экспертного совета при Комитете Государственной Думы

Глава группы компаний "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов вошел в состав Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности.

Экспертный совет является постоянно действующим консультативным органом для научно-правового, экспертного и информационно-консультационного обеспечения деятельности Комитета.

Основная цель совета - оказание содействия Комитету в подготовке проектов федеральных законов в сфере биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, а

также рассмотрение и оценка предложений по совершенствованию законодательства, регулирующего отрасль.

Члены совета осуществляют анализ проблем и выработку предложений в области реформирования и развития отрасли, а также участвуют в разработке федеральных целевых программ и национальных проектов по поддержке биотехнологий.

В настоящее время для успеха проектов по импортозамещению особенно важны четкие регуляторные нормы и прозрачная правоприменительная практика. С целью совершенствования правовой среды "ГЕРОФАРМ" участвуют в заседаниях различных рабочих групп по вопросам легитимности и

прозрачности законодательства в сфере фармацевтики.

Глава "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов является Членом Общероссийской общественной организации "Деловая Россия", Наблюдательного совета АРФП. Входит в состав Совета при Правительстве РФ по вопросам попечительства в социальной сфере, Подкомиссии по вопросам обращения лекарственных средств Правительственной комиссии по вопросам здоровья граждан.



**НПО
ПЕТРОВАКСФАРМ**
Уникально. Точно. Проверено временем.

**20 лет инноваций
на российском
фармацевтическом
рынке**



НПО Петровакс Фарм – ведущая
российская компания-разработчик
и производитель инновационных
иммунобиологических препаратов.

www.petrovax.ru

Для вакцинации населения против гриппа в Республике Казахстан в 2016 году будет применяться российская противогриппозная вакцина "Гриппол® плюс"

Для вакцинации населения против гриппа в Республике Казахстан в 2016 году будет применяться российская противогриппозная вакцина "Гриппол® плюс".

Единый дистрибутор по закупке лекарственных средств в рамках гарантированного государством объема бесплатной медицинской помощи Товарищество с ограниченной ответственностью "СК-Фармация" закупит в 2016 году российскую противогриппозную вакцину "Гриппол® плюс".

По результатам государственного тендера в эпид. сезоне 2016-2017гг. компания НПО Петровакс Фарм обеспечит в полном объеме противогриппозной вакциной граждан Казахстана, подлежащих обязательной бесплатной вакцинации, включая детей от шести месяцев, беременных женщин, медицинских работников, лиц старше 60 лет.

Это заслуженное признание эффективности, безопасности, высоких стандартов качества отечественной вакцины и новый шаг в развитии экспортного потенциала российской иммунобиологической промышленности. Важно отметить, что российская вакцина впервые поставляется в Казахстан, ранее в рамках государственных контрактов закупались импортные противогриппозные вакцины.

Сегодня НПО Петровакс Фарм экспортирует иммунобиологические препараты собственной разработки и производства в 11 стран мира. Многолетнее - более 20 лет - массовое применение вакцин "Гриппол®" и "Гриппол® плюс" в России и на территории стран ЕврАзЭС, выпускаемых по технологии НПО Петровакс Фарм, - позволяет компании успешно конкурировать на международной арене и активно развивать экспортное направление. Сегодня, помимо Казахстана, вакцина "Гриппол® плюс" зарегистрирована в



Республике Беларусь, Кыргызстане, Иране, Грузии и в Республике Молдова. Кроме того, уже в 2016 году в рамках международного сотрудничества реализован масштабный проект по локализации вакцины по полному циклу в Беларусь. Аналогичный проект будет реализован в Иране до 2019 года. Также компания планирует регистрацию своих препаратов более чем в 10 странах Южной Америки, ЕС и Юго-Восточной Азии.

Справка: Вакцина "Гриппол® плюс"

"Гриппол® плюс" - российская инактивированная субъединичная адьювантная противогриппозная вакцина последнего поколения, не содержащая консервантов, предназначена для профилактики гриппа у взрослых и детей, в том числе младенцев от шести месяцев, беременных женщин, лиц с хроническими соматическими заболеваниями. Ежегодно штаммовый состав вакцины обновляется согласно рекомендациям ВОЗ для текущего эпидсезона. В состав вакцины, помимо высокоочищенных вирусных антигенов, входит иммуноадьювант Полиоксидоний®, с помощью которого формируется стойкий иммунный ответ, повышается безопасность вакцинации за счет снижения дозы антигенов. Вакцина выпускается на современном предприятии в соответствии с российскими и международными стандартами (GMP). Благодаря эффективности, качеству и высокому профилю безопасности вакцина "Гриппол® плюс" активно экспортируется в страны СНГ, в частности в Беларусь, Кыргызстан, Казахстан, а также Иран. В 2015 году также подписано соглашение о стратегическом партнерстве с Минздравом Республики Беларусь и РУП "Белмедпрепараты" на 10 лет, которое включает локализацию производства противогриппозной вакцины на территории Республики. В 2016 году НПО Петровакс Фарм и иранские компании Sobhan Recombinant Protein и Arvin LTD заключили трехстороннее соглашение о стратегическом сотрудничестве с целью локализации производства российской вакцины против гриппа "Гриппол® плюс" в Иране.

Справка: компания "НПО Петровакс Фарм"

ООО "НПО Петровакс Фарм" - российский разработчик и производитель инновационных фармацевтических препаратов и вакцин. Среди основных направлений деятельности предприятия - производство вакцин против гриппа и пневмококковой инфекции для Национального календаря профилактических прививок, разработка и выпуск иммунобиологических лекарственных средств. Производство, расположеннное в Подмосковье, имеет сертификаты соответствия международным стандартам GMP EU и ISO:9001. Штат "НПО Петровакс Фарм" насчитывает более 600 сотрудников. Контрольная доля предприятия принадлежит компании Владимира Потанина - владельца и основателя группы "Интеррос".

Будучи основоположником рынка отечественных противогриппозных вакцин, "НПО Петровакс Фарм" является одним из крупнейших производителей и поставщиков Национального календаря профилактических прививок России и стран ЕврАзЭС. Уже более чем 20 лет население страны вакцинируется гриппозными вакцинами, произведенными по технологии "Петровакса", - это "Гриппол® плюс" и "Гриппол". За эти годы вакцинами "Гриппол" и "Гриппол плюс" привито свыше 300 млн. миллионов человек. Накопленный опыт и собственное высокотехнологичное производство позволяют НПО Петровакс Фарм выпускать ежегодно более 40 млн. доз противогриппозной вакцины Гриппол® плюс в одноразовых шприцах, без содержания консервантов. С 2016 года все технологические стадии производства противогриппозной вакцины Гриппол® плюс, включая производство антигенов вируса гриппа, осуществляются на территории Российской Федерации.

Российская иммунобиологическая промышленность сделала большой шаг в импортозамещении и освоении самых современных технологий в производстве вакцин

Компания НПО Петровакс Фарм получила официальное разрешение от Министерства здравоохранения РФ на производство отечественной вакцины против гриппа "Гриппол® плюс" с использованием антигенов вируса гриппа, выпускаемых в России на СПбНИИВС ФМБА России. Реализация совместного проекта двух компаний проходит в рамках подписанного в 2015 году договора о долгосрочном стратегическом сотрудничестве в области разработки, производства и внедрения в практическое здравоохранение современных отечественных вакцин.

Согласно Приказу Министерства Здравоохранения (№125н от 21 марта 2014г.) при проведении вакцинации против гриппа детей и беременных женщин могут применяться вакцины только без консервантов. Поэтому до 2016 года для производства "Гриппол® плюс" использовались импорт-

ные антигены. В 2015 году на модернизированных мощностях СПбНИИВС ФМБА России полностью завершено внедрение технологии производства высокоочищенных антигенов в соответствии со стандартами GMP без использования ртуть-содержащих консервантов. Таким образом, с 2016 года абсолютно все компоненты вакцины "Гриппол® плюс" будут российского производства.

"Гриппол® плюс" - единственная российская инактивированная субединичная адьювантная противогриппозная вакцина последнего поколения, с высокой эффективностью и безопасностью, доказанными многолетним опытом массового применения для профилактики гриппа у взрослых и детей, не содержащая консервантов, выпускаемая в одноразовых шприцах по стандартам GMP. С 2009 года вакцина используется в



рамках Национального календаря профилактических прививок для детей с 6-ти месячного возраста, беременных женщин.

Ежегодно НПО Петровакс Фарм производит более 19 млн доз вакцины "Гриппол® плюс" на своем производстве в с. Покров (Московской области).

"Сотрудниками СПбНИИВС ФМБА России и НПО Петровакс Фарм за короткий период времени проделана большая работа по модер-

низации технологии производства антигенов для вакцины "Гриппол® плюс". Основная задача была получить все разрешительные документы на препарат к началу производства противогриппозной вакцины на сезон 2016-2017 гг. Поставленная цель выполнена полностью и в сроки, что еще раз подтверждает высокий профессиональный уровень российских учёных и технологов. Еще один про-

ект в области импортозамещения иммунобиологических препаратов и усиления отечественной фармотрасли выполнен", - отметила президент НПО Петровакс Фарм Елена Архангельская.

"Российская наука и промышленность имеет высокий потенциал для создания иммунобиологических препаратов, не уступающих по своим ха-

рактеристикам западным аналогам, а в случае антигенов, полученных в нашем институте, даже превосходящих их. Работа в партнерстве с компанией НПО Петровакс Фарм не была простой, критерии, предъявляемые к антигенам для производства вакцины, целевой группой которой являются дети, были очень жёсткие", - сказал директор ФГУП СПбНИИВС ФМБА России Виктор Трухин.

Справка: Вакцинация от гриппа

По данным Всемирной организации здравоохранения:

- 500 млн. человек в год заболевают гриппом
- 2 миллиона из них умирают
- 6 млн жизней сохраняет вакцинация ежегодно
- в 4 раза снижает риск заболевания вовремя проведенная вакцинация
- 80 процентов летальных исходов от гриппа и его осложнений приходится на детей, пожилых и людей с хроническими заболеваниями

В России заболеваемость гриппом за 10 лет ежегодной вакцинации населения по государственной программе снизилась в 40 раз. Вовремя сделанная прививка предотвращает грипп у 80%-90% людей.

Заболеваемость гриппом - это вопрос государственной важности. Чем больше людей заболевает, тем сильнее страдает экономика страны. И наоборот, всеобщая вакцинация при максимальном охвате населения позволяет ежегодно предотвратить экономический ущерб почти в 8,5 млрд. рублей.

В результате вакцинации в России с 1996 по 2014 год заболеваемость гриппом снизилась в 154,5 раз. В 2014 году был отмечен самый низкий уровень заболеваемости гриппом - 9,04 на 100 тыс. населения. С 2006 по 2015 год применялись только вакцины "Гриппол" и "Гриппол плюс". (Источник: журнал "Эпидемиология и вакцинопрофилактика" №1, 2016. "Влияние ежегодной иммунизации населения против гриппа на заболеваемость этой инфекцией в РФ". Авторы: А.Ю. Попова (Роспотребнадзор) и др.)

Справка: Вакцина "Гриппол® плюс"

"Гриппол® плюс" - российская инактивированная субъединичная адьюванная противогриппозная вакцина последнего поколения, не содержащая консервантов, предназначена для профилактики гриппа у взрослых и детей, в том числе младенцев от шести месяцев, беременных женщин, лиц с хроническими соматическими заболеваниями. Ежегодно штаммовый состав вакцины обновляется согласно рекомендациям ВОЗ для текущего эпидсезона. В состав вакцины, помимо высокоочищенных вирусных антигенов, входит иммуноадьювант Полиоксидоний®, с помощью которого формируется стойкий иммунный ответ, повышается безопасность вакцинации за счет снижения дозы антигенов. Вакцина выпускается на современном предприятии в соответствии с российскими и международными стандартами (GMP). Благодаря эффективности, качеству и высокому профилю безопасности вакцина "Гриппол® плюс" активно экспортируется и в страны СНГ. Впервые в 2015 году Петровакс Фарм поставил более 3,5 млн. вакцины "Гриппол® плюс" в Республику Беларусь, став единственным поставщиком Национального календаря профилактических прививок в рамках государственной программы, а также экспортировал гриппозную вакцину в Кыргызстан, Казахстан и Иран в рамках программы иммунизации. В 2015 году также подписано соглашение о стратегическом партнерстве с Минздравом Белоруссии и РУП "Белмедпрепараты" на 10 лет, которое включает локализацию производства противогриппозной вакцины на территории Республики. В 2016 году НПО Петровакс Фарм и иранские компании Sobhan Recombinant Protein и Arvin LTD заключили трехстороннее соглашение о стратегическом сотрудничестве с целью локализации производства российской вакцины против гриппа "Гриппол® плюс" в Иране. Проект будет выполнен в течение 2,5 лет при поддержке Минздрава Ирана. В настоящее время, помимо Республики Беларусь, Казахстана, Кыргызстана и Ирана, препарат зарегистрирован в Грузии, Молдавии, Украине. В краткосрочной перспективе планируется регистрация вакцины в Узбекистане.

Справка: компания "НПО Петровакс Фарм"

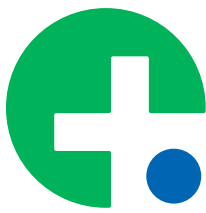
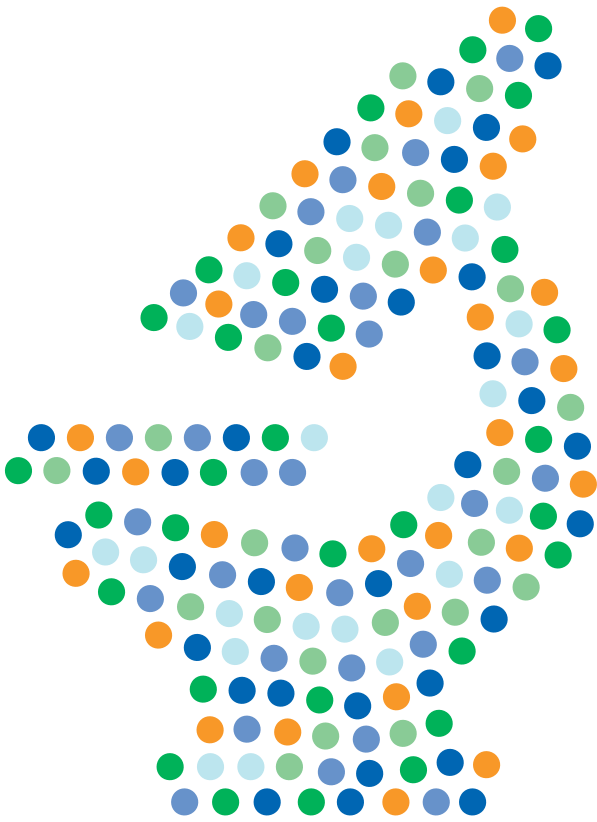
ООО "НПО Петровакс Фарм" - российский разработчик и производитель инновационных фармацевтических препаратов и вакцин. Среди основных направлений деятельности предприятия - производство вакцин против гриппа и пневмококковой инфекции для Национального календаря профилактических прививок, разработка и выпуск иммунобиологических лекарственных средств. Производство, расположеннное в Подмосковье, имеет сертификаты соответствия международным стандартам GMP EU и ISO:9001. Штат "НПО Петровакс Фарм" насчитывает более 600 сотрудников. Контрольная доля предприятия принадлежит компании Владимира Потанина - владельца и основателя группы "Интеррос".

Будучи основоположником рынка отечественных противогриппозных вакцин, "НПО Петровакс Фарм" является одним из крупнейших производителей и поставщиков Национального календаря профилактических прививок России и стран ЕврАзЭС. Уже более чем 20 лет население страны вакцинируется гриппозными вакцинами, произведенными по технологии "Петровакса", - это "Гриппол® плюс" и "Гриппол". За эти годы вакцинами "Гриппол" и "Гриппол® плюс" привито свыше 300 млн. миллионов человек. Накопленный опыт и собственное высокотехнологичное производство позволяют НПО Петровакс Фарм выпускать ежегодно более 40 млн. доз противогриппозной вакцины "Гриппол® плюс" в одноразовых шприцах, без содержания консервантов и более 50 млн. доз субстанции Полиоксидония® для производства вакцины Гриппол®.

Справка: СПбНИИВС ФМБА России

ФГУП "Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактериальных препаратов" ФМБА России - старейшее научно-производственное учреждение нашей страны, становление которого началось основанием в 1886 году в Петербурге Пастеровской станции. Предприятие располагает высококвалифицированными научными и производственными кадрами, высокотехнологичным оборудованием, позволяющим выпускать продукцию, отвечающую современным требованиям.

СПбНИИВС является крупным поставщиком лекарственных, профилактических и диагностических препаратов в Российской Федерации и странах СНГ.



Интеллект на защите
здравья

polysan

НАУЧНО-ТЕХНОЛОГИЧЕСКАЯ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ
ФИРМА «ПОЛИСАН»

www.polysan.ru



Циклоферон

Реамберин

Цитофлавин

Ремаксол

- Разработка оригинальных лекарственных препаратов
- Премии Правительства РФ в области науки и техники
- Современное высокотехнологичное производство в соответствии с международными стандартами GMP
- Собственное производство субстанций
- География применения препаратов: РФ, СНГ, страны Юго-Восточной Азии и Латинской Америки.
- Более 20 лет на рынке



ПОЛИСАН расширяет сотрудничество со странами Латинской Америки

В марте 2016 года ООО "НТФФ "ПОЛИСАН" вошло в состав членов Национального комитета Содействия экономическому сотрудничеству со странами Латинской Америки (НК СЭСЛА). Комитет создан при активной поддержке Министерства иностранных дел РФ, Торгово-промышленной палаты РФ, Института стран Латинской Америки РАН и ряда других государственных организаций.

Членство в НК СЭСЛА даёт фирме "ПОЛИСАН" больше возможностей проводить целенаправленную, активную работу по выходу на фармацевтические рынки стран Латинской Америки, участники которых проявляют интерес к оригинальным препаратам, разработанным и производимым компанией "ПОЛИСАН".

В 2013 году ПОЛИСАН сделал первые шаги по завоеванию Латиноамериканского сектора - состоялась первая отгрузка препарата Реамберин в Республику Венесуэла. В 2014 году Реамберин был зарегистрирован Министерством здравоохранения Республики Боливия. В настоящее время ПОЛИСАН ведёт подготовительные работы по регистрации и других своих

оригинальных препаратов в регионе Латинской Америки.

Фирма "ПОЛИСАН" уделяет особое внимание важнейшему условию активизации экспортной деятельности: постоянному технологическому обновлению производственных процессов и внедрению современных международных стандартов качества продукции. При этом вся работа строится на принципах социальной ответственности. По результатам независимого аудита "Ecovadis" ПОЛИСАН характери-

зуется как компания с высокой культурой охраны окружающей среды, внимательно относящаяся к фундаментальным правам человека. Являясь примером высокотехнологичного производства, фирма "ПОЛИСАН" вносит вклад в формирование представления о России, как о стране с новой экспортной специализацией, и готова поддержать вектор экспортной политики, обозначенный Правительством РФ на ближайшие десятилетия.



Дмитрий Борисов стал обладателем премии "Эксперт года"

3 марта 2016 года в отеле "Амбассадор" состоялась церемония награждения победителей премии "Эксперт года". Ежегодно мероприятие собирает профессионалов в различных областях, чье мнение является весомым и значимым в своей отрасли.

Коммерческий директор фирмы "ПОЛИСАН" Дмитрий Борисов был признан экспертом года в сфере бизнеса и инвестиций. В заявке на премию были представлены стратегические проекты компании, осуществлённые при участии Дмитрия Александровича.

Премия "Эксперт года" - это ежегодный проект издания "Эксперт Северо-Запад", главная цель которого - поиск новых имён в различных сферах деловой общественной жизни. Согласно положению Премии, Эксперт года - это человек, чьи достижения, вклад в развитие своей отрасли, города или региона получают высочайшее признание со стороны профессионального сообщества.





Интеллект на защите здоровья

ПОЛИСАН выступил спонсором Кубка заслуженного тренера России А. Н. Мишина

По традиции в начале марта в СК "Юбилейный" состоялся Кубок заслуженного тренера России А. Н. Мишина - спортивные соревнования по фигурному катанию, объединяющие различные поколения фигуристов. В них принимают участие как совсем юные спортсмены, имеющие юношеские разряды, так и более старшие - перворазрядники, а также взрослые любители и ветераны фигурного катания. ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН" оказал

спонсорскую помощь в организации мероприятия.

В завершение соревнований, 8 марта - в день 75-летия великого тренера А. Н. Мишина - состоялись показательные выступления, во время которых ученики поздравили своего учителя. Алексей Николаевич воспитал трёх олимпийских чемпионов. Сегодня он продолжает работать и готовить молодых фигуристов, достойно

представляющих Санкт-Петербург и Россию на всероссийских и международных соревнованиях.

ПОЛИСАН поздравляет заслуженного тренера России по фигурному катанию А. Н. Мишина с юбилеем и желает крепкого здоровья, бодрости духа и энергии, чтобы воспитать ещё не одно поколение чемпионов!

Школа неврологов в Зеленогорске

10-13 марта состоялась 14-ая Школа неврологов Санкт-Петербурга и Северо-Западного Федерального округа РФ на базе специализированного санатория "Северная Ривьера" (г. Зеленогорск). ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН" выступило в качестве Генерального спонсора мероприятия.

По традиции академик РАН, главный невролог Санкт-Петербурга А. А. Скоромец собрал ведущих неврологов Санкт-Петербурга и Северо-Запада России, чтобы обсудить актуальные вопросы, выработать подходы к диагностике и лечению неврологических заболеваний.

В рамках Школы прошли десять лекций, посвящённых опыту приме-



нения препаратов компании "ПОЛИСАН" - Цитофлавин, Реамберины, Ремаксол. Особый интерес аудитории вызвали выступления профессора В. В. Афанасьева на тему "Правила назначения нейроцитопротекторов" и профессора А. И. Федина на тему "Хронические формы церебровас-

кулярной болезни. Диагностика и лечение", а также актуальный доклад профессора Ю. П. Орлова "Оправданы ли большие дозы цитопротекторов?".

В период проведения Школы работала выставка ведущих фармацевтических фирм. Сотрудники ПОЛИСАНа активно знакомили неврологов с достижениями и разработками компаний.

Организаторы Школы неврологов Санкт-Петербурга и Северо-Западного Федерального округа РФ высоко оценили участие компании "ПОЛИСАН", вручив грамоту за помощь в проведении мероприятия.

ПОЛИСАН принят в ряды Союза промышленников и предпринимателей Санкт-Петербурга

17 марта 2016 года в рамках собрания президиума Союза промышленников и предпринимателей Санкт-Петербурга было решено принять ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН" в члены регионального объединения работодателей "Союз промышленников и предпринимателей Санкт-Петербурга" (РОП "СПП СПб"), а генерального директо-

ра ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН" А. А. Борисова - в члены общественной организации "Союз промышленников и предпринимателей Санкт-Петербурга" (ОО "СПП СПб").

РОП "СПП СПб" - объединение работодателей (юридических и физических лиц), основной целью которого



является представление законных интересов, защита прав работодателей в сфере социально-трудовых отношений и связанных с ними экономических отношений с профессиональными союзами и их объединениями, органами государственной власти, органами местного самоуправления.

ПОЛИСАН на форум-выставке "Госзаказ - ЗА честные закупки"

23-25 марта 2016 года в Москве прошёл форум-выставка "Госзаказ - ЗА честные закупки". Компания "ПОЛИСАН" приняла активное участие в данном мероприятии.

Форум-выставка включила дискуссионную часть, в рамках которой прошли пленарные заседания, тематические конференции, круглые столы, обучающие семинары и другие мероприятия, которые позволили участникам ознакомиться с актуальной нормативно-аналитической информацией, пла-

нами и программами в области госзакупок.

В рамках выставочной экспозиции сотрудники ПОЛИСАНа представили препараты компании, а также получили необходимую информацию и консультации на стенах федеральных органов исполнительной власти и организаций, работающих в системе государственных закупок. Фирма "ПОЛИСАН" ведёт системную работу по повышению открытости и прозрачности закупоч-



ной деятельности, формированию максимальной конкурентной среды.

ПОЛИСАН принял участие в Международном форуме IPhEB & CPhI Russia 2016



30 марта - 1 апреля 2016 года в Москве состоялся VI Международный форум в сфере фармацевтики и биотехнологий IPhEB & CPhI Russia. Это ключевое мероприятие в России, посвящённое обсуждению стратегий федеральных министерств по развитию фармацевтической промышленности, реализации федеральной целевой программы и т. д. В программу форума вошли круглые столы по особенно актуальным для отрасли темам.

31 марта состоялась тематическая сессия "Применение преференций для поддержки локальных производителей фармацевтических субстанций", в которой принял участие коммерческий директор ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН" Д. А. Борисов. На сессии обсуждались вопросы импортозамещения и локализации производства инновационных лекарственных препаратов и активных фармацевтических субстанций на территории РФ, в

том числе механизмы применения преференций у локальных игроков. В форуме приняло участие дочернее предприятие ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН" - ООО "Полисинтез", которое является крупнейшим производителем активных фармацевтических ингредиентов в России.

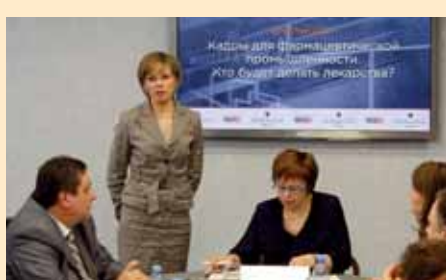
Кадры для фармацевтической промышленности

5 апреля 2016 года в Москве состоялся круглый стол на тему "Кадры для фармацевтической промышленности". В рамках мероприятия эксперты обсудили актуальные вопросы формирования кадрового потенциала фармацевтической отрасли. В работе круглого стола приняла участие Мария Гурулёва - заместитель генерального директора по управлению персоналом научно-технологической фармацевтической фирмы "ПОЛИСАН".

Участники мероприятия отметили важность совместной работы Министерства образования, учебных заведений и фармацевтических производителей

для создания таких условий, в которых студенты могут получить актуальные знания и навыки, необходимые для работы на высокотехнологичных фармацевтических производствах.

Мария Гурулёва поделилась опытом работы с молодыми специалистами в компании "ПОЛИСАН". Студенты привлекаются для прохождения практики. По её результатам в дальнейшем принимается решение о трудоустройстве лучших выпускников. Также ООО "НТФФ" "ПОЛИСАН" регулярно поддерживает мероприятия, проводимые Санкт-Петербургской химико-фармацевтической академией, организует для студентов



экскурсии на производство. Фирма "ПОЛИСАН" стремится создать для молодых сотрудников условия для постоянного профессионального и карьерного роста. На предприятии регулярно проводится корпоративное обучение, действует программа внутреннего кадрового резерва.



С Днем Победы в Великой Отечественной войне!
Счастья, здоровья и мирного неба над головой!



**«Р-Фарм» –
российская
высокотехнологичная
фармацевтическая компания**



Р-ФАРМ
Инновационные
технологии
здравоохранения



На территории России функционирует более 60 филиалов и представительств, штат – свыше 3 200 сотрудников.

Сфера деятельности охватывает разработку, исследования, производство, вывод на рынок широкого спектра лекарственных средств, предназначенных преимущественно для стационарной и специализированной медицинской помощи.

Собственная научно-исследовательская база, научно-исследовательские и опытно-конструкторские работы с ведущими российскими и зарубежными академическими научно-исследовательскими институтами.

Осуществляет выпуск готовых лекарственных форм, химических и биотехнологических субстанций.

www.r-pharm.com



на правах рекламы

Российская фарминдустрия стремится найти свою нишу

Как экономические трудности последнего времени повлияли на ситуацию в фарминдустрии? Нет ли опасности, что крупные зарубежные компании уйдут с нашего рынка, и мы рискуем остаться без нужных лекарств? На эти и многие другие вопросы "РГ" ответил президент "Деловой России", председатель совета директоров группы компаний "Р-Фарм" Алексей Репик.

Алексей Евгеньевич, как экономический кризис повлиял на деловой климат в целом и в частности - в фарминдустрии? Успокоилось ли бизнес-сообщество?

Алексей Репик: К счастью, деловому сообществу в принципе несвойственно спокойствие. Постоянное стремление изменить мир вокруг себя к лучшему, двигаться вперед, не останавливаться на достигнутом - именно это характеризует настоящего предпринимателя, и без этого ничего не получится. Что касается делового климата, то во многих сферах - госуправления, правоприменения - она положительна. И даже те, кто обычно в упор не видел наши успехи, сегодня вынуждены это признать. Например, в этом году мы остановились всего в одном шаге от того, чтобы войти в топ-50 экономик по рейтингу Doing Business Всемирного банка.

Несмотря на то что в целом показатели нашей экономики оставляют желать лучшего?

Алексей Репик: Эти вещи связаны между собой, но не напрямую. Временной интервал между изменениями делового климата и реакцией экономики в разных отраслях составляет годы, а то и десятилетия. Но уж точно не месяцы. Так, в фарминдустрии от идеи создания нового препарата до его запуска на рынок проходит в среднем 15-20 лет. То же с деловым климатом - нужно набраться терпения и делать свою работу, результаты которой будут видны через несколько лет. С другой стороны, мы стараемся корректировать правовое поле так, чтобы предпринимателям было проще и начинать новые проекты, и реализовывать имею-

щиеся. Именно благодаря участию бизнеса Агентство стратегических инициатив успешно реализовывает Национальную предпринимательскую инициативу. Однако, одними только законодательными изменениями улучшить деловой климат не получится. Для серьезного скачка, для роста экономики к ним нужно прибавить хорошую макроэкономическую конъюнктуру, комфортный режим взаимодействия с зарубежными рынками и, конечно, доступность ресурсов. А это, к сожалению, зависит не только от российского правительства. Уже давно всем понятно, что наши конкуренты пытаются максимально отрезать Россию от инвестиционных ресурсов и своих рынков. Поэтому перед многими российскими компаниями, которые раньше думали только о внутреннем рынке, сегодня встала задача выхода на рынки внешние. Фарминдустрия, к слову, здесь одна из передовых. На ее примере мы видим, что диверсификация российской экономики и переход на несырьевую модель - это не лозунги, а реальная возможность.

Одним из важных приоритетов в программе развития фарминдустрии была локализация производств зарубежными компаниями. Многие проекты за последние 8-10 лет успешно реализованы. Но первая волна локализации закончена. Может быть, акцент со строительства производств пора переносить на локализацию R&D?

Алексей Репик: Локализация как механизм привлечения в Россию экспертизы крупнейших компаний-лидеров рынка, как возможность создать здесь конкурентоспособную индустрию - это серьезный инструмент проектного управления экономикой со стороны государства. Многие страны шли этим путем; мы тоже достигли здесь неплохих результатов. Но локализация существующих на рынке продуктов имеет свои ограничения, и рано или поздно основной их набор будет исчерпан. Я думаю, что новых проектов в большом количестве ожидать сложно. R&D - это самая дорогостоящая часть процесса в отрасли. R&D для внутреннего рынка звучит оксюмороном, потому



что инвестиции огромные, а российский фармрынок все-таки невелик - чуть больше 1% мирового. Делая ставку на внутренний рынок, вряд ли удастся вернуть вложенное. Поэтому любой процесс R&D, который ведут российские компании здесь или за рубежом, должен в итоге привести к появлению препаратов, продаваемых во всем мире.

Но достаточно ли у нас компетенций, чтобы заниматься R&D на мировом уровне?

Алексей Репик: R&D - это означает Research, то есть исследования, и Development, то есть разработка. С точки зрения девелопмента у нас компетенций достаточно: у нас высокий уровень клинических исследований, качества медицинской экспертизы, много профессионалов с большой буквы. Но это стоит дорого. Крупнейшие мировые компании тратят в среднем от 2 до 7 млрд долларов в год на R&D, из которых 99% - это D. Прибыль же всех российских компаний, вместе взятых, не превышает 100 млрд рублей, то есть чуть больше 1 млрд долларов. Поэтому важно сконцентрироваться на нескольких проектах и целись на большие рынки. И здесь поддержка государства в части возможного кредитного плеча - конечно, исключительно возвратного - может оказаться очень ценной. Если же мы говорим про R-исследования, то у нас сегодня есть хорошие мозги, ценные кадры, потенциал наш далеко не исчерпан.

Ну, мозги-то мы в последние годы экспортirовали успешно.



Алексей Репик: Надо экспортировать не мозги, а результаты их деятельности. Поэтому мы стараемся создавать для наших талантов все условия для приложения своих сил и знаний. Прежде всего, это поддержка исследований в прямой кооперации российских предприятий и крупнейших международных компаний. Здесь выбор точечных проектов (десятка - максимум) и их государственная поддержка могут сыграть свою роль. Каждый из них должен быть нацелен на то, чтобы стать глобальным блокбастером, а не только занимать нишу в России за счет регулирования или ограничения допуска на внутренний рынок иностранных продуктов.

В последнее время обсуждается необходимость локализации производства полного цикла. Нужно ли нам стремиться к тому, чтобы иметь собственные субстанции по всем группам препаратов?

Алексей Репик: Специализация - великое экономическое достижение человечества. Делать надо то, что умеешь. Не думаю, что мы должны производить все субстанции. Ситуация, при которой из-за геополитических сложностей прекращается кооперация по созданию лекарств или ограничивается доступ к субстанциям, - в принципе невозможна. Самые крупные транснациональные корпорации не производят свои субстанции. Они покупают их у других компаний, и ничего плохого в этом нет. Но я уверен, что российская промышленность может по целому ряду чувствительных и важных субстанций, как химического синтеза, так и биологической ферментации, найти свои, потенциально патентные ниши. А в результате оказаться центром производства субстанций не только для собственных нужд, но и для экспорта, как это было по ряду субстанций в Советском Союзе. Сегодня целый ряд наших предприятий начал такие проекты - это перспектива ускоренного вывода на рынок своих продуктов, в том числе и готовых лекарственных форм.

Способна ли наша индустрия конкурировать тут с мировым лидером по производству субстанций - Китаем? Если да, то по каким именно?

Алексей Репик: Китай имеет очень мягкое регулирование с точки зрения экологических стандартов. Крупнотоннажные производства химических субстанций - это всегда экологическая опасность. Мы относимся к этой ситуации более ответственно. Вообще я думаю, для нас более перспективно вести речь о сложном синтезе, о каких-то "хитрых" специфических молекулах, которые требуют именно того самого мастерства, которое, как говорят, "на кончиках пальцев".

У нас очень хорошая школа производства биотехнологических продуктов, и есть все возможности готовить первоклассных специалистов, поэтому возможны и быстрые результаты. К слову, сегодня Минпромторг России субсидирует производство субстанций. Но здесь, правда, важно не впасть в другую крайность - чтобы не начали просто очищать купленные в других странах субстанции и ставить на них штамп "сделано в России". У нас должны быть свои субстанции, и они будут. Но это не значит, что нужно умалять заслуги тех компаний, которые здесь производят готовые лекарственные формы.

Действие критерия "упаковка" для признания продукта локальным установлено до конца этого года. Как изменится ситуация, когда локальными будут признавать только лекарства полного производственного цикла?

Алексей Репик: Основной аргумент критиков в вопросе отнесения упакованных в РФ лекарств к российским в том, что это стимулирует не фармпромышленность, а производство упаковочного материала. Конечно, это не так. Дело не в том, что таблетку надо поместить в блистер, а блистер положить в коробочку. Главное, что ответственность за качество - так называемый выпускной контроль - принимают на себя российские предприятия. А для этого они должны обладать всеми необходимыми аналитическими методиками, что очень сложно. Это большой набор знаний и технологий, которые должны быть перенесены в Россию. С упаковки, по большому счету, начинались почти все проекты, которые в итоге перешли к производству готовой лекарственной формы или к

полному циклу. Применение критерия "упаковка" позволило пригласить международные компании для работы в нашей стране, и это была абсолютно оправданная стратегия. Ровно так мы это делали и в части отверточной сборки автомобилей. А сейчас государство вполне логично стремится создать такую систему, при которой иностранные компании будут вынуждены углублять степень производства в Российской Федерации.

Некоторые говорят, что менять правила игры на ходу некорректно.

Алексей Репик: Конечно, правила игры должны устанавливаться в момент прихода инвестора на рынок и не меняться, и уж точно не ухудшаться. Если же менять регулирование, то, наверное, оно не должно относиться к проектам, уже находящимся в стадии реализации. Когда минпромторг - кстати, по инициативе и при поддержке экспертов "Деловой России" - разрабатывал проект закона "О промышленной политике в РФ", одним из важных параметров было сохранение существующих условий для инвестора, который вложил деньги, время, силы в российскую экономику. Этот год планируется сделать последним, когда критерий "упаковка" будет основанием для признания продукта локальным. Я бы, например, предложил сделать так: все, кто до конца этого года с упаковкой в Россию не вошел, больше уже с этим критерием войти не смогут, войти смогут только производства готовой лекарственной формы. А те, кто в этом году вошел, получат еще один год, например, для химии, и два года для биологии, чтобы полный цикл завершить. Но при этом они должны четко продекларировать, что будут это делать. Если же упаковку оставить достаточным условием отнесения к российским продуктам до 2020 года, как это предлагают некоторые, ни один продукт до этого года из упаковки в производство полного цикла не перейдет - все будут идти по пути наименьшего сопротивления. Поэтому так важно найти тонкий баланс - то, что в мире называется smart regulation ("умное регулирование" - ред.), стимулирующий отрасли и предприятия делать то, что в интересах экономики и государства.

A что сегодня в интересах нашей экономики?

Алексей Репик: Сейчас сложилась обстановка, в которой можно реализовывать смелые, амбициозные проекты, связанные с повышением конкурентоспособности российских товаров, российских предприятий. Государство научилось слушать и слышать бизнес. Один из важнейших элементов в том же Законе "О промышленной политике в РФ" - это создание Фонда развития промышленности. Он уже поддержал десятки проектов, в том числе в фармотрасли. Это конкретная помощь предприятиям, возможность подтолкнуть вперед их модернизацию, сформировать новые центры компетенции, получить результат в максимально быстрые сроки. Не так давно мы вышли с предложением к президенту сформировать систему поддержки трансфера технологий. В итоге в последнем Послании Федеральному Собранию он дал прямую директиву о формировании такой системы. То, что создается Агентство по технологичес-

кому развитию, - это еще один ответ на запросы предпринимателей.

Значит, вы не разделяете алармистские настроения - было много информации, что в связи с кризисом бизнес вывозит капиталы, предприятия продаются за бесценок?

Алексей Репик: Плохие предприятия я бы за бесценок и продавал. А хорошие никто не продаст ни за какие деньги. Конечно, у нас сократился объем внутреннего рынка, многие компании стали искать предложения для рынков за рубежом. И те, кто создавал здесь не продукты или технологии, а только товаропроводящие сети, оказались в некомфортной ситуации. Производители же технологий и продуктов начали думать, как расширить свои рынки сбыта. Более того, они получают все возможные выигрыши от снижения издержек за счет более дешевого рубля. И для этих предприятий как раз открылось новое окно возможностей.

Мне нравится ваш оптимизм. Но вот читатели звонят в редакцию и жалуются, что лекарства подорожали, а каких-то из них в аптеках вообще нет.

Алексей Репик: Там, где цены регулируются государством (перечень ЖНВЛП. - Ред.), повышения цен не произошло. Но и многие частные компании оказались социально ответственными, и цены не поднимают даже на препараты, не входящие в перечень ЖНВЛП. Фарминдустрия работает в очень долгом горизонте планирования. Десять лет отрасль зарабатывает, несколько лет теряет, потом опять десять лет зарабатывает. Наша индустрия развивается очень успешно. Я с очень высокой степенью вероятности готов продекларировать, что через 10-15 лет в десятке-двадцатке крупнейших мировых фармкомпаний будет не одна, а несколько российских. Это наша цель. Ради нее мы сейчас работаем, и у нас все получится.

"Р-Фарм" принял участие в круглом столе на форуме ОНФ "Госзаказ"

24 марта в рамках XII Форума-выставки "ГОСЗАКАЗ - ЗА честные закупки" прошел круглый стол "Отраслевые проблемы госзакупок: медицина". В его работе принял участие вице-президент группы компаний "Р-Фарм" Алексей Орджоникидзе.

Одной из основных тем, которые обсуждались на круглом столе, стала проблема борьбы с "вторичным оборотом" лекарственных средств и медицинских изделий. Эксперты призвали правоохранительные органы усилить контроль за данными правонарушениями, наносящими ущерб отечественному здравоохранению и угрожающими жизни и здоровью граждан.

Также поднимался вопрос о совершенствовании механизмов контроля за размещением государственного заказа, ценообразования. Участники круглого стола назвали недопустимой ситуацию, при которой закупленная дорогостоящая медицинская техника во многих регионах простояивает без должного кадрового и сервисного обеспечения.

О том, что регионы при госзакупках медицинских изделий и лекарственных препаратов регулярно допускают нарушения, которые приводят к необоснованным тратам бюджетных средств рассказал член Центрального штаба ОНФ Эдуард Гаврилов.



Присутствующие эксперты отметили необходимость совершенствования законодательства, регулирующего государственные и муниципальные закупки лекарственных средств и медицинских изделий.

"Р-Фарм" признан лучшим поставщиком года в двух номинациях

На форуме "Госзаказ" Общероссийского народного фронта "Р-Фарм" признан "Лучшим поставщиком товаров, работ, услуг для государственных, муниципальных и корпоративных нужд" и "Лучшим поставщиком фармацевтической продукции".

23 марта в рамках XII Форума-выставки "ГОСЗАКАЗ - ЗА честные закупки" были подведены итоги Всероссийского конкурса "Лучший поставщик года", организатором которого ежегодно выступает МОО "Московская Ассоциация Предпринимателей" и ТПП РФ. Проведение конкурса позволяет определить наиболее активных и квалифицированных поставщиков товаров, работ, услуг для государственных, муниципальных и корпоративных нужд. Признание в этой сфере служит дополнительным стимулом к продуктивной и результативной работе компаний-поставщиков.

В главной номинации "Лучший поставщик товаров, работ, услуг для государственных, муниципальных и корпоративных нужд" победителем стало Акционерное общество "Р-Фарм".

В других номинациях в этом году победителями в номинациях конкурса стали следующие компании:

ООО "РОЛЬФ" - "Лучший поставщик продукции автомобильной промышленности";
 ООО "МегаМастер" - "Лучший поставщик строительно-монтажных материалов и оборудования"; "Федеральная служба исполнения наказаний" - "Лучший поставщик непродовольственных товаров и продукции легкой промышленности"; ООО "ТЕМ" - "Лучший поставщик товаров медицинского назначения"; ООО "Бюд-



жетные и Финансовые Технологии" - "Лучший поставщик в сфере информационных технологий"; ООО "Восток-Запад" - "Лучший поставщик продовольственных товаров"; Акционерное общество "Р-Фарм" - "Лучший поставщик фармацевтической продукции"; ООО "Реставрационная Мастерская "Наследие" - "Лучший поставщик строительно-монтажных, ремонтно-реставрационных подрядных работ"; ЗАО "Фирма ЭНЕРГО+" - "Лучший поставщик услуг - специализированная организация"; Общество с ограниченной ответственностью "Независимая лаборатория ИНВИТРО" - "Лучший поставщик услуг медицинского назначения"; ООО "РосИнтеграция" - "Лучший поставщик услуг в области защиты информации"; Институт управления закупками и продажами им. А.Б. Соловьева Высшей школы экономики - "Лучший поставщик образовательных услуг"; ПАО "Мобильные ТелеСистемы" - "Лучший поставщик услуг телекоммуникации, связи".

Форум-выставка "ГОСЗАКАЗ - ЗА честные закупки" проходит при поддержке Правительства Российской Федерации, Федеральной Антимонопольной службы, Министерства экономического развития Российской Федерации, Министерства связи и массовых коммуникаций РФ, Счетной палаты Российской Федерации, под патронатом Торгово-промышленной палаты РФ и при участии Общероссийской общественной организации малого и среднего предпринимательства "ОПОРА РОССИИ", Общероссийской общественной организации "Гильдия отечественных специалистов по государственному и муниципальному заказам".

Проведение Форума-выставки "ГОСЗАКАЗ - ЗА честные закупки" направлено на объединение усилий общественности, бизнес-сообщества и власти, направленных на поддержку государственной политики в борьбе с коррупцией и эффективного использования бюджетных средств в сфере госзакупок.

Алексей Репик, председатель Совета директоров ГК "Р-Фарм" признан самым влиятельным предпринимателем фармацевтической отрасли второй год подряд

11 марта были оглашены имена победителей Ежегодного рейтинга влиятельности по итогам опроса 450 респондентов из 33 российских городов, который традиционно делает газета "Фармацевтический вестник". Бизнес-партнерами в проведении независимого исследования выступили: аналитическая компания Battersea Power Marketing и международная аудиторская компания KPMG.

По итогам 2015 года самым влиятельным предпринимателем года (второй год подряд) признан председатель Совета директоров группы компаний "Р-Фарм" Алексей Репик. Самой влиятельной локальной производственной фарм-

компанией был признан "Фармстандарт". Первое место в рейтинге наиболее влиятельных иностранных компаний завоевал Bayer. Среди дистрибуторов - компания "Катрен". С большим отрывом среди аптечных сетей победу одержала ГК А.в.е (включая "Аптеки 36,6" и "Горздрав"). А в рейтинге наиболее влиятельных профессиональных некоммерческих ассоциаций произошли изменения. Лидер по итогам 2014 года "Аптечная гильдия" уступила первое место ассоциации аптечных учреждений "Союзфарма". Среди рецептурных препаратов лидером стал "Актовегин" ("Такеда"), безрецептурных - "Кагоцел" ("Ниармединик Плюс").



Россия и Куба будут сотрудничать в сфере биотехнологий

Группа компаний "Р-Фарм", научно-фармацевтический центр "Химрар", Первый онкологический научно-консультационный центр и Институт стволовых клеток человека) и Центр генной инженерии и биотехнологий Кубы подписали четыре меморандума о стратегическом партнерстве в области инноваций и биотехнологий.

Речь идет о взаимодействии в вопросах фармацевтики, биоинформатики, обмена генетическими данными и создания стартап-предприятий на базе фонда "Сколково", сообщает ТАСС.

С кубинской стороны документы подписал директор ЦГИБ Эулохио Пиментель Васкес, управляющий компании Heber Biotec, эксклюзивного распространителя продукции ЦГИБ Кубы. С российской стороны подпись подставили заместитель генерального директора компании "Р-Фарм" Дмитрий Шоболов, председатель совета директоров научно-



фармацевтического центра "Химрар" Николай Савчук, директор ПОНКЦ Алексей Стригин, президент Института стволовых клеток человека Артур Исаев

и вице-президент фонда "Сколково" Кирилл Каэм, исполнительный директор кластера биомедицинских технологий.



"Р-Фарм" завершила разработку препарата для лечения ВИЧ-инфекции

Закончен анализ результатов клинического исследования невирапина, противовирусного препарата из группы ненуклеозидных ингибиторов обратной транскриптазы. Результаты исследования доказали соответствие воспроизведенного препарата для лечения ВИЧ-инфекции зарубежному оригиналу. К началу 2017 года группа компаний "Р-Фарм" планирует зарегистрировать препарат в РФ и начать коммерческое производство на современной отечественной площадке, соответствующей международным требованиям качества.

На сегодняшний день по всему миру накоплен почти 20-летний опыт успешного применения невирапина в широкой клинической практике. Невирапин стал первым представителем нового класса препаратов - ненуклеозидных ингибиторов обратной транскриптазы (ННИОТ), и до сих пор он входит в клинические рекомендации по лечению ВИЧ-инфекции. Целевым ферментом для препарата является обратная транскриптаза.

В ряде исследований вирусологическая эффективность невирапина была сравнима с эффективностью комбинации атазанавир/ритонавир. Кроме того, невирапин характеризуется отличной переносимостью на протяжении длительного времени и оказывает благоприятное действие на липидный профиль. Хороший профиль эффективности и безопасности, а также удобство приема за счет небольшого количества принимаемых таблеток, сделали невирапин важным компонентом антиретровирусной терапии во всем мире.

В России препарат зарубежного производства используется с середины 2000-х годов. Разработка отечественного аналога препарата невирапин проводилась при поддержке Федеральной целевой программы "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу". Производство препарата осуществляется Ярославский завод готовых лекарственных форм "Р-Фарм" - современный производственный комплекс, отвечающий как российским стандартам, так и действующим международным стандартам производства лекарственных средств.

В рамках разработки было проведено открытое рандомизированное поперекрестное с двумя периодами, двумя последовательностями исследование сравнительной фармакокинетики и биоэквивалентности препарата Невирапин в форме таблеток, 200 мг (ЗАО "Р-Фарм", Россия) и оригинального препарата с участием здоровых добровольцев. Основной задачей исследования было сравнение фармакокинетических параметров воспроизведенного препарата с параметрами референсного препарата. Исследование было проведено на базе Государственного автономного учреждения здравоохранения Ярославской области "Клиническая больница №2" в середине 2015 года.

Анализ результатов с использованием дисперсионного анализа фармакокинетических показателей не выявил статистического различия двух препаратов по ключевым параметрам (AUC_{0-t} и C_{max}). Исследование подтвердило биоэквивалентность российского препарата и зарубежного препарата сравнения.

Следует отметить, что невирапин входит в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения РФ (2015), а также в последнюю версию Основного перечня лекарственных средств ВОЗ (2013). Таким образом, вывод на рынок в 2017 году воспроизведенного препарата невирапина поможет удовлетворить потребности российского здравоохранения в данном препарате.

О ВИЧ-инфекции

Во всем мире в 2013 году число людей, живущих с ВИЧ-инфекцией, составляло около 35 миллионов, при этом от болезней, связанных со СПИДом, умерли приблизительно 1,5 миллиона человек. В России пораженность ВИЧ-инфекцией составляет около 0,5% среди всего населения, а среди возрастной группы 15-49 лет инфицировано примерно 0,9% населения. По данным Роспотребнадзора в 2014 г. зафиксировано более 85 тысяч новых случаев ВИЧ-инфекции среди граждан Российской Федерации, при этом вследствие ВИЧ-инфекции умерло более 24 тысяч человек. Основными причинами заражения ВИЧ среди впервые выявленных в 2014 г. ВИЧ-позитивных пациентов с установленными факторами риска заражения стали употребление наркотиков нестерильным инструментарием и гетеросексуальные контакты.

"Р-Фарм" поддержит II региональный этап Национального чемпионата WorldSkills

В Ярославле стартовал II Региональный чемпионат рабочих профессий по стандартам WorldSkills Russia. Престиж 31 профессии в рамках соревнований будут отстаивать более 200 студентов из 39 ссузов и 5 вузов Ярославской области. Чемпионат и его участников в этом году поддержали около 60 ярославских предприятий.

Выявление лучших из лучших в компетенции "Лабораторный химический анализ" будет проходить с 10 по 12 февраля. За работой участников - студентов Ярославского промышленно-экономического колледжа, Ярославского химико-технологического техникума и Переславского кинофотохимического колледжа, которые начали подготовку к соревнованиям еще в сентябре, будут наблюдать 11 экспертов, в число которых вошли и представители группы компаний "Р-Фарм".

В ходе выполнения конкурсных заданий будут оцениваться умения работать с веществами и оборудованием с соблюдением правил экологической безопасности и требований GMP, осуществлять отбор проб и образцов для

проведения анализа природных, фармацевтических и промышленных материалов химическими и инструментальными методами, выбирать наиболее оптимальный метод анализа, проводить обработку результатов анализа, используя информационные технологии.

"WorldSkills одна из самых ярких площадок для демонстрации профессиональных навыков и компетенций молодых специалистов. Это еще и возможность развития стратегического партнерства между образованием и бизнесом. Ключевая роль в обеспечении инновационного развития страны за высококлассными профессионалами, их знания и компетенции станут основой конкурентоспособной отечественной промышленности, - отметил Иван Парамонов, депутат Ярославской областной Думы, генеральный директор АО "Фармославль". - В 2014 году группа компаний "Р-Фарм" совместно с промышленно-экономическим колледжем впервые в рамках Чемпионата презентовали компетенцию "Лабораторный химический анализ". Студент колледжа Алексей Аверченков проявил



себя на уровне региона, округа и национального этапа в Казани. В этом году количество участников в профильной компетенции увеличилось, значит, борьба за звание "мастера своего дела" будет еще серьезней. Надеюсь, что конкурсанты покажут не менее достойные результаты и станут примером для подражания среди своих коллег".

19 февраля станет известен состав сборной команды, которая будет представлять Ярославскую область в межрегиональном чемпионате ЦФО в апреле 2016 года.

STADA AG: Устойчивое развитие в условиях экономической нестабильности

STADA Arzneimittel AG опубликовала результаты 2015 года.

Продажи Группы компаний выросли на 3% и составили 2 115,1 млн. евро. "По итогам года зафиксирован рост продаж на рынках Германии и стран Центральной Европы, а также существенное увеличение объема продаж в Азиатско-Тихоокеанском регионе и странах MENA. Кроме того, мы значительно улучшили показатели денежного потока от операционной деятельности и ставку налогобложения на уровне Группы", - прокомментировал Председатель совета директоров STADA AG Хартмут Ретцлафф.

Объем продаж в сегменте "Дженерики" сохранился на уровне 2014 года в размере 1 217,5 млн. евро, что составляет 57,6% от общих продаж компании за отчетный период. Сегмент "Брендированные продукты" вырос на 7% - до 853,6 млн. евро.

В регионе "СНГ/Восточная Европа" STADA увеличила продажи по средневзвешенному курсу за 2014 год на 11%. Однако из-за негативных курсовых колебаний валют, этот показатель в отчетном периоде снизился на 10% до 509,9 млн. евро. По итогам 2015 года доля региона "СНГ/Восточная Европа" в общих продажах компании года составила 24,1%.

Продажи STADA в России по средневзвешенному курсу за 2014 год увеличились на 7%, при этом в результате за-



метного ослабления национальной валюты в отчетном периоде сократились до 295,8 млн. евро (-18%). В то же время в рублевом выражении компания добилась впечатляющих темпов роста продаж (+15%), обогнав по этому показателю другие компании из ТОП-10 фармацевтического рынка России в целом (+8% по итогам 2015 года)*.

"В нынешней ситуации STADA видит для себя, прежде всего, возможности для роста. На высоко конкурентном российском рынке, даже во времена экономической турбулентности, мы используем любую возможность нарастить свою долю. Так, в 2015 году мы вывели на рынок

несколько новых продуктов, начали развивать офтальмологический портфель, где видим большие перспективы. Мы также успешны в реализации экспортной стратегии, более трети фармэкспорта России - это наша продукция", - комментирует Дмитрий Ефимов, генеральный директор АО "Нижфарм", Старший вице-президент STADA по России, СНГ и странам Юго-Восточной Европы.

Согласно прогнозу на 2016 год, представленному советом директоров STADA Arzneimittel AG, в целом по Группе ожидается небольшой рост, скорректированный с учетом влияния валютного курса и изменения ассортимента.

Ключевые показатели:

	2015	2014	+/-
Объем продаж	2 115,1 млн. евро	2 062,2 млн. евро	+3%
EBITDA, объявленная	377,1 млн. евро	418,8 млн. евро	-10%
EBITDA, скорректированная	389,4 млн. евро	431,9 млн. евро	-10%
Чистая прибыль, объявленная	110,4 млн. евро	64,6 млн. евро	+71%
Чистая прибыль, корректированная	165,8 млн. евро	186,2 млн. евро	-11%
Прибыль на акцию	1.79 евро	1.07 евро	+67%
Прибыль на акцию, скорректированная	2.69 евро	3.08 евро	-13%

Нижегородцы начинают голосование за лучших врачей

В Нижегородской области при поддержке компании STADA CIS стартовало голосование в рамках Первой народной медицинской премии. Первая урна для голосования за лучших медицинских работников установлена в областной онкологической поликлинике Нижнего Новгорода.

Первая народная медицинская премия берет свое начало из проекта с трехлетней историей "Нижегородская народная медицинская премия", организованного по инициативе правительства региона. С 2016 года география проекта расширяется, премия приобретает статус окружной. В этом году проголосовать за любимых докторов смогут жители не только Нижегородской области, но и Татарстана, Пермского края, Самарской области и Республики Башкортостан.

По словам губернатора Валерия Шанцева, в здравоохранении в отличие от других отраслей, в первую очередь важна оценка пациентов, а не чиновников или рейтинговых компаний.

"Я часто бываю в учреждениях здравоохранения, встречаюсь с медиками и пациентами. Вижу, каким самоотверженным бывает труд врачей и медсестер. Если пациент говорит, что медперсонал грамотный и заботливый, значит, это действительно так, потому что человек получил услугу в непростой для себя момент, и он ею удовлетворен. Премия как раз служит стимулом для каждого медицинского работника, который далеко не всегда рассматривает материальный ресурс как главный", - заявил Валерий Шанцев.

Как отметил министр здравоохранения области Геннадий Кузнецов, в этом году организаторы уделили особое внимание проблемам онкологии: среди 12 номинаций, четыре посвящены врачам-онкологам - неслучайно первая урна установлена в областной онкологической поликлинике.

"По прогнозам федерального Минздрава, структура летальности в Рос-



сии изменится: онкология выйдет на первое место. Именно поэтому важно вести разъяснительную деятельность о необходимости ранней диагностики и профилактике онкологических заболеваний. Если онкология выявляется на ранней - первой или второй - стадиях, то шансы на полное излечение намного выше", - подчеркнул министр.

С момента запуска генеральным партнером проекта выступает компания STADA CIS, для которой активно поддерживает региональные инициативы в сфере социальной ответственности и благотворительности.

"Азартно обсуждая врачебные ошибки и качество медицины в целом, мы подчас забываем о тысячах специалистов, которые каждый день скромно исполняют свой, действительно, великий долг: спасают, лечат, дарят надежду. Организаторы "Народной премии" дают каждому пациенту дополнительную возможность сказать "спасибо" своему врачу, и это, на наш взгляд, крайне важно", - комментирует Дмитрий Ефимов, генеральный директор АО "Нижфарм", старший вице-президент STADA AG по России, СНГ и странам Юго-Восточной Европы.

Пациенты могут проголосовать за любимого медицинского работника

непосредственно в ЛПУ, на официальном сайте проекта 1nmp.ru или с помощью письма на абонентский ящик: 603136, Нижний Новгород, Бульвар 60 лет Октября, 3, а/я 12. Большинством голосов определяется тройка лучших народных специалистов в заявленных номинациях.



В Татарстане открылась фотовыставка "Профессия-ВРАЧ"

В Галерее современного искусства Государственного музея изобразительных искусств Республики Татарстан открылась фотовыставка "Профессия-ВРАЧ. Посвящая себя людям!". Выставка открыта для посещения до 24 апреля.

Экспозиция из 40 фотографий необычна тем, что сделана ребятами-выпускниками благотворительного проекта "Мы живем на этой Земле", пережившими онкологические заболевания. В борьбе со страшной болезнью фотография помогла им не только перенести длительное пребывание в больничных стенах, но и вернуться в нормальную жизнь. Вернуться талантливыми и целеустремленными людьми с оригинальным и неординарным взглядом на жизнь. Самому младшему фотографу на момент съемки было 13 лет, старшему - 21 год.

"Благодаря оригинальному и непосредственному взгляду молодых фотографов, нам удалось показать профессию ВРАЧА такой, какая она была, есть и будет: многогранной, уникальной и уважаемой, - рассказывает Дмитрий Ефимов, генеральный директор АО "Нижфарм", старший вице-президент STADA по России, СНГ и странам Юго-Восточной Европы. - На выставке можно увидеть и оперирующих хирургов, и травматологов, и детских



врачей. Это лишь малая часть. За четыре года в проекте приняли участие более 500 врачей".

После открытия выставки организаторы и почетный гость, актриса театра и кино Мария Берсенева посетили "Дом Роналда Макдоналда". Это по-семейному устроенный центр для тех, чьи дети проходят лечение в Детской Республиканской клинической больнице. "Дом Роналда Макдоналда" - первый в России проект одноименного Благотворительного Фонда - был открыт в Казани в 2013 году. Дом состоит из 24 спален, гостиной, игровой комнаты для малышей, компьютерного класса, кухни, столовой

и прачечной, а также зоны приема и регистрации гостей.

Гости подарили детям наборы для творчества, сделали памятные фотографии и пожелали маленьким пациентам скорейшего выздоровления. Руководитель проекта "Мы живем на этой Земле", Юрий Храмов провел мастер-класс по фотографии. Ребята смогли отвлечься от больничных будней и ощутить, что они в своей борьбе не одиноки.

Открытие фотовыставки "Профессия-Врач" ознаменовало начало серии мероприятий в рамках социального проекта "Первая народная медицинская премия", которое в Республике Татарстан пройдет впервые.

Первая народная медицинская премия - социальный проект, направленный на повышение престижа медицинской профессии, улучшение взаимоотношений врача и пациента, повышение грамотности населения в вопросах своевременной диагностики и профилактики заболеваний. Основной темой проекта этого года является борьба с онкологическими заболеваниями. В рамках голосования любой житель Татарстана сможет сказать "Спасибо" своему доктору, голосование пройдет по 12 номинациям, победители в которых определятся большинством голосов.



Компания "Нижфарм" увеличила выручку на 28%

АО "Нижфарм" (холдинг STADA CIS) в 2015 году получило выручку от реализации в размере 26,8 млрд руб. (+28%). При этом выручка от продаж на внутреннем рынке составила 22,3 млрд руб. (+32%), от поставок на экспорт - 4 млрд руб. (+8,6%).

"Сегодня не все компании могут позволить себе выводить на рынок новые продукты и инвестировать в продвижение. Кроме материальных ресурсов, тут нужна еще смелость. Мы в любой ситуации стараемся находить возможности для роста и развития. В 2015 году вывели в коммерческую доступность несколько новых продуктов, вышли на рынок офтальмологических препаратов, где стремимся занять лидирующие позиции в ближайшие пять лет. Мы продолжаем успешно развивать и экспортное направление, более трети фармэкспорта России - это наша продукция", - прокомментировал Дмитрий Ефимов, Генеральный директор АО "Нижфарм", Старший вице-президент STADA по Рос-

сии, СНГ и странам Юго-Восточной Европы.

Продуктовый портфель компании включает более 150 наименований препаратов, использующихся в таких социально значимых областях медицины как кардиология, неврология, гинекология, урология и другие. Около 50% продукции компании относятся к лекарствам, входящим в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП).

Предприятие уже несколько лет является лидером фармэкспорта России. В настоящее время представительства АО "Нижфарм" успешно функционируют в Украине, Белоруссии, Молдове, Центральной Азии (Казахстан, Киргызстан, Узбекистан, Таджикистан), странах Закавказья (Азербайджан, Армения, Грузия) и Балтии (Литва, Латвия). Препараты компании поставляются в 16 стран мира, включая страны Западной Европы (Бельгия, Германия).



Производственные мощности "Нижфарм" располагаются в Нижнем Новгороде на 11,5 тыс. кв. метров с цехами по производству мазей, гелей, суппозиториев, линиментов, таблеток.

Напомним, что "Нижфарм" - первая российская фармацевтическая компания, получившая сертификаты о соответствии системы менеджмента качества российским и международным стандартам GMP.

Компания STADA CIS открывает выставку в Русском музее фотографии

С 18 марта по 3 апреля в Русском музее фотографии в Нижнем Новгороде прошла выставка проекта "Жизнь без боли", инициированного компанией STADA CIS и реализованного совместно с благотворительным фондом "Мы живем на этой Земле".

На выставке будут представлены реальные истории: ни одного постановочного кадра, на фотографиях запечатлен ежедневный быт людей, страдающих тяжелыми заболеваниями. Герои фотопроекта - это абсолютно разные люди, объединяет их необходимость каждый день бороться с болью.

Съемки проводились в двух странах - Германии и России. Посетители выставки увидят 35 эмоциональных картин из жизни 7 героев. Одни в отсутствие необходимых медикаментов вынуждены ежедневно страдать от боли, другие живут жизнью обычных людей, делая все то, что де-



лают здоровые люди, а иногда - много больше.

"Мы не можем взмахнуть волшебной палочкой и сразу все изменить. Наша волшебная палочка - фотокамера. Интересно видеть отношение европейцев к другому человеку, к тому, кто нуждается в помощи. Видеть и перениматрать лучшее, чтобы самим жить лучше", - комментирует выбор героев один из авторов, Юрий Храмов.

Несмотря на некоторые позитивные изменения по увеличению до-

ступности сильнодействующих лекарственных препаратов в 2015 году, для России все еще остается привычным то, что проблема боли и обезболивания - это личная проблема пациента.

"Идея выставки в том, чтобы постараться посмотреть на проблему обезболивания немного под другим углом, увидеть возможные позитивные сценарии, - рассказывает Дмитрий Ефимов, генеральный директор АО "Нижфарм", Старший вице-президент STADA AG по России, СНГ и странам Юго-Восточной Европы. -

Современные медикаменты - это лишь одна из возможностей для таких пациентов поддерживать качество жизни на прежнем, привычном им уровне. Жить полноценно тяжелым больным в развитых странах помогает внимание и всесторонняя поддержка общества и государства".

В январе 2016 года выставка также успешно прошла в московской Галерее классической фотографии, где за 20 дней ее посетили более 500 неравнодушных к проблеме зрителей и ценителей художественной фотографии.

Справочно

Авторы выставки:

Юрий Храмов - больше известен в России как создатель и бессменный руководитель благотворительного фотопроекта "Мы живём на этой земле". В 2014 году получил премию Авторадио "Золотой человек", за время руководство проектом, занятый с детьми Юрий, узнал, что такое боль и как решается проблема обезболивания в России и Европе (с 2013 года, по приглашению немецкого реабилитационного лагеря для детей с онкологией Waldpiraten, Юрий проводит свои занятия и в этом лагере тоже). С 2007 года регулярно участвовал в различных коллективных выставках как организатор и как автор. С 2011 года регулярно выставляется в Европе.

Кристине Папян начала свой фотографический путь в фотопроекте "Мы Живем на этой Земле" как участница. Она на своем опыте знает о боли, о страхе обезболивания по незнанию, боязни врачей и непонимании. Сейчас - один из организаторов фотопроекта "Мы живем на этой Земле", студентка кафедры "Фотомастерство" МГИКа, регулярно организует и участвует в выставках, проводимых фотопроектом и кафедрой.

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, возвращаясь 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.

STADA CIS - российский фармацевтический холдинг в составе международного концерна STADA Arzneimittel AG, генеральный партнер выставки "Жизнь без боли".

Забота о здоровье людей и их благополучии лежат в основе деятельности компании STADA CIS. Согласно социальной ответственности бизнеса, экономический успех компании должен идти рука об руку с соответствующими социальными и экологическими принципами. В рамках этой политики холдинг STADA CIS инициирует и поддерживает социальные, образовательные и культурные проекты по всему миру.

Понимая серьезность проблемы обезболивания в России, с июня 2014 года компания STADA CIS при поддержке Министерства здравоохранения РФ, ФСКН России и Росздравнадзора реализует цикл учебно-методических мероприятий для врачей, направленный на решение и разъяснение вопросов правоприменения нормативно-правовых актов, касающихся назначения, выписки и учета сильнодействующих и психотропных лекарственных препаратов, в также подбора адекватного обезболивания для пациентов.

Проект "Профессия-ВРАЧ" признан одним из лучших социальных проектов России

8 апреля 2016 года в отеле Radisson Resort Zavidovo состоялась торжественная церемония подведения итогов Национальной Программы "Лучшие социальные проекты", созданная в поддержку курса Правительства РФ на укрепление социальной политики на основе партнёрства государства, общества и бизнеса.

Программа этого года собрала более 80 российских и международных компаний, занимающих активную социальную позицию. Для участников и гостей мероприятия в Завидово была организована дискуссионная площадка для обмена опытом реализации проектов в области корпоративной социальной ответственности (КСО) и благотворительности. По завершению деловой части состоялась торжественная церемония награждения победителей Программы, которую провела известная актриса Елена Захарова.

Социальный проект компании STADA CIS "Профессия-ВРАЧ" был удостоен награды в номинации "Медико-Социальные проекты". За четыре

года реализации в нем приняли участие более 500 врачей, благодарность которых на сайте профессия-врач.рф оставили их пациенты.

Работа компании в рамках этого проекта направлена на привлечение внимания общественности к нелегкому труду врачей, повышение доверия к представителям профессии в глазах пациентов и престижности профессии врача.

"Последние годы в информационном пространстве появляется достаточно много историй, где врач предстает в образе отрицательного героя. По своей природе мы чаще обращаем внимание на врачебные ошибки, подчас забывая о том, сколько труда, сил и души вкладывают медики в свою работу, - комментирует Анна Аристова, руководитель проекта, менеджер по PR компании STADA CIS. - Проект "Профессия-ВРАЧ" в формате фотопортажа рассказывает истории врачей разных специальностей, из разных уголков России и стран ближайшего зарубежья. Восстановить доверие пациен-



тов к представителям этой уважаемой профессии - одна из задач проекта, которую мы всеми доступными нам способами решаем каждый день. Признание специалистов в области КСО говорит о том, что мы движемся в правильном направлении".



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



STADA
C I S
www.stada.ru



**Поздравляем с Днем Победы!
Желаем никогда не забывать
великие достижения и жертвы
наших предков, родных и близких.
Пусть мир, который они нам подарили,
свобода и воля, будут непоколебимым
фундаментом для нас и наших детей.
Здоровья вам, сил и гордости
за свою отчизну!**



ЭКОлаб

9 мая



Ассоциация Российских фармацевтических производителей (АРФП)
имеет честь поздравить ЗАО "ЭКОлаб" со знаменательной датой -
25-летием со дня основания!

Будучи созданной в 1991 году как небольшое предприятие,
выпускающее диагностические средства, сегодня, благодаря
целеустремленности, огромной созидательной энергии, творческому
поиску, высокому профессионализму своих сотрудников компания входит
в ТОП-100 лучших предприятий и организаций Российской Федерации.

Мы высоко оцениваем вклад ЗАО "ЭКОлаб" в успешную реализацию
стратегии "Фарма-2020" и желаем компании стабильного роста и
дальнейшего процветания, а ее сотрудникам профессиональных побед,
благополучия, счастья и добра! Пусть накопленные знания и
приобретенный опыт станут надежной основой для новых свершений!

Генеральный директор АРФП

В.А.Дмитриев

Четверть века на страже Российского здравоохранения



В июне 2016г. исполняется 25 лет, как ЗАО "ЭКОлаб" стало поставлять свою продукцию учреждениям здравоохранения.

ЗАО "ЭКОлаб" было создано, как сотни и даже тысячи бывших малых и средних предприятий страны, лишь волей, неистребимым желанием работать (и заработать), интеллектом, везением и небольшими личными средствами нескольких энтузиастов. Родилось в переломном для истории СССР и России 1991г. в расположенным в 75 км по Горьковскому шоссе на восток от столицы небольшом промышленном городке созвучном эпохе всеобщей электрификации названием - Электрогорск (Электропередача).

Молодое предприятие "ЭКОлаб" начинало с выпуска всего нескольких десятков наборов для диагностики ВИЧ-инфекции и сифилиса. Но уже вскоре после своего возникновения стало стремительно наращивать объемы производства и расширять номенклатуру производимой продукции. В итоге небольшая вначале лаборатория стала одним из ведущих отечественных разработчиков диагностических препаратов для использования *in vitro* и вошло в тридцатку отечественных производителей фармацевтической продукции.

Основатель и Президент предприятия ЗАО "ЭКОлаб" Марданлы Сейфаддин Гашимович прошел хорошую научную школу в аспирантуре знаме-



нитого института эпидемиологии и микробиологии им. Н.Ф. Гамалеи, затем в 1985-1990гг. и производственную - от микробиолога до начальника цеха по иммуноферментных диагностических тест-систем в ЦНИИ вакцин и сывороток им. И.И.Мечникова, преобразованного, впоследствии, в предприятие "Антител".

Благодаря труду и энергии коллектива и его руководителя ЗАО "ЭКОлаб" сегодня - это уже более 300 наименований крайне востребованной населением и государством медицинской продукции. Воздвигнуты новые производственные цеха и исследовательские лаборатории, оснащенные по последнему слову науки и техники. Учебные аудитории, спортивные сооружения, вспомогательные корпуса и вольеры с экспериментальными животными. Собственный диагностический центр, оказывающий городу и области более 900 видов анализов, в том числе бесплатных - для нужд будущих и молодых мам, их подрастающего поколения. Учреждены дочерние дистрибутерские и производственные компании. Сегодня "ЭКОлаб" обеспечивает диагностическими наборами практически все клинико-диагностические лаборатории Российской Федерации и стран ближнего зарубежья.

Научно-производственное предприятие "ЭКОлаб" гордится своими учеными - кандидатами и докторами наук, дипломированными специалистами. Благодаря эффективной научно-организационной деятельности прези-

дента и ведущих учёных компаний, предприятие стало сосредоточием научной мысли в области клинической лабораторной диагностики социально значимых заболеваний. Действует научно-технический совет. Создана совместная с Орехово-Зуевским ГГТУ кафедра по фармации и лабораторной медицине. Ряд молодых учёных проходят обучение в аспирантуре ведущих институтов Москвы. Специалисты предприятия участвуют в работе профильных отечественных и зарубежных научных форумах, конференциях и выставках.

В 2015 г. предприятие вошло в состав Ассоциации Российских фармацевтических производителей и Ассоциации производителей средств клинической лабораторной диагностики.

И в том же 2015 г. ЗАО "ЭКОлаб" стало победителем конкурса национальная Премия в области импортозамещения "Приоритет-2015" в номинации "Медицинская промышленность". Организаторы отметили значительный вклад предприятия в создание конкурентоспособной продукции и успешную работу по замещению импорта на отечественном рынке.

ЗАО "ЭКОлаб" уверенно смотрит в будущее и не снижает темпы своего развития. Это позволяет сотрудникам гордиться своим предприятием и уверенно смотреть в завтрашний день, а клиентам дает уверенность в том, что они нашли солидного и надежного делового партнера.



1 апреля состоялся визит заместителя Председателя ЦК КПРФ Владимира Кашина

В поездке принимали участие: председатель комитета по местному самоуправлению Московской областной Думы Александр Наумов, председатель Московского областного профсоюза легкой и текстильной промышленности Нина Веселова, депутат городского Совета города Электросталь, адвокат Дмитрий Аграновский, первый секретарь ГК КПРФ города Электросталь Елена Чижкова, первый секретарь Электрогорского ГК КПРФ Евгений Бабин.

На встрече обсуждались волнующие вопросы: социально-экономическая ситуация в стране; рост цен на продукты питания, лекарства и това-

ры первой необходимости; рост тарифов на услуги ЖКХ; введение новых налогов и сборов.

Владимир Иванович рассказал об антикризисной программе КПРФ и обратился ко всем присутствующим с просьбой принять участие в опросе, который проводит КПРФ, "Народном референдуме", в котором обозначены самые острые вопросы.

Сотрудники ЗАО "ЭКОлаб", получив буклет "Народного референдума", активно задавали вопросы и интересовались программой, представленной КПРФ.



VIII Конференция "Государственное регулирование и российская фармпромышленность - 2016: ПРОДОЛЖЕНИЕ ДИАЛОГА"

Сотрудники ЗАО "ЭКОлаб" посетили VIII Конференцию "Государственное регулирование и российская фармпромышленность - 2016: ПРОДОЛЖЕНИЕ ДИАЛОГА", которая проходила в бизнес-отеле "Бородино" (г. Москва)

Основными темами Конференции были:

- Механизмы взаимного признания регистрации лекарственных средств в странах ЕАЭС.
- Фармацевтический рынок ЕАЭС - новые возможности и перспективы. Единые подходы к регулированию обращения лекарственных средств в рамках ЕАЭС.
- Правила формирования перечней лекарственных средств. Оценка технологий здравоохранения: перспективы в России
- Условия допуска иностранных препаратов в госзакупки, правовые аспекты



- Приведение регистрационного dossier в соответствие с требованиями единой нормативной базы ЕАЭС
- Легализация параллельного импорта фармацевтической продукции на уровне ЕАЭС
- Алгоритмы взаимодействия регуляторных органов и фармотрасли в странах ЕАЭС

Пятая Конференция по ВИЧ/СПИДу в Восточной Европе и Центральной Азии 23-25 марта 2016 г.

Делегация ЗАО "ЭКОлаб" посетила Пятую Конференцию по ВИЧ/СПИДу в Восточной Европе и Центральной Азии, которая проходит в Центре международной торговли (г. Москва).

Основными темами Конференции были:

- Профилактика: как гарантировать эффективность при современных тенденциях развитии эпидемии
- Лечение как профилактика: лечить больше, лечить качественнее, лечить дешевле
- Успехи региона в искоренении передачи ВИЧ от матери ребенку: уроки и задачи на будущее
- Повестка развития 2015-2030 гг.: роль новых глобальных партнерств в достижении цели преодоления ВИЧ/СПИДа, туберкулеза и других опасных инфекционных заболеваний.
- Восточная Европа и Центральная Азия (далее ВЕЦА) и БРИКС: сотрудничество в преодолении эпидемии
- Последние научные достижения и направления исследований



- Права человека, борьба со стигмой и дискриминацией
- Культурные, социальные и гендерные аспекты, влияющие на развитие эпидемии
- Роль миграционных потоков в распространении эпидемии
- Уязвимые группы
- Новые технологии в тестировании: ВИЧ, гепатит, туберкулез
- ВИЧ и Туберкулез
- ВИЧ и гепатиты: жизнь с гепатитом в эру, когда возможно его полное излечение
- Межсекторальное взаимодействие
- Мобилизация сообществ на борьбу с эпидемией

Выставка "Лабораторная диагностика-2016"

В МВЦ "Крокус-Экспо" с 22 марта по 24 марта проходила выставка "Лабораторная диагностика-2016", которая была организована в рамках XXI конференции "Качество лабораторных исследований - условие безопасности пациентов".

Организаторами выставки были Министерство здравоохранения Российской Федерации, Научно-практическое общество специалистов лабораторной медицины, Российская медицинская академия последипломного образования, Конгресс-оператор ООО "МЕДИ Экспо".





Торжественное открытие спортивно-оздоровительного комплекса

27 февраля 2016 года состоялось торжественное открытие спортивно-оздоровительного комплекса ЗАО "ЭКОлаб".

На торжественной церемонии открытия присутствовали руководители предприятий города Электрогорска, телевидение, корреспонденты газет. В торжественной обстановке президент Марданлы Сейфаддин Гашимович и генеральный директор Борисов Вячеслав Юрьевич и бизнес-партнер доктор Ходованд перерезали красную ленту, тем самым ознаменовав новую спортивную страницу истории предприятия.

После церемонии открытия состоялся теннисный турнир, участникам которого были вручены грамоты от Президента ЗАО "ЭКОлаб".

Напомним, что в структуру комплекса входит: зал для спортивных игр, тренажерный зал, сауна, комната отдыха и другие помещения.



Все мероприятие прошло под девизом: "ВОЗРАСТ СПОРТУ НЕ ПОМЕХА"

Новый дистрибутор ЗАО "ЭКОлаб" начал свою работу с конференции в г. Тамбове

Активно начал работать новый дистрибутор ЗАО "ЭКОлаб" - ООО "ЭКОлаб-Черноземье".

9 марта 2016 года в городе Тамбове, на базе ГБУЗ "Тамбовская областная клиническая больница имени В.Д. Бабенко" состоялась конференция ЗАО "ЭКОлаб"- "Консолидация науки и практики в лабораторной медицине".

С докладами для специалистов выступили:

1. Марданлы Сейфаддин Гашимович, президент и директор по науке ЗАО "ЭКОлаб", заслуженный работник здравоохранения РФ, к.м.н. - "Современные технологии лабораторной диагностики TORCH-инфекций";
2. Ротанов Сергей Владимирович, профессор кафедры дерматовенерологии лечебного факультета ГБОУ ВПО РНИМУ им. Н.И.Пи-

рогова МЗ России, врач клинической лабораторной диагностики ФГБУ "ГНЦДК" МЗ России, д.м.н., доцент - "Современные тенденции лабораторной диагностики сифилиса";

3. Авдонина Александра Сергеевна, заместитель начальника отдела пер-

спективных разработок, начальник отделения ВИЧ ЗАО "ЭКОлаб" - "Наборы ЗАО "ЭКОлаб" для диагностики ВИЧ-инфекции";

4. Новокщенова Евгения Михайловна, генеральный директор ООО "ЭКОлаб-Черноземье" - "Лабораторная диагностика микозов".



ВЫСТАВКА

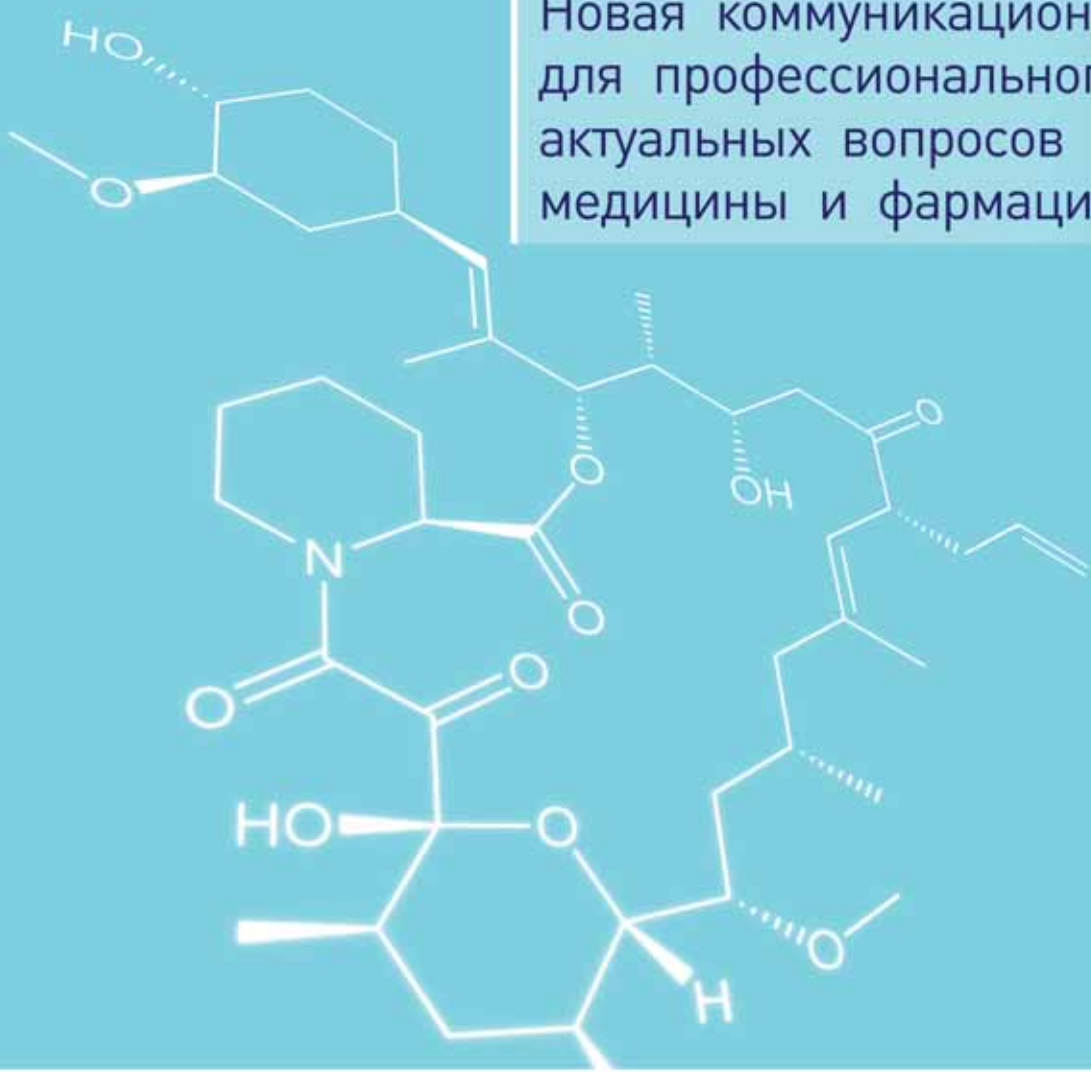
1–3 июня



ПОВОЛЖСКИЙ
СПЕЦИАЛИЗИРОВАННЫЙ ФОРУМ

МЕДИЦИНА. ФАРМАЦИЯ

Новая коммуникационная площадка
для профессионального обсуждения
актуальных вопросов
медицины и фармации



ЭКСПО-ВОЛГА

г. Самара
тел.: (846) 207-11-35
www.expo-volga.ru

НОВОСТИ ОТРАСЛИ

Конференция "ЕАЭС - Россия: реальная альтернатива или отдаленное будущее?"

25 февраля РиКон совместно с ОСТ провели конференцию, посвященную последним законодательным изменениям и их влиянию на работу фармацевтических компаний. В ней приняли участие около 200 человек, среди которых были руководители и сотрудники из 96-ти фармацевтических компаний и разработчиков лекарственных препаратов, представители регуляторных и медицинских отделов, отделов качества и развития бизнеса.

Первая часть мероприятия была посвящена выбору регистрационной стратегии в контексте изменений в 61-ФЗ и принятых в рамках ЕАЭС законодательных актов. Свое видение представила генеральный директор РиКон Анна Астахова: "Мы живем в эпоху перемен регуляторной нормативно-правовой базы, и в ближайшие годы нам будет доступно несколько возможных путей вывода продукции на рынок России и стран, входящих в Евразий-

ский экономический союз (ЕАЭС). Конечно, не все вопросы имеют ответы, поскольку глобальные изменения в российском законодательстве, вступившие в силу 1 января 2016 года, еще не имеют применительной практики, а регистрация в рамках ЕАЭС еще не вступила в силу из-за несогласованности части подзаконных актов".

В сессии вопросов и ответов принял участие директор медицинского



департамента Р-Фарм Михаил Самсонов: "Мы видим огромный интерес со стороны представителей фармацевтического сообщества, включая службы юридической поддержки, к изменениям законодательной базы. Ведь их главная задача - это обеспечить население современными лекарственными средствами, эффективными и безопасными, которые зарегистрированы в рамках законодательства".

Об организаторах

РиКон создан командой профессионалов с более чем 20-летним опытом работы в области производства, контроля качества, экспертизы и нормативно-правового регулирования обращения лекарственных средств. Оказывает консультативную помощь в разработке регуляторной стратегии вывода лекарственных средств и медицинских изделий на рынок РФ, услуги по организации технической и экспертной поддержки процесса регистрации лекарственных средств и медицинских изделий, по управлению жизненным циклом, мониторингу эффективности, безопасности и качества лекарственных средств и медицинских изделий, находящихся в обращении в РФ.

ОСТ - контрактно-исследовательская организация, работающая в странах Центральной и Восточной Европы. Осуществляет полный спектр услуг по проведению клинических исследований. Имеет опыт проведения КИ более 10 лет в 21 терапевтической области. Реализовала более 180 проектов для международных производителей. Представлена профессиональным штатом экспертов всех необходимых специальностей, в том числе большой командой медицинских писателей.

Во второй части конференции биостатистик НИИ ФХМ ФМБА России Ирина Бондарева и медицинский писатель ОСТ Евгения Радькова обсудили текущее положение и тенденции в разработке дизайна клинических исследований и написании медицинской документации, а также статистические аспекты планирования клинических исследований и анализа полученных результатов. Вниманию участников был представлен обзор замечаний к протоколам клинических исследований и перечень новых видов документации в связи с последними изменениями в законодательстве. Большой интерес у аудитории вызвало обсуждение статистических аспектов аддитивного дизайна, который находит все более широкое применение как в России, так и за рубежом.



К сожалению, в этот раз зал конференции не смог вместить всех желаю-

щих принять участие в мероприятии. Команда РиКон с радостью даст консультации по оставшимся вопросам по телефону +7 (499) 394-20-89 и адресу info@pharmrecon.com

Эксперты фармотрасли поделились прогнозами развития рынка

"Фармпроизводители понимают, что на макроэкономику им повлиять крайне сложно и что ситуация еще долго будет непростой, однако с рынка уходить никто не собирается", - заявил Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев, выступая на конференции РБК "Фармацевтический бизнес в России 2016". В кризис производители меняют стратегии развития, оптимизируют расходы на персонал и бизнес-процессы, - считает докладчик.

Представители аптечных сетей также ощутили на себе влияние кризиса, однако, как и производители, отчаяваться не собираются. По словам Председателя Совета директоров компании А.В.Е Темура Шакая, аптечная отрасль надеется на более глубокое взаимодействие с производителями путем заключения прямых контрактов. До конца года компания планирует заключить около трёхсот контрактов с производителями. Прямое сотрудничество фармкомпаний и аптечных сетей позволит сократить многие расходы аптек, и как следствие обеспечить ценовую доступность препарата для конечного потребителя, сохранив его качество, - заключил Темур Шакая.

Участники конференции уделили особое внимание актуальной теме единого рынка ЕАЭС. По словам Виктора Дмитриева, пока что не все ожидания отрасли сбылись: некоторые ре-



гулирующие документы не были до конца проработаны, в связи с чем у участников рынка остается много вопросов, касающихся правоприменения нормативных актов, - рассказал Генеральный директор АРФП. Представитель компании Delloite Олег Березин отметил, что в полной мере единый рынок ЕАЭС пока не функционирует. Причиной тому, считает докладчик, в частности стал тот факт, что некоторые страны присоединились к ЕАЭС с определенными "изъятиями". Так, например, на территории Киргизстана и Армении до 2020г. установлены более низкие таможенные пошлины, чем предусматривает единый таможенный тариф ЕАЭС, поэтому

эти страны присоединились с обязательством не реэкспортировать импортируемые по этим пошлинам товары. Соответственно до 2020г. данная продукция на наш рынок не попадет, - рассказал Березин. Подобным образом обстоит и ситуация с Казахстаном, где на постоянной основе введены более низкие пошлины на определенные позиции фармпродукции с условием не допущения их реэкспорта в Россию.

Участники конференции не обошли вниманием проблемные вопросы правоприменения недавно принятых нормативных актов. Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев отметил, что различные регионы по-разно-



му трактуют Постановление о "третьем лишнем", однако АРФП и регуляторы стремятся исправить ситуацию, работая с территориальными ТПП. "Необходимо сделать акцент на выстраивание вертикали отношений ТПП РФ с территориальными палатами. Именно территориальные ТПП выдают сертификаты СТ-1, и по откликам членов Ассоциации мы видим, что сроки выдачи сертификата и подходы к оценке "соответствия локальности" разнятся от региона к региону", - рассказал докладчик.

Эксперты обсудили и вопрос инспектирования производства на соответствие GMP. Начиная с 2014 года российские производители обязаны соответствовать требованиям GMP, а с

15 февраля текущего года определилась и ситуация с инспектированием иностранных площадок, однако не все обратили внимание, что с 1 января 2016 года производители ввозимых в Россию фармсубстанций также должны быть проинспектированы на соответствие требованиям GMP, что окажет серьезное влияние на работу фармкомпаний, - отметил модератор встречи Герман Иноземцев. Представители компаний данного нововведения не боятся: инспектирование производителей субстанций - это прежде всего обеспечение качества конечного лекарственного средства, поэтому уход недобросовестных производителей отрасль воспримет только положительно, - уверен Директор по развитию рынка ЗАО "Биокад" Дмитрий Морд-

винцев. Однако и в правоприменении этой нормы есть определенные риски. "Проинспектировать всех производителей АФИ за один день, и даже за один год, невозможно. Поэтому необходимо установить реальный переходный период, чтобы исключить возможность остановки производства российскими фармкомпаниями и тем самым создать угрозу дефектуры на рынке, в первую очередь препаратов низкого ценового сегмента", - добавил Генеральный Директор АРФП Виктор Дмитриев.

Пресс-служба АРФП
29.02.16

В рамках российско-японской бизнес-миссии стороны обсудили вопросы сотрудничества в области фарммепрома

В конце февраля в Токио в рамках бизнес-миссии "Торгово-промышленный диалог: Россия-Япония" состоялась сессия "Сотрудничество в фармацевтической и медицинской промышленности".

В составе российской делегации приняли участие Алексей Алехин (Заместитель директора Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России), Сергей Ястребов (Губернатор Ярославской области), Дмитрий Морозов (Генеральный директор "БИОКАД"), Алексей Орджоникидзе (Вице-президент Группы



компаний "Р-Фарм", Вице-президент Общественной организации "Деловая Россия"), Тимур Андреев (Директор Корпорации развития Московской области), Наталья Рабинович (Генеральный директор Научно-исследовательского института "ХимПар"), Анна Горбатова (Заместитель генерального директора Технополиса "Москва").

С японской стороны спикерами выступили Тикао Камидзима (Вице-Президент, Исполнительный Директор по маркетингу Toshiba Medical Systems Corporation "Establishment of Russia-Japan Cardiac Imaging Training Centre", Акихиро Тагути (член Совета Директоров, Старший Исполнительный Директор Olympus Corporation "Endoscope Business in Russia"), Кеничи Коматсу (Вице-президент Medical Excellence Japan), а также Андрей Потапов (Генеральный директор по России и СНГ, Takeda Russia). Большое количество японских участников сессии, в том числе представителей профильной ассоциации JPMA, свидетельствовало о высоком интересе со стороны японских коллег к перспективам развития двусторонних отношений в фармацевтической и медицинской отраслях.

Открывая сессию, модератор мероприятия Алексей Орджоникидзе отметил, что для российских компаний важно, что они встречают заинтересованный отклик от японских компаний. Алексей Алехин рассказал о мерах государственной поддержки фармацевтичес-



кой и медицинской промышленности в России и обратил внимание зарубежных коллег на то, что Минпромторг России создает условия, при которых иностранным компаниям выгоднее производить товары в России.

Роль министерства отметил в своем выступлении Дмитрий Морозов, представив "историю успеха" компании "БИОКАД", которая за короткий период при поддержке государства смогла не просто создать и вывести на рынок высокотехнологичные лекарственные препараты, но и начала уверенно экспорттировать производимую продукцию.

Российская сторона представила японским коллегам различные варианты сотрудничества, подкрепив каждый практическим кейсом развития взаимодействия с зарубежными партнерами.

Представители предприятий фармацевтической и медицинской промышленности продолжат свою работу в формате B2B в течение второго дня бизнес-миссии.

Подготовлено пресс-службой Центра корпоративных коммуникаций S-GROUP.

Юрий Калинин: "По многим позициям на 50-60% отечественного рынка мы можем закрыть качественными, эффективными и безопасными медицинскими изделиями российского производства"

3 марта в Москве на площадке РСПП состоялось совместное заседание Комиссии РСПП по индустрии здоровья, Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности и Комитета ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности на тему "Нормативно-правовое обращение медицинских изделий в современных условиях". Модераторами мероприятий

выступили исполнительный вице-президент РСПП, председатель Комиссии РСПП по индустрии здоровья Виктор Черепов и председатель Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности Юрий Калинин.

В своем вступительном докладе Юрий Калинин отметил положительную тенденцию развития отрасли, че-

му способствует совместное обсуждение возникающих вопросов с участием представителей регуляторных органов.

С учетом накопившихся изменений в нормативно-правовых документах, в целях совершенствования работы по экспертизе представляемых на государственную регистрацию заявлений, в настоящее время перерабатыва-

ются методические рекомендации по процедуре регистрации медицинских изделий, рассказал Ю.Калинин. Проводится работа по укреплению материально-технической базы экспертных организаций. Уделяется внимание повышению квалификации экспертов, привлекаемых для проведения экспертизы. Большой объем работ Минздравом России, Минпромторгом России, Росздравнадзором с участием предприятий медицинской промышленности выполнен по разработке единых требований по вопросам обращения медицинских изделий в рамках Евразийского экономического союза (ЕАЭС).

В то же время, анализ нормативно-правовых актов, регулирующих обращение медицинских изделий, показывает, что вопросы нормативно-правового регулирования обращения медицинских изделий являются сдерживающим фактором развития медицинской промышленности и требуют срочных мер по их решению. Некоторые решения и вовсе носят "половинчатый характер".

"Положительные сдвиги в медицинской промышленности очень большие, - отметил Ю.Калинин. - По многим позициям мы можем говорить о том, что на 50-60% рынка уже возможно закрыть качественными, эффективными и безопасными медицинскими изделиями". "Это говорим не только мы, - аргументировал свое мнение эксперт. - Изделия зарегистрированы, и мы опираемся еще на отзывы специалистов лечебных учреждений, которые пользуются этой техникой".

Благодаря госпрограмме по поддержке медицинской промышленности разработано несколько сот образцов новой техники, в т.ч. на локализованных иностранными производителями площадках. А вот коэффициент вывода на рынок этих сотен образцов низок, т.к. многие "застрали" на стадии регистрации.

По-прежнему бухает система закупок медицинских изделий для государственных нужд. Принято 102-е Постановление Правительства, а нормативных документов во исполнение этого постановления, которые мы просили разослать на места, нет.

Нормативные акты по 44 ФЗ (по линии Минэкономразвития) выходят с большим опозданием или до сих пор находятся в проработке, хотя с предложениями выходили не только общественные организации, но и Минпромторг России.

"Впечатление, что к отрасли есть недоверие. Хотя средства, которые вкладывают в бизнес, и государство, раньше нам и не снились. Только за последние 2-3 года в медпромышленность вложено более 50 млрд рублей, в производство лекарственных средств - более 120 млрд. рублей", - подчеркнул Ю.Калинин.

Впрочем, ряд вопросов, которые было предложено внести в Решение по итогам заседания, буквально на днях были уже разрешены, о чем рассказал Заместитель директора Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России Дмитрий Колобов.

Комментируя выступление Юрия Калинина, Дмитрий Колобов начал с того, что ряду значимых для отрасли решений уже дан ход.

Представитель Минпромторга России напомнил, что 1 марта Дмитрий Медведев подписал Распоряжение Правительства №349-р. "О внесении в Госдуму законопроекта об освобождении от налога на добавленную стоимость сырья и комплектующих изделий для производства медицинских товаров". Законопроектом предлагается освободить от налогообложения ввоз в Россию сырья и комплектующих изделий, которые предназначены для производства медицинских товаров, указанных в подпункте 1 пункта 2 статьи 149 Налогового кодекса, и аналоги которых не производятся в России. Принятие законопроекта направлено на поддержку отечественных производителей медицинских товаров, сырья и комплектующих изделий для их производства. "То, чего мы долго ждали, наконец, произошло. Надеемся, что законопроект будет рассмотрен Госдумой в весеннюю сессию", - отметил Д.Колобов.

"В части стимулирования спроса уже год работает 102-е Постановление

Правительства. Мы также подготовили дополнительные изменения в части совершенствования как правоприменимой практики этого постановления, так и расширения перечня. Документы внесены в Правительство, мы надеемся, что в ближайшее время их рассмотрят, и эти изменения примут". В связи с этим Д.Колобов попросил направить примеры эффективного действия постановления для предоставления в Правительство отчета за 2015 год. "Мы должны убедительно продемонстрировать эффективность документа", - пояснил он.

Также Дмитрий Колобов напомнил, что в конце 2015 года были приняты изменения в Постановление Правительства № 1224 "Об установлении запрета и ограничений на выпуск товаров, происходящих из иностранных государств, работ (услуг), выполняемых (оказываемых) иностранными лицами, для целей осуществления закупок товаров, работ (услуг) для нужд обороны страны и безопасности государства". Это постановление было расширено на все товары обрабатывающих отраслей промышленности, которые находятся в сфере ведения Минпромторга России. И туда попали товары медицинской промышленности. "Соответствующие государственные заказчики должны будут согласовывать все свои закупки на предмет наличия аналогов, произведенных в Российской Федерации. И если они есть, то в соответствии с данным постановлением они не смогут приобретать импортную продукцию", - уточнил Д.Колобов.

Значимые комментарии дал во время встречи руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения Михаил Мурашко. Например, на предложение "рассмотреть возможность внесения в Правила государственной регистрации медицинских изделий упрощения процедуры регистрации изделий, отнесенных к 2а классу в зависимости от потенциального риска их применения", М.Мурашко ответил так: "В данную группу входит, например, препарат по искусственной вентиляции легких, и никогда государство не пойдет на упрощенную регистрацию таких ответственных за жизнь человека медицеделий". В то же время

он предложил производителям сгруппировать те изделия, по которым, по их мнению, возможно упрощение регистрации, и направить запрос в Росздравнадзор.

На заседании также выступили президент ассоциации "Здравмедтех" Александр Ручкин, генеральный директор ООО "Эйлитон" Александр Шибанов, президент Российской ассоциации предприятий по продаже и ре-

монту медицинской техники ("РАПМЕД") Владимир Ковалёв, заместитель генерального директора ЗАО "Вектор-Бест" Андрей Масяго, директор кластера биомедицины и биотехнологий технопарка новосибирского Академгородка Мария Галимова, заместитель руководителя Росздравнадзора Ирина Борзик, начальник отдела Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК Дмитрий Щекин и другие.

По итогам заседания будет выработано Решение, которое в качестве рекомендаций будет направлено в Правительство России и заинтересованные министерства и ведомства.

Подготовлено пресс-службой Центра корпоративных коммуникаций S-GROUP

Пилотные проекты льготного лекарственного обеспечения - возможности в кризис

"Главное в реализации пилотных проектов лекарственного обеспечения - четкое понимание того, каких целевых показателей мы хотим достичь", - заявил Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев, выступая на тематической сессии в рамках открывшегося в Москве международного форума IPhEB & CPhIRussia.

"Сейчас отрасль соответствует практически всем показателям, заданным Стратегией лекарственного обеспечения населения Российской Федерации до 2025 года, но экономия бюджетных средств не должна быть главной целью. В первую очередь мы должны базироваться на медицинских показателях - заболеваемость, смертность и т.д. Необходимо обозначить четкие промежуточные этапы достижения этих показателей", - подчеркнул докладчик.

Виктор Дмитриев также отметил, что сейчас нет четкого механизма отслеживания использования льготных лекарств, в т.ч. дорогостоящих - пациент получает препарат, а принял ли он его, неизвестно. Необходимо отслеживать прием препарата, эффективность его использования и переводить паци-

ента на другой в случае необходимости.

При реализации пилотных проектов по лекобеспечению надо четко определить их цели, механизмы финансирования и обеспечения препаратаами, при этом учитывая интересы всех участников - производителя, государства и прежде всего пациента. Кроме того, необходимо обратить внимание на доверие населения к системе и вернуть его, если оно утрачено, - подчеркнул Виктор Дмитриев.

Другие участники также изложили свое видение модернизации программы лекарственного обеспечения. Исполнительный директор Ассоциации "Фармацевтические инновации" Вадим Кукава предложил уйти от тендерной системы закупок и от референтного ценообразования: согласно предложению Ассоциации, цена должна устанавливаться путем переговоров между государством и производителем и путем сравнения терапевтической эффективности препарата.

Как рассказала представитель Минэкономразвития РФ Юлия Михеева, ситуация с финансированием пилот-

ных проектов по лекобеспечению пока непростая. Предстоит решить еще много вопросов, среди которых - переход к персонификации категорий льготников проблема перекрестного субсидирования, реализация поручения Президента по централизации госзакупок препаратов для лечения туберкулеза, ВИЧ-инфекции, вирусных гепатитов и увеличение финансирования для закупок некоторых групп препаратов; однако министерство старается найти возможность финансирования и пилотных проектов.

Участники и регуляторы рынка отметили: госфинансирование не всегда успевает за потребностями быстрорастущего числа льготников, поэтому при любой модернизации необходимо исходить из бюджета, определенного государством. Привлекая регионы к участию в пилотных проектах и государство к их поддержке, отрасль сможет обеспечить интересы всех участников рынка и прежде всего пациентов.

Пресс-служба АРФП

Фармотрасли необходим баланс инноваций и традиций

"В погоне за инновациями в фармотрасли важно не забывать о поддержке дешевого сектора лекарственных препаратов", - заявил Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев, выступая на форуме инновационных технологий InfoSpace. "Анализ показывает, что именно эти препараты имеют наибольший спрос у населения и составляют более 70% госзакупок", - подчеркнул докладчик.

Удержание цен на ЖНВЛП привело к тому, что производство некоторых препаратов стало не только не рентабельным, но даже убыточным для компаний. По этой причине на российском фармацевтическом рынке не осталось, например, нистатинов отечественного производства, этому же риску подвержены другие препараты, - рассказал Виктор Дмитриев. Этот пример заставляет задуматься о том, как сохранить баланс между поддержкой старых препаратов и инновациями в фармотрасли.

Виктор Дмитриев также отметил целесообразность внесения изменений в систему распределения ЛС. "Препараты поступают в лечебные учреждения и программа считается выполненной. Мы не видим, использует пациент препарат, или нет. Необходимо изменить систему и "увязать" ее с индикаторами здравоохранения - заболеваемостью, смертностью и т.д.", - прокомментировал докладчик.

Виктор Дмитриев отметил, что для сбалансированного и эффективного развития отрасли крайне важны доступность инноваций, баланс интересов пациента, государства и бизнеса, а также возможность диалога бизнеса с государством на всех уровнях.

С мнением АРФП согласились и другие участники круглого стола, отметив, что жесткий контроль отпускных цен может привести к возникновению дефицита, в том числе в списке ЖНВЛП.

Нестабильное положение дешевых лекарственных препаратов подтвердил доклад Заместителя начальника Управления контроля за реализацией государственных программ в сфере здравоохранения Росздравнадзора Георгия Петроценкова. По его словам, в 2015г. уровень розничных цен на амбулаторный сегмент ЖНВЛП вырос в среднем на 7,8%, а в нижнем ценовом сегменте оказался более заметным: цены на препараты стоимостью до 50 руб. выросли на 16%.

Участники встречи пришли к заключению, что для развития здравоохранения России необходимо соблюдать баланс интересов как государства, так и общества, но при этом ставить интересы пациентов в приоритет.

Пресс-служба АРФП

На Восьмом Всероссийском съезде работников фарммедпрома обсудили пути динамичного развития отрасли

На Восьмом Всероссийском съезде работников фарммедпрома обсудили пути динамичного развития отрасли

6 апреля в Москве состоялся Восьмой Всероссийский съезд работников фармацевтической и медицинской промышленности. Мероприятие прошло при поддержке Минпромторга России, Минздрава России, Росздравнадзора, Комитета Государственной Думы по охране здоровья, Комитета ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности, РСПП, РАН и других организаций.

На съезде были подведены итоги работы отрасли за прошлый год, опреде-

лены конкретные направления деятельности и меры, необходимые для ее дальнейшего развития. В числе первоочередных задач были названы поддержание благоприятного инвестиционного климата, совершенствование нормативно-правового регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий, а также осуществление контроля за проведением их государственных закупок.

Фарммедпром: успехи развития очевидны

Съезду поступило приветствие от Председателя Правительства Российской Федерации Дмитрия Медведева, где он отметил важность внедрения на-

учных достижений, т.к. "фармацевтическая и медицинская промышленность - это тот сектор национальной экономики, который может эффективно развиваться, только опираясь на передовые достижения отечественной и мировой науки". Также Дмитрий Медведев подчеркнул, что своими успехами российские кардиологи, хирурги, офтальмологи во многом обязаны уникальным разработкам и новейшим технологиям, разработанным российской промышленностью.

С основным докладом перед делегатами съезда выступил президент Союза ассоциаций и предприятий фармацевтической и медицинской промышленности Юрий Калинин. Он отметил, что

Новости

в прошлом году был принят целый пакет важных нормативно-правовых документов, что позволило в сложных экономических условиях обеспечить динамичное развитие отрасли. Например, Фонд развития промышленности, созданный в рамках реализации положений Федерального закона "О промышленной политике в Российской Федерации", выделил в 2015 году займы 15-ти компаниям для создания инновационных производств для выпуска лекарственных средств и медицинских изделий. "Общая сумма займов составила 4,567 млрд рублей, т.е. около 25% объема средств, выделенных фондом на всю промышленность. Займы представлены под 5% годовых на пять и более лет, - отметил Ю.Калинин, - 45-ть предприятий воспользовались субсидиями из федерального бюджета на возмещение части затрат на реализацию проектов по разработке и организации производства лекарственных средств и медицинских изделий в рамках Государственной программы "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" на 2013-2020 годы. Общий объем бюджетных ассигнований программы в 2015 году составил 12,86 млрд рублей.

Наиболее востребованным инструментом поддержки промышленности, по результатам опроса производителей, стали субсидии на пополнение оборотных средств - как по количеству получателей, так и по уровню эффективности для бизнеса, который в свою очередь смог привлечь за последние годы около 120 млрд рублей собственных и кредитных ресурсов..

Принятые меры государственной поддержки способствовали сохранению инвестиционной привлекательности отрасли, несмотря на проблемы в экономике. Продолжается модернизация действующих предприятий, строятся новые, расширяется ассортимент лекарств и медицинских изделий отечественного производства, в том числе и за счет трансфера технологий. Производства переводятся на современные стандарты, повышается качество продукции. По ряду продуктов, импорт которых до недавнего времени составлял более 90%, создаются мощности, исходя из потребностей здравоохранения.

Среди новых важных компетенций и продукции, освоенных фармацевтическими компаниями, Ю.Калинин особо назвал выпуск отечественных инсулинов, антиретровирусных препаратов, вакцин и препаратов крови. Например, компании-производители антиретровирусных препаратов заявили о своей готовности к 2018 году не менее 75% препаратов для профилактики и лечения ВИЧ-инфицированных выпускать из субстанций, произведенных в России. "Предложения по развитию производства препаратов полного цикла для лечения выше названных нозологий, направлены в администрацию Президента", - рассказал Юрий Калинин.

Высокими темпами развивались в прошлом году производства медицинских изделий как по объемам, так и по расширению ассортимента. Идет активная работа над выпуском высокотехнологичной продукции. Например, заметные изменения произошли на рынке медицинского оборудования и радиологических информационных систем для лучевой диагностики, начаты экспортные поставки данных аппаратов.

В целом производство медицинских изделий в 2015 году увеличилось на 12% и составило 46 млрд рублей. На экспорт было поставлено продукции на сумму около 4 млрд рублей.

Производство лекарственных средств в 2015 году увеличилось на 20%, и превысило 230 млрд рублей. При этом увеличилась до 72% доля отечественных лекарственных препаратов, входящих в перечень ЖНВЛП, и до 50% препаратов, закупаемых по программе "7 нозологии". Возросли объемы лекарств, выпускаемых из собственных субстанций. В фармацевтической и медицинской промышленности появились фирменные компании, специализирующиеся на разработке и производстве высокотехнологичных продуктов, отметил в заключение Ю.Калинин. При этом, если бы удалось устранить ряд административных барьеров, которые ещё сдерживают развитие отрасли, то результаты были бы более впечатляющими. На них он остановился подробно.

Присутствовавший на съезде помощник председателя Правительства РФ Геннадий Онищенко согласился, что

успехи отечественной фармпромышленности очевидны и посвятил свое выступление теме вакцинации. По его словам, большую роль в обеспечении национальной биобезопасности играет российская фармпромышленность, т.к. Национальный календарь прививок, в основном, обеспечен именно за счет российских производителей вакцин. Сейчас перед практическим здравоохранением стоят задачи расширить Национальный календарь, а вакцины создать поликомпонентными. Серьезное значение уделяется возможностям российской фармы по реализации масштабного государственного проекта - лечению ВИЧ-инфицированных больных. В перспективе государство ставит также задачу ликвидировать гепатиты. В течение последних 10 лет остановлена острая фаза распространения гепатита В, благодаря национальному проекту и отечественной вакцине, напомнил Г. Онищенко. Теперь стоит задача санировать 3 млн носителей инфекции.

Производители просят поддержки и контроля за процедурами госторгов

Основной темой, которая прозвучала практически во всех докладах, стал анализ правоприменительной практики 44-ФЗ и имеющихся нарушений со стороны региональных властей - госзаказчиков.

Именно этот фактор сдерживает более высокие темпы роста продукции при наличии в стране соответствующего потенциала и ресурсов. Мощности отечественного производства используются далеко не полностью, - отметил общую ситуацию Ю.Калинин.

Сдерживающим фактором, по его словам, здесь по-прежнему является не всегда оправданная ориентация лечебно-профилактических учреждений и органов здравоохранения на продукцию импортного производства. Многие виды продукции при наличии конкурентоспособных отечественных аналогов закупаются у зарубежных компаний, несмотря на то, что впоследствии из-за отсутствия расходных материалов не используются. При этом при государственных закупках заказчики нередко необоснованно отказывают отечественным производителям в участии в торгах, включают в состав одного лота

продукцию различных видов, излишне конкретизируют лоты, технические задания и условия исполнения контракта прописываются под конкретного поставщика. Показательным примером, отметил Ю.Калинин, может служить электронный аукцион на право заключить контракт на поставку цифрового маммографа для нужд Воронежского областного клинического диспансера.

Аргументируя важность решения проблемы, Юрий Калинин отметил, что в 2015 году государственные закупки лекарств и медицинских изделий превысили 600 млрд рублей. Если удастся избежать нарушений требований Федерального закона о контрактной системе, а также постановлений Правительства Российской Федерации (т.н. "третий лишний") №102 от 05.02.2015 г. и №1289 от 30.11.2015г., то экономия при госзакупках может достигать десятков миллиардов рублей, которых так не хватает сегодня. Например, для обеспечения ВИЧ-инфицированных антиретровирусными препаратами.

Юрий Калинин предложил провести соответствующую конференцию с участием представителей региональных госзаказчиков, федеральных министерств и ведомств, активистов ОНФ. "Если мы решим данную проблему, то за год мы сможем увеличить мощности и по лекарствам, и по медизделиям на 25%", - отметил он. Предложения докладчика дополнили и развили в своих выступлениях делегаты съезда: президент ассоциации "Здравмедтех" А.В.Ручкин, генеральный директор группы компаний "Герофарм" П.П.Родинов, президент "Национальной фармацевтической палаты" А.Д.Апазов, исполнительный директор СПФО Л.В. Титова, генеральный директор Казанского медико-инструментального завода Н.Х. Шакиров, генеральный директор "Завода им. Серго" Р.Ш.Хасанов, председатель Правления Ассоциации фармацевтических производителей ЕАЭС Д.А.Чагин; член Президиума "Опора России", генеральный директор ОАО "Медицинские технологии" А.Р.Дабагов, начальник отдела Департамента технического регулирования и аккредитации ЕЭК Д.А.Щекин и другие. АРФП на съезде была представлена заместителем Генерального директора по правовым вопросам О.С. Пентеговой.

Основательный анализ нормативно-правового обращения лекарственных средств и медицинских изделий и мер, принимаемых государственными регуляторами, был представлен в выступлениях директора Департамента лекарственного обеспечения и обращения медицинских изделий Минздрава России Е.А. Максимкиной и руководителя Росздравнадзора М.А.Мурашко. Поддерживая инициативу производителей и комментируя проблему обеспечения конкуренции при проведении торгов, начальник Управления социальной сферы ФАС России Тимофей Нижегородцев отметил, что для осуществления контроля надзорные органы должны иметь некий "эталон" - типовой контракт, который и должен содержать правильно написанное техническое задание. Такие документы находятся в стадии разработки в Минздраве, рассказал эксперт.

Большое внимание на съезде было удалено также вопросам анализа потребностей здравоохранения в фарм-медпродукции с целью планирования производителями своей деятельности и возможной поддержки со стороны государства по продвижению новой инновационной продукции.

Заместитель председателя Комитета по охране здоровья Государственной Думы РФ Сергей Дорофеев выразил уверенность в необходимости создания отдельной площадки, где будут собраны новые, уже зарегистрированные изделия и препараты. Также он предложил совместно проработать механизм, в том числе законодательный, по их продвижению. "Складывается ситуация, что мы имеем прорывные, не имеющие аналогов препараты либо медицинские изделия, а вывести их на рынок силами самого предприятия проблематично из-за нехватки у производителя ресурсов", - отметил депутат.

Минпромторг России готовит для производителей новую преференцию

На съезде также выступил Заместитель министра промышленности и торговли Российской Федерации Сергей Цыб. Он ответил на вопросы, поднятые производителями, а также рассказал о новых видах господдержки, над которыми работает министерство. Поддер-

живая идею о проведении всех госзакупок в рамках 44-ФЗ, Сергей Цыб отметил, что в настоящее время идет активное обсуждение вопроса о предоставлении дополнительных преференций для производителей полного цикла лекарственных препаратов, включая синтез субстанций. Здесь главная идея - сформировать трехступенчатую конструкцию государственных закупок. "То есть, - пояснил С. Цыб, - предлагается, чтобы изначально преференции получали производители препаратов полного цикла, включая синтез субстанций. Если таких нет, то предпочтение будет отдано производителям готовой лекарственной формы. Если и их не будет, то к аукциону будут допущены все остальные производители".

По данному вопросу в рамках поручения Правительства сейчас проводится работа с заинтересованными фондами. Если удастся нормативно закрепить такой механизм, он будет существенным стимулом для развития компаний, уже производящих готовую лекарственную форму, в том числе, по реализации ими проектов по синтезу субстанций. "Такая тенденция уже активно набирает обороты, - отметил замминистра. - Через Фонд развития промышленности, например, уже финансируются компании, которые организовывают производство субстанций на территории России".

В конце своего выступления Сергей Цыб поблагодарил Союз ассоциаций и предприятий фармацевтической и медицинской промышленности и лично его руководителя Ю.Калинина, профильные комиссии РСПП и комитет ТПП РФ, участников рынка и экспертов за проделанную работу, выразив уверенность, что активная совместная работа будет и далее способствовать укреплению российского фарммехпрома, выпуску и реализации отечественной продукции как на российском рынке, так и международном.

По итогам работы съезда будет подготовлена Резолюция, которая будет направлена во все заинтересованные органы власти.

Пресс-служба АРФП по материалам пресс-службы Центра корпоративных коммуникаций S-GROUP

Важна поддержка препаратов низкого ценового сегмента



Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев принял участие в работе Дискуссионного клуба "Фармацевтический бизнес, время перемен", организованного Деловой Ассоциацией Network Северо-Запад. В открытом диалоге приняли участие эксперты, представителей власти, фармбизнеса и журналисты.

Выступая с докладом "Обзор фармацевтического рынка России", Виктор Дмитриев отметил тенденцию роста рынка в рублях (на 8,5% в 2015 г. по данным DSM Group) и снижение объемов в

долларах (на 32%). Объем коммерческого рынка ЛП в феврале 2016 г. сократился на 0,7% по сравнению с январем и составил 46,2 млрд. руб. согласно данным DSM Group. По итогам аптечных про-



даж за второй месяц 2016 г. коммерческий рынок лекарств в натуральном выражении был равен 315,8 млн. упак., что на 18,2% меньше, чем за аналогичный период 2015 года. Средняя стоимость упаковки лекарственного препарата на

коммерческом рынке в феврале 2016 г. составила 146,3 руб.

Участники встречи отметили необходимость поддержки производителей препаратов низкого ценового сегмента. По данным Минпромторга, за апрель-декабрь 2015 года 26 из 67 предприятий, производивших препараты нижнего и среднего ценового сегмента, временно приостановили производство нескольких позиций. Всего же с рынка ушли 182





препарата, из которых 131 относился к нижнему ценовому сегменту. При этом Росздравнадзор отмечает рост цен на дешевые препараты в среднем на 16%.

АРФП поддерживает позицию Министра здравоохранения РФ Вероники

Скворцовой, которая не раз предлагала переход от жесткого регулирования предельных отпускных цен к референтному ценообразованию.

Пресс-служба АРФП

В Москве прошел VII Съезд Торгово-промышленной палаты Российской Федерации



Делегаты и гости VII Съезда ТПП РФ обсудили вопросы развития малого и среднего бизнеса, внешнеэкономических связей и инвестиционной привлекательности РФ.

С выступлением к собравшимся обратился Президент РФ Владимир Путин. Он отметил, что Торгово-промышленная палата - крупнейший деловой союз с давней историей и традициями, в полном смысле слова общероссийское объединение, насчитывающее 181 ТПП по всей стра-

не. По словам Президента, ТПП - надежный партнер государства в решении значимых социально-экономических задач.

Вопросы инвестиционной привлекательности российской фармотрасли обсуждались на дискуссионной площадке "Бизнес и инвестиции: новые вызовы, новые планы". Докладывая о состоянии российского фармрынка и исполнении программы "ФАРМА-2020", Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев подчеркнул, что фармпром - одна из тех

отраслей, где даже несмотря на сложную экономическую ситуацию, наблюдается существенный приток инвестиций. Зарубежные компании, локализующие производство в РФ, уже проинвестировали в отрасль около 2 млрд Евро. Эти компании не только стали членами АРФП, но и по праву их продукция воспринимается как локально произведенная, и должна получать все преференции, предполагаемые для российских лекарственных средств.

Докладчик отметил, что инвестиционный климат отрасли зависит не только от экономических и инфраструктурных составляющих, но и во многом от регуляторной среды, определяющей и регламентирующей обращение лекарственных средств. И в этом вопросе свою роль должна сыграть ТПП. Так, реализация правительенного Постановления N1289, получившего в отрасли название "Третий лишний", предполагает получение сертификата СТ-1, подтверждающего страну происхождения товара, в территориальных ТПП. Производственные площадки компаний-производителей лекарственных средств расположены в разных регионах России, и оказалось, что при одинаковых технологических этапах в производственных процессах, конечный продукт по-разному оценивается в разных регионах уполномоченными структурами. Сроки выдачи сертификатов СТ-1 и критерии оценки "степени

Новости



"локальности" разнятся от региона к региону", - рассказал Виктор Дмитриев.

На съезде избран новый состав Совета ТПП РФ. От фармацевтической отрасли членами Совета ТПП РФ избраны Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев и Председатель Комитета ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности Валерий Сергиенко.

По окончании съезда вновь избранный член Совета ТПП Виктор



Дмитриев в интервью СМИ заявил: "Мое избрание в руководящий орган ТПП - это оценка достижений российского фармпрома, всех компаний-членов АРФП, всех, кто своим трудом и упорством добивался успешной реализации "ФАРМА-2020". За последние годы сделано не мало, но предстоит сделать еще больше. Как член Совета ТПП, в первую очередь я займусь приведением к единому образцу системы выдачи сертификатов СТ-1 в территориальных ТПП. Здесь я надеюсь на помощь и поддержку коллег из профильного комитета ТПП, взаимодействие компаний-членов АРФП, сотрудничество с отраслевыми объединениями и кооперацию с инвесторами, нацеленными на российский фармрынок".

Пресс-служба АРФП



Новости

Фармотрасль РФ готова к созданию производств инсулинов и препаратов крови по полному циклу

Российская фармотрасль готова к созданию производств инсулинов и препаратов крови по полному циклу, однако производителям необходима поддержка государства - к такому выводу пришли участники совместного заседания Комиссии РСПП по индустрии здоровья, Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности и Комитета ТПП по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности, которое состоялось 18 апреля.

Производство субстанций в РФ - ключевая задача отечественной фармацевтики, отметил Генеральный директор ГК "ГЕРОФАРМ" Петр Родионов. Компания готова покрыть порядка трети потребности в субстанциях для производства инсулина, но все же важным вопросом остается налаживание производства полного цикла всех аналогов инсулинов на территории РФ, - заявил он. Свои проекты по производству полного цикла инсулинов человека и их аналогов в России также представила компания "Санофи-Авестис Восток", объемы производства которой уже сейчас позволяют покрыть потребность рынка инсулинов на 30%, и компания "Медсинтез".

Производители также заявили о готовности к производству препаратов крови по полному циклу. Президент компании "Фармимэкс" Александр Апазов представил проект программы по локализации производства препаратов крови, которая будет включать строительство завода и станции переливания крови в срок до 2025 года. Это позволит покрыть более 30% потребности населения в препаратах крови.

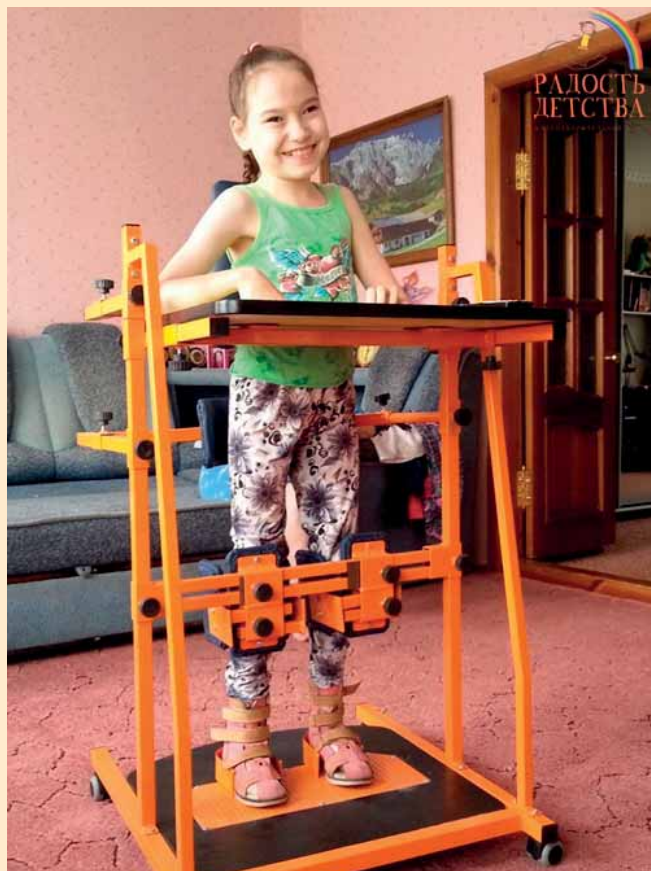
Генеральный директор АРФП Виктор Дмитриев призвал производителей не замыкаться на российском рынке и развивать экспортный потенциал. Кроме того, подчеркнул он, необходимо уйти от термина "иностранный производитель": например, компанию "Санофи" иногда называют иностранной, не смотря на то, что компания давно локализовала производство в Российской Федерации. В торгах торгуется продукт, а не производитель, и корректно говорить о "локальности" продукта, даже если он произведен компанией с иностранным капиталом, - заключил Виктор Дмитриев. Поддержал эту позицию Исполнительный директор Ассоциации международных фармацевтических производителей Владимир Шипков - надо быть кор-

ректным с производителями, которые инвестируют в перенос производства, трансфер технологий и т.д., подчеркнул он.

Также участники встречи положительно оценили инициативу Минпромторга о предоставлении преференций в зависимости от глубины переработки при госзакупках. По словам представителя Минэкономразвития, ведомством совместно с Минздравом, Минпромторгом и ФАС достигнуто предварительное соглашение о следующем порядке рассмотрения заявок: сначала рассматриваются заявки от компаний, осуществляющих полный цикл производства, в случае отсутствия заявки от таковых - производители ГЛС, и только потом будут рассматриваться заявки поставщиков, осуществляющих только упаковку ЛС на территории России.

Пресс-служба АРФП

БЛАГОТВОРИТЕЛЬНОСТЬ – ВЫСШЕЕ ПРОЯВЛЕНИЕ НРАВСТВЕННОСТИ...



С января 2014 года благотворительный фонд «Радость детства» г.Казань осуществляет долгосрочный проект, в рамках которого детям с диагнозом ДЦП из малоимущих семей безвозмездно предоставляется специальное оборудование – вертикализатор. Устройство помогает ребенку находиться в вертикальном положении, что способствует активизации реабилитационных процессов и благотворно оказывается на всей жизни ребенка.

При поддержке и помощи организаций и частных лиц фонду уже удалось приобрести и передать детям 371 вертикализатор. На сегодняшний день еще более 100 детей из всех регионов России ожидают такого «помощника»

Стоимость одного вертикализатора - 19 900 руб.

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

Контакты для связи +7 (843) 211-99-46

www.fond-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»

Первый МГМУ получил субсидию на реализацию "дорожной карты"

Первый МГМУ имени И.М. Сеченова получил высокую экспертную оценку по итогам заседания Совета по повышению конкурентоспособности ведущих университетов Российской Федерации среди ведущих мировых научно-образовательных центров, состоявшегося 18-19 марта в Москве.

В ходе заседания рассматривались проекты "дорожных карт" 21 российского вуза. Единственный медицинский вуз, участвующий в Программе - Первый МГМУ имени И.М. Сеченова.

В своей работе Совет уделял особое внимание анализу достигнутых университетами результатов участия в программе и наличию четкой системы приоритетов развития в части научно-образовательной деятельности и системы управления университетами, которые обеспечат им уверенные позиции в мировой академической системе.

"Дорожной карты" Первого МГМУ имени И.М. Сеченова, участвующего в Программе повышения международной конкурентоспособности с октября 2015 г., была отмечена экспертами, и по итогам заседания Совет рекомендовал Министерству образования и науки РФ предоставить вузу для реализации представленной в "дорожной карте" программы мероприятий субсидию на 2016 г. в размере 500 млн. руб. Успешное исполнение данной инициативы позволит Первому МГМУ не просто повысить качество обучения студентов, но и стать международным провайдером высококачественных образовательных услуг, выпускники которого востребованы на рынке труда среди ведущих отечественных и зарубежных работодателей.

Ректор Первого МГМУ им. И.М. Сеченова Петр Глыбочки: "Успешная защита нашим университетом "дорожной карты" Проекта 5-100 - это знаковый этапный момент. Мы

единственный медицинский вуз в этой программе. Поэтому свою научную и образовательную повестку мы строили без возможности опереться на опыт коллег. Тем более приятно, что наша "дорожная карта" получила столь высокую экспертную оценку Совета. Теперь Первый МГМУ с полной уверенностью вступает в новую стадию качественного развития своего научного потенциала. Причем произойдет это одновременно с обновлением наших финансовых, материальных и кадровых стандартов. Я верю в традиции и коллектив нашего университета в решении самых сложных задач!".

Члены Программного комитета 5-100 Первого МГМУ им. И.М. Сеченова следующим образом прокомментировали проект "дорожной карты":

Андрей Свишунов, руководитель Программного комитета 5-100, первый проректор - проректор по инновационной политике и международной деятельности Первого МГМУ им. И.М. Сеченова:

"Одной из идейных основ разработанной Первым МГМУ "дорожной карты" и создаваемой нами новой модели вуза я бы назвал концентрацию на определенных прорывных научных направлениях. В принципе, мировая научная повестка на перспективу сейчас достаточно ясно просчитывается на уровне исследовательских трендов, выводимых на рынок продуктов и технологий. Поэтому рациональная концентрация наших исследовательских возможностей - и в сфере фундаментальных, и прикладных разработок - позволит нам более эффективно распорядиться своими финансовыми, материальными и людскими ресурсами.

Нужно отметить, что кадровая политика и инвестиции в человеческий капитал являются основой любых преобразований учреждения. Наша "дорожная карта" предписывает в этой сфере два магистральных на-

правления - привлечение опытных научных и педагогических кадров из ведущих университетов мира и развитие академической мобильности наших собственных сотрудников через систему международных конференций и стажировок. Это логично ведет к внедрению в научно-образовательный процесс лучших мировых стандартов и повышению общей корпоративной культуры. Большую роль в определении таких стандартов я отвожу создаваемому в рамках проекта Международному экспертизному совету".

Олег Глазачев, декан по работе с иностранными обучающимися Первого МГМУ им. И.М. Сеченова:

"Согласно защищенной нами "дорожной карте", нам предстоит радикальное повышение конкурентоспособности образовательных программ Первого МГМУ на глобальном рынке. За этим стоит и новое качество обучения студентов, и рост числа англоязычных программ с соответственным увеличением числа иностранных студентов, и обязательное внедрение "двойных дипломов", многое другое. В конечном итоге выпускники нашего университета должны получить наивысший приоритет на рынке труда в секторе здравоохранения России и в мире".

Андрей Замятин, директор Национально-исследовательского института молекулярной медицины Первого МГМУ им. И.М. Сеченова:

"Актуальная повестка дня диктует нам пересмотр существующих или создание новых направлений исследовательской деятельности Первого МГМУ им. И.М. Сеченова. На деле это означает создание под руководством ученых международного уровня новых лабораторий и исследовательских центров. Уже сейчас мы определили для себя, что концентрация научно-исследовательской активности будет привязана к трем центрам превосходства: "Персонализированная медицина", "Инновационная ме-

Образование

дицинская промышленность и фармация" и "Общественное здоровье и здравоохранение". Мы планируем как развитие фундаментальных исследований, так и акцентированную инновационную составляющую в наших коммерческих разработках".

Ольга Волкова, директор Клинического центра Первого МГМУ им. И.М. Сеченова:

"Очень правильно, что дорожная карта проекта 5-100 органично увязывает все направления деятельности университета. Ведь в основе Первого Медицинского помимо образовательной и научной лежит и обширная клиническая составляющая. С учетом этого, в ближайшие годы нам предстоит активное развитие уникальных и наукоемких видов медицинских услуг на базе собственных клиник. И здесь мы продолжим уже ведущуюся

работу по материально-техническому переоснащению и модернизации наших больниц с приоритетным развитием органосохраняющих видов медицинской помощи, эндовидеохирургических вмешательств, робот-ассистированных видов медпомощи, медицинской реабилитации, орфанных заболеваний и пр."

РЕКЛАМНО-ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ КОМПАНИЯ «СИНЕРЖИ»



полный цикл полиграфичных работ: офсетная печать, цифровая, широкий форматная, трафаретная печать

Synergy
РЕКЛАМНО-ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ
КОМПАНИЯ

www.synergy-company.ru

ОФСЕТНАЯ ПЕЧАТЬ
ТРАФАРЕТНАЯ ПЕЧАТЬ
ЦИФРОВАЯ ПЕЧАТЬ
СУБЛИМАЦИОННАЯ ПЕЧАТЬ
ШИРОКОФОРМАТНАЯ ПЕЧАТЬ
ПЛОТЕРНАЯ РЕЗКА
ВСЕ ВИДЫ ОТДЕЛОЧНЫХ ОПЕРАЦИЙ

- Многополосные издания
- Листовая продукция
- Календари
- Кубарники и блокноты
- Папки
- Пакеты бумажные
- POSM
- Конверты
- Упаковка



МЫ ОБЪЕДИНИЛИ СВОИ УСИЛИЯ ДЛЯ ДОСТИЖЕНИЯ НАИЛУЧШИХ РЕЗУЛЬТАТОВ!

Самые влиятельные персоны в биофармацевтике сегодня

Биофармацевтика находится в ожидании в 2016 трансформационном году. Законодатели добиваются реформы цен на лекарственные средства. Пациенты протестуют для более быстрого одобрения Управления по контролю над продуктами питания и лекарственными средствами США. Патенты служат мишенью для нападок со стороны хедж-спонсоров. И наименее популярный представитель отрасли вещает об этом в Интернете.

В этом году, некоторые из фундаментальных основ отрасли вдруг оказались уязвимыми. Рост биоаналогов готов сократиться до наличных фармацевтических резервов, в то время как неизвестный спрос на биотехнологические IPO иссяк. То, что делает препарат утвержденным, является предметом

том недавних жарких споров, в то время как финансовое волшебство, которое когда-то сделало на фармацевтические компании уверенную ставку, оказалось под пристальным вниманием.

Мы составили список людей в биофармацевтике, которые готовы играть важную роль в развитии отрасли. Некоторые из них были наняты в последнее время в надежде спасти умирающих гигантов, в то время как другие штатные ветераны пытаются направить свои фирмы в более яркое будущее.

Каждого ждет переломный 2016 год с масштабными последствиями для фармацевтического бизнеса в целом.

Как и в случае с каждым годом, "самый влиятельный" не обязательно оз-

начает "самый инновационный", "самый успешный" или даже "самый замечательный". Неудача часто меняет картины больше, чем успех, как могут подтвердить и несколько членов этого списка. И открыть ногами дверь может быть более эффективно, чем достичь консенсуса.

Вот лица, формирующие будущее биофармацевтики в 2016 году, будь то через прорыв в науке, закулисные сделки или откровенное издевательство.

Источник:

<http://www.fiercebiotech.com>

Перевод Михаила Дмитриева

Прогнозируя возможные побочные эффекты фармацевтики

Компьютерная программа, которая может предсказать, будет ли данный фармацевтический препарат вызывать побочные эффекты, была разработана исследователями в США. Джамиль Джахид и Цзянъхуа Руань с кафедры компьютерных наук в Университете Техаса, Сан-Антонио, разработали "в силикомарганце" систему тестирования лекарственных препаратов на ранней стадии разработки.

Аналогичные программы предпринимали подобные попытки до этого с разной степенью успеха, но новое программное обеспечение имеет "комплексный" подход к оценке химической структуры молекулы лекарственного средства. Таким образом, может определить, существуют ли в молекуле ключевые подструктуры, которые, как известно, вызывают побочные эффекты.

Команда протестировала новую программу на почти 900 препаратах в базе данных 1385 побочных эффектов и показали, что она обгоняет ранее программное обеспечение. Программное обеспечение в настоящее время используется

для "тестирования" соединений в базе данных DrugBank. Система может быть использована для предупреждения регулирующих органов и работников здравоохранения относительно того, что может привести к возникновению побочных эффектов, когда новый препарат проходит клинические испытания на поздней стадии и в конечном счете, выпускается на рынок. После использования программного обеспечения для сканирования 2883 маленьких молекул охарактеризованных лекарственных препаратов, команда была в состоянии предсказать большое разнообразие побочных эффектов, в частности, тех, которые были пропущены другими методами. "На основе информации о побочных эффектах лекарственных препаратов из различных источников, мы убедились, что предсказание нашего подхода является действительно правильным," сообщает команда в журнале.

Команда указывает на то, что только в США более 2 миллионов человек страдают от побочных реакций на лекарства их каждый год и 100000 из них умирают от проблем, связанных с побочными эф-

фектами. Конечно, многие из этих людей серьезно больны, и есть много факторов, которые означают, что побочные эффекты не обязательно являются единственной причиной смерти. Тем не менее, программное обеспечение, которое может указать на потенциальные проблемы с помощью компьютерного скрипинга, может сократить это число.

Помимо прогнозирования побочных эффектов, идентификация подструктур, которые связаны с конкретными побочными эффектами, может использоваться для того, чтобы помочь химикам понять основной механизм, с помощью которого возникает побочный эффект, а также в дальнейшем изъять этот элемент из молекул лекарственного средства, снижая количество лекарственных средств, которые проходят научные исследования, а затем терпят неудачу на клинических испытаниях из-за появления побочных эффектов.

Источник:

<http://www.worldpharmanews.com>

Перевод Михаила Дмитриева

20 лучших лекарственных препаратов в 2020 году - продажи по всему миру

Прогнозирование продаж лекарственных препаратов является сложным делом; просто спросите любого директора биофармацевтической компании, который давал несбыточные обещания и недопоставил продукцию. Люди, которые занимаются этим делом, знают это очень хорошо, и они обновляют свои показатели с большим сдвигом на рынке и с неожиданным результатом ключевого клинического исследования.

В настоящее время много переменных, некоторые из них более переменчивы, чем другие. Биоаналоги приходят в США, с несколькими крупными продуктами, ориентированными на ближайшие несколько лет. Мы знаем, что они собираются ударить по оригинальным биопрепаратам; но мы не уверены насколько. Покупатели все чаще настаивают на скидках, особенно в таких областях с высоким уровнем конкуренции, как лекарственные препараты от гепатита С, респираторные лекарства и лекарственные препараты от диабета. Насколько вырастут эти скидки, и насколько может распространиться давление за пределы этих областей? Как могут новые подходы к возмещению стоимости лекарственных препаратов от рака - такие, как целевой проект Express Scripts - повлиять на продажи этих лекарственных препаратов?

Некоторые горячо ожидаемые результаты испытаний могут повысить перспективы некоторых лекарств, как сердечно-сосудистые испытание для Eli Lilly и Jardiance Boehringer Ingelheim в прошлом году. Будут ли они поставлять товары для Amgen, Sanofi и Regeneron's PCSK9 drugs? Novo Nordisk's Victoza?

Появятся ли новые проблемы безопасности для лекарственных препаратов от склероза, как это случилось с Tecfidera Biogen в прошлом году?

Мы будем искать ответы. Но на данный момент времени, мы представляем 20 препаратов, которые, как ожидается, займут первые места в мире в 2020 году согласно анализам маркетинговой и консалтинговой фирмы EvaluatePharma. Это некоторые старые - Herceptin и Avastin от Roche, Januvia от Pfizer и Enbrel Amgen, в Merck & Co - и некоторые совершенно новые, такие как иммуно-онкологический Opdivo от Bristol-Myers Squibb, который занимает в списке третье место.

Они варьируются от продаж 2020 года от 15920000000 \$ - Humira Abbvie - до \$ 4040000000, по прогнозам для другого новичка, ВИЧ-истребителя Triumeq от ViiV Healthcare.

В то же время, три не столь удачливых соперника выпадо из топ-20 с лета

прошлого года, когда EvaluatePharma опубликовал свой ежегодный рейтинг; вы можете получить больше информации о них в Интернете. Антикоагулянт Xarelto от Bayer и Johnson & Johnson ослаб после того, как его конкурент Eliquis увеличил свои продажи для компаний Pfizer и BMS. Для Abbvie и Imbruvica от Johnson & Johnson, успешно продаваемых лекарственных препаратов от лейкемии и лимфомы, рост зависит от результатов клинических испытаний при новых показаниях, всегда сомнительное предложение. И давно доминирующий базальный инсулин Lantus, от Sanofi, столкнулся с конкуренцией с биоаналогом в США к концу 2016 года, не говоря уже о некоторых других фирмах-конкурентах, в том числе Тоулео французского производства.

Есть ли у вас мысли на счет топ 20 в 2020? Изменится ли список с приближением этой даты? Как всегда, дайте нам знать.

Источник:
<http://www.fiercepharma.com>

Перевод Михаила Дмитриева

Многими результатами клинических испытаний не делятся, создавая "слепое пятно"

Менее 40% результатов клинических испытаний, проведенных в ведущих академических медицинских центрах, были преданы огласке в течение двух лет после завершения, сообщают исследователи Йельской медицинской школы в новом исследовании, опубликованном в последнем номере British Medical Journal.

"Мало того, что производительность была низкая, так была существенная разница между академическими медицинскими центрами, которые мы изучали," сказал д-р Нихар Десаи, кандидат медицинских наук, отделение кардиологии в Йельской медицинской школе и исследователь Йельского центра исследования и оценки исходов.

Десаи сказал, что рандомизированные клинические испытания являются золотым стандартом в плане тестирования эффективности и безопасности лекарственных средств, приборов и стратегий лечения, поэтому распространение результатов имеет жизненно важное значение.

"Исследователи также несут моральную ответственность за пациен-

тов, участвующих в исследовании для того, чтобы сделать результаты доступными," сказал он. "Поставщики и пациенты никогда не смогут сделать обоснованных решений в области здравоохранения, если данные не находятся в свободном доступе. Кроме того, будущие исследования не могут извлечь выгоду из того, чего достигли другие исследователи, если результаты своевременно не сообщаются и / или не публикуются".

Десаи и его соавторы ранее изучали темпы результатов отчетности и публикации клинических исследований под эгидой Национального института здравоохранения и фармацевтических компаний. Они решили расширить эту предварительную работу, изучая распространение результатов клинических испытаний на все ведущие академические институты. Группа рассмотрела более 4300 клинических испытаний и изучила, сколько из них были опубликованы или сколько отчетов о результатах было внесено на ClinicalTrials.gov в течение 24 месяцев после завершения изучения.

Команда видела трехкратную разницу в производительности, с некоторыми учреждениями, распространяющими 16% своих завершенных клинических исследований, в то время как другие распространяют 55%.

"Это еще одно слепое пятно в клинических исследованиях предприятия, и мы надеемся, что наши результаты будут служить как призыв к действию", сказал Десаи. "Академические медицинские центры находятся в уникальном положении для того, чтобы вести эту работу. Они предназначены для формирования знаний для улучшения здоровья и здравоохранения. Мы надеемся, что наше исследование приведет к возобновлению приверженности к нашим профессиональным ценностям и миссии академических центров не только проводить тщательные научные исследования, но своевременно и прозрачно делиться результатами".

Источник:

<http://www.worldpharmanews.com>

Перевод Михаила Дмитриева

Что вы должны знать о соблюдении Европейской фармакопеи?

Готовы ли вы соблюдать ЕФ?

Использование портативного комбинационного рассеяния для идентификации сырья становится все более распространенным в фармацевтической промышленности в течение последних пяти лет, в результате чего возникает потребность в окончательных критериях эффективности для портативных спектрометров комбинационного рассеяния. В ответ на очевидную потребность в спецификациях, которые могут обеспечить надежную проверку и безопасное производство лекарственных средств, Европейская Фармакопея (ЕФ) вводит новые стандарты для стендовых испытаний и

портативных анализаторов комбинационного рассеяния в этом году.

Дополнение 8.7 к Европейской Фармакопеи

В октябре 2015 года было опубликовано Дополнение 8.7 к Европейской Фармакопеи, в том числе и пересмотр Главы 2.2.48: Спектроскопия Комбинационного Рассеяния. Это дополнение будет доступно 1 апреля 2016 года. Следует особо отметить, что пересмотренная глава включает в себя отдельные приемлемые допуски положения полосы сдвигов комбинационного рассеяния для стендовых испытаний и портативных анализаторов комбина-

ционного рассеяния для полистирола, парацетамола и циклогексана.

Изменения ЕФ влияют на производителей фармацевтической продукции

Впервые, Европейская Фармакопея установила особые требования к точности волновых чисел для портативных спектрометров комбинационного рассеяния. Эти новые характеристики дают производителям фармацевтической продукции четкие указания в отношении требований, предъявляемых к использованию в условиях надлежащей медицинской практики. Производители теперь будут иметь четко оп-

Международное сотрудничество

ределенные параметры без необходимости обосновывать аналитические характеристики в индивидуальном порядке. В целом, эти изменения должны упростить развертывание портативных решений для выпуска сырья.

История ведущей в отрасли производительности

Семейство приборов Thermo Scientific TruScan насчитывает более 1000 НМП установок по всему миру с момента ее введения в 2008 г. Эти портативные анализаторы используются в ведущих фармацевтических компаниях, чтобы обеспечить эффективное высвобождение сырья и для скрининга фальсифицированных или некачес-

твенных лекарственных средств. Запатентованный TruScan хемометрический алгоритм, в сочетании с превосходной стабильностью спектрометра, позволяет делиться большим количеством инструментов без необходимости создания спектральной библиотеки для каждого инструмента. Анализаторы TruScan предназначены для использования при НМП идентификации сырья (ИС), тестируя без необходимости повторной калибровки. Они не требуют какой-либо пользовательской калибровки, и стабильность лазера и спектрометра предназначена для устранения необходимости обновления аппаратных средств или производственных операций анализатора с целью обеспечения соответствия.

В ожидании новых требований, Thermo Fisher Scientific настроил все процедуры проверки и критерии приемлемости для первоначальной калибровки прибора, а также ежегодной калибровки при повторной сертификации. Компания утверждает, что внимательно следит за нормативными ожиданиями для того, чтобы наилучшим образом соответствовать требованиям клиентов в будущем.

Источник:

<http://www.eptmagazine.com>

Перевод Михаила Дмитриева

20 лучших лекарственных препаратов в 2020 году - продажи по всему миру

Прогнозирование продаж лекарственных препаратов является сложным делом; просто спросите любого директора биофармацевтической компании, который давал несбыточные обещания и недопоставил продукцию. Люди, которые занимаются этим делом, знают это очень хорошо, и они обновляют свои показатели с большим сдвигом на рынке и с неожиданным результатом ключевого клинического исследования.

В настоящее время много переменных, некоторые из них более переменчивы, чем другие. Биоаналоги приходят в США, с несколькими крупными продуктами, ориентированными на ближайшие несколько лет. Мы знаем, что они собираются ударить по оригиналным биопрепаратам; но мы не уверены насколько. Покупатели все чаще настаивают на скидках, особенно в таких областях с высоким уровнем конкуренции, как лекарственные препараты от гепатита С, респираторные лекарства и лекарственные препараты от диабета. Насколько вырастут эти скидки, и насколько может распространиться давление за пределы этих областей? Как могут новые подходы к возмещению стоимости лекарственных препаратов от рака - такие, как целевой проект Express Scripts - повлиять на продажи этих лекарственных препаратов?

Некоторые горячо ожидаемые результаты испытаний могут повысить перспективы некоторых лекарств, как сердечно-сосудистые испытание для Eli Lilly и Jardiance Boehringer Ingelheim в прошлом году. Будут ли они поставлять товары для Amgen, Sanofi и Regeneron's PCSK9 drugs? Novo Nordisk's Victoza?

Появятся ли новые проблемы безопасности для лекарственных препаратов от склероза, как это случилось с Tecfidera Biogen в прошлом году?

Мы будем искать ответы. Но на данный момент времени, мы представляем 20 препаратов, которые, как ожидается, займут первые места в мире в 2020 году согласно анализам маркетинговой и консалтинговой фирмы EvaluatePharma. Это некоторые старые - Herceptin и Avastin от Roche, Januvia от Pfizer и Enbrel Amgen, в Merck & Co - и некоторые совершенно новые, такие как иммуно-онкологический Opdivo от Bristol-Myers Squibb, который занимает в списке третье место.

Они варьируются от продаж 2020 года от 15920000000 \$ - Humira Abbvie - до \$ 4040000000, по прогнозам для другого новичка, ВИЧ-истребителя Triumeq от ViiV Healthcare.

В то же время, три не столь удачливых соперника выпало из топ-20 с лета прошлого года, когда EvaluatePharma опубликовал свой ежегодный рейтинг; вы можете получить больше информации о них в Интернете. Антикоагулянт Xarelto от Bayer и Johnson & Johnson ослаб после того, как его конкурент Eliquis увеличил свои продажи для компаний Pfizer и BMS. Для Abbvie и Imbruvica от Johnson & Johnson, успешно продаваемых лекарственных препаратов от лейкемии и лимфомы, рост зависит от результатов клинических испытаний при новых показаниях, всегда сомнительное предложение. И давно доминирующий базальный инсулин Lantus, от Sanofi, столкнулся с конкуренцией с биоаналогом в США к концу 2016 года, не говоря уже о некоторых других фирмах-конкурентах, в том числе Тоцюе французского производства.

Есть ли у вас мысли на счет топ 20 в 2020? Изменится ли список с приближением этой даты? Как всегда, дайте нам знать.

Источник:

<http://www.fiercepharma.com>

Перевод Михаила Дмитриева

КАРЬЕРА В ОБЛАСТИ ФАРМПРОИЗВОДСТВА

Вакансии фармацевтических компаний России

АО «ГЕДЕОН РИХТЕР-РУС»

МО, г. Егорьевск

- Инженер по эксплуатации систем обеспечения производственного оборудования
- Инженер по метрологии и квалификации оборудования
- Химик (группа хроматографии, исследования и развития)
- Химик (Аналитическая лаборатория)
- Техник-лаборант (лаборатория внутрипроизводственного контроля)

+7 (495) 788-86-30

GorinaOV@rg-rus.ru

ООО «КРКА-РУС»

МО, г. Истра

- Старший специалист по обеспечению качества (Уполномоченное лицо)
- Химик (ОКК)
- Старший контрольный мастер (ООК)
- Инженер – метролог
- Операторы и мастера на производство

+7 (495) 994-70-84

HR.ISTRA@krka.biz

ООО «Такеда Фармасьютикалс»

г. Ярославль

- Начальник цеха упаковки
- Начальник цеха стерильных препаратов
- Специалист по экологии и промышленной безопасности

+7 (910) 973-87-81

olga.surina@takeda.com

АО «ВЕРОФАРМ»

г. Покров

- Старший химик (КАЛ)
- Химик в контрольно-аналитическую лабораторию
- Химик (биохимический контроль)
- Инженер по валидации - ЛЭНС
- Ведущий технолог

г. Владимир

- Микробиолог

+7 (495) 792-52-19

vacancy@veropharm.ru

ООО «ЮжФарм»

г. Крымск

- Специалист по регистрации лекарственных средств
- Начальник производства
- Технолог фармацевтического производства

+7 (861) 312-12-81

personnel@yuzhpharm.ru

ООО «ГОРОС21.РУ»

МО, Дмитровский район, пос. Некрасовский

- Уполномоченное лицо на фармацевтическое производство

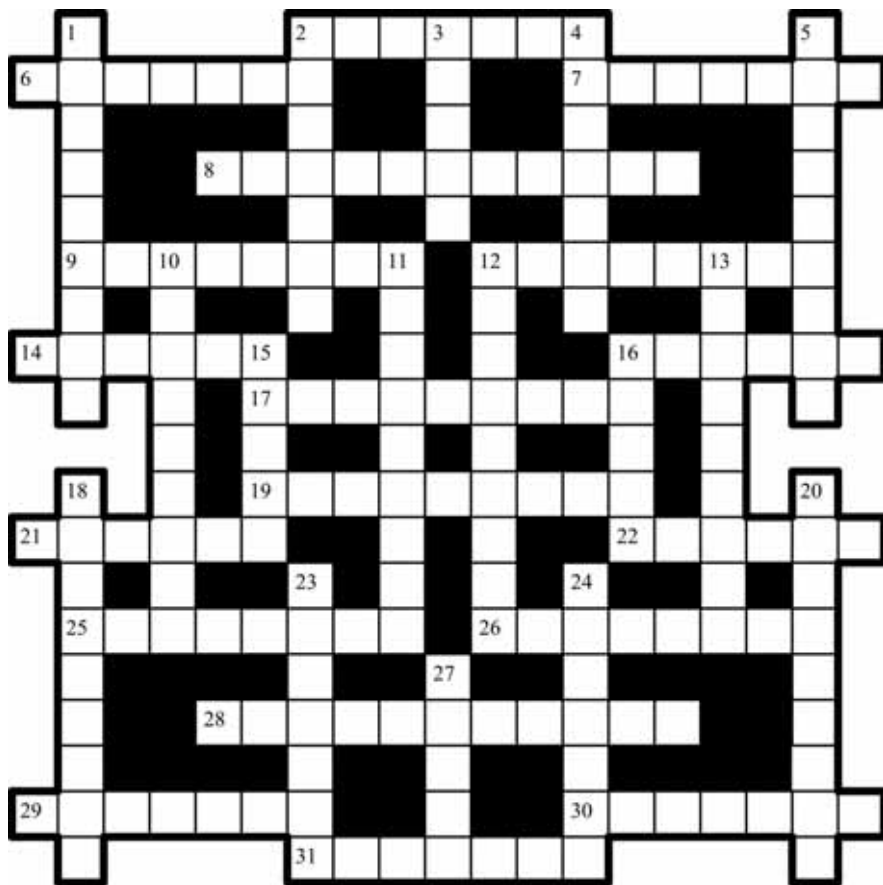
+7 (495) 577-70-85

anna_evchenko@mail.ru

Подробные описания вакансий на сайте www.pharmpersonal.ru

Размещение вакансий +7 (926) 757-01-23

Кроссворд



По горизонтали: 2. Прибор для осмотра уха. 6. Гиполипидемическое средство, действующее вещество "Симвастатин". 7. Анксиолитик, действующее вещество "Проксибарбал". 8. Алкилирующее средство, тормозит развитие лейкоза, действующее вещество "Дибромидия хлорид". 9. Бета-адреноблокатор, действующее вещество "Небиволол". 12. Снотворное средство, действующее вещество "Нитразепам". 14. Противоротомное средство, действующее вещество "Метоклопрамид". 16. Противопаркинсоническое средство, действующее вещество "Леводопа + Карбидопа". 17. Одна капсула этого препарата содержит 180 мг сухого экстракта красных листьев винограда, применение: варикозное расширение вен, тромбофлебит. 19. Корректор метаболизма костной и хрящевой ткани, действующее вещество "Алендроновая кислота". 21. Один из этнических жителей Грузии. 22. Нестероидный противовоспалительный препарат, действующее вещество "Ацеклофенак". 25. Ранняя или преждевременная старость, развитие старческих телесных и психических изменений у относительно нестарых людей, в зрелом и пожилом возрасте. 26. Ценное кормовое растение, семейства бобовых, применяется в народной медицине для лечения язв. 28. Препарат животного происхождения, применяемый при заболеваниях предстательной железы, выпускается в форме ректальных суппозиторий. 29. Снотворное средство, действующее вещество "Залеплон". 30. Одна шипучая таблетка содержит моногидрат цитрат калия 2,17г, кислого карбоната калия 2,0г и лимонной кислоты 2,057г, восстанавливает физиологическое равновесие при недостаточности калия. 31. Производная пропионовой кислоты, действующее вещество "Напроксен".

По вертикали: 1. Поглощение организмом кислорода и выделение углекислоты посредством дыхания. 2. Противопаркинсоническое средство, действующее вещество "Прамипексол". 3. Латиноамериканский бальныи танец. 4. Окрашенное вещество в организме, придающее цвет тканям. 5. Описал заболевание центральной нервной системы - так называемый дрожжательный паралич, названный позже его именем. 10. Противоревматическое, противовоспалительное, анальгезирующее средство выпускается в таблетках, покрытых оболочкой, суппозиториях ректальных, растворах для инъекций, действующее вещество "Диклофенак". 11. Противоэpileптическое средство, действующее вещество "Леветирацетам". 12. Хроническое заболевание кроветворной системы, характеризующееся увеличением кол-ва эритроцитов и объема плазмы крови, а также лейкоцитов и тромбоцитов. 13. Регидратирующий солевой препарат для перорального приема, действующее вещество "Декстроза + Калия хлорид + Натрия хлорид + Натрия цитрат". 15. Сосудосуживающий лекарственный препарат для местного применения, оксиметазолин. 16. Революционная газета, созданная В. И. Лениным. 18. Ингибитор протонного насоса, подавляет секрецию желудочного сока, действующее вещество "Дексланспразол". 20. Системное заболевание, при котором могут поражаться многие органы и системы (в частности легкие), характеризующееся образованием в пораженных тканях гранулем. 23. Этот препарат обладает иммуномодулирующими свойствами, в его состав входит лиофилизированный диализат экстракта вилочковой железы крупного рогатого скота. 24. Противомикробное средство, действующее вещество "Моксифлоксацин". 27. Противотуберкулезное средство, представляет собой натриевую соль аминосалициловой кислоты.

По диагонали: 12. Омекон. 6. Бануин. 7. Ниподана. 8. Гипогликем. 9. Буагемес. 12. Эйкорин. 14. Персан. 16. Нарком. 17. Аминуксар. 19. Омепразол. 22. Аспман. 25. Ченгуанум. 26. Трехнук. 28. Типкомаминуан. 29. Акодаме. 30. Каунхоп. 31. Ганпук. 15. Гасоан. 16. Нарпа. 18. Илекуанум. 20. Гаркодо. 23. Бутоан. 24. Аренок. 27. Тадеп.

По спироконту: 1. Тадоохен. 2. Онпумеа. 3. Гамга. 4. Тусмерх. 5. Тапрукон. 10. Борпамех. 11. Сенуемма. 12. Эпунпема. 13. Тпундопон. 15. Гасоан. 16. Нарпа. 18. Илекуанум. 20. Гаркодо. 23. Бутоан. 24. Аренок. 27. Тадеп.

Журнал «Фармацевтическая Промышленность» продолжает подписку на 2-ое полугодие 2016 г.

Стоимость полугодовой подписки (три номера) составляет:

на 2-ое полугодие 2016 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	
		(ИИН получателя платежа) 40702810438000008383	
		(номер счета получателя платежа) СБЕРБАНК РОССИИ ОАО г. Москва	
		БИК 044525225	
		(наименование банка получателя платежа) Номер кор./сч. банка получателя платежа 30101810400000000225	
		Подпись на журнал «Фармацевтическая Промышленность» полугодие 20__ г.	
		(наименование плательщика) Ф.И.О. плательщика: _____	
		(номер лицевого счета (код) 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.	
Кассир			
		ООО «Фармацевтическая Промышленность» (КПП 772401001)	
		(наименование получателя платежа) 7724539985	
		(ИИН получателя платежа) 40702810438000008383	
		(номер счета получателя платежа) СБЕРБАНК РОССИИ ОАО г. Москва	
		БИК 044525225	
		(наименование банка получателя платежа) Номер кор./сч. банка получателя платежа 30101810400000000225	
		Подпись на журнал «Фармацевтическая Промышленность» полугодие 20__ г.	
		(наименование плательщика) Ф.И.О. плательщика: _____	
		(номер лицевого счета (код) плательщика) Адрес плательщика: _____	
		Сумма платежа: ____ руб. ____ коп. Сумма платы за услуги: ____ руб. ____ коп. Итого ____ руб. ____ коп. “____” ____ 200 ____ г.	
Квитанция			
		С условиями приема указанной в платежном документе суммы, в т.ч. с суммой взимаемой платы за услуги банка ознакомлен и согласен.	
Кассир			
		Подпись плательщика	

Summary

Summary

Dear readers,

We are delighted to introduce a journal entitled "The Pharmaceutical Industry". The journal is published by the Association of the Russian Pharmaceutical Manufactures (ARPM), which includes the leading Russian pharmaceutical companies.

We would like to wish you a happy upcoming New Year, and introduce you to another issue of the journal "Pharmaceutical Industry".

ARPM news:

Pharmaceutical advertising. Direction on wise self-care.

ARPM: a state monopoly could cause more harm than a private sector monopoly.

ARPM Director General was awarded with the Honor Mark by the Russian Chamber of Commerce.

ARPM joined the Board of Trustees of the Russia- Greek Chamber of Trade.

ARPM welcomes the long-awaited resolution "odd man out".

Company's news:

AstraZeneca opens a new pharmaceutical plant in Russia.

Russia's Ministry of Industry and Trade awarded GEROPHARM for its contribution to the development of the domestic pharmaceutical industry.

WHO included a new Russian drug Longidaza into the INN list.

POLYSAN was awarded with the St. Petersburg-2015 RBC award.

U.S. FDA Approves Takeda's NINLARO® (ixazomib), the First and Only Oral Proteasome Inhibitor to Treat Multiple Myeloma

A New Years Charity Marathon by STADA has started.

"ECOLab" has won the national import-substitution award "Priority-2015".

Industry's News:

The Fifth International Partnering "Life Sciences Invest. Partnering Russia" took place in St. Petersburg.

The 17th International Exhibition of pharmaceutical equipment, ingredients and technologies "Pharmtech&Ingredients 2015" took place in Moscow in September 2015.

ARPM hold a conference on "Import substitution. Opportunities of the Russian pharmaceutical industry" at the exhibition "Pharmacy -2015".

In spite of the energy blockade of the Crimea, a forum on "Healthcare in Crimea- 2015. Regulation and Development" was successfully held in Simferopol.

The 8th All-Russia Science and Practice conference "Medical quality- 2015" was held in Moscow.

"It is very crucial that the demand on medicine is generated not only by the state but by the patient associations," said ARPM Direct General, Mr. Dmitriev at the 6th all-Russia Congress of Patients.

International news

FDA cites Pfizer for shortfalls at Chinese manufacturing plant

'Science' says Abbott is a Top Employer

Top 20 generics companies by 2014 revenue

Pharma faces 'challenging and prolonged' reforms in China, with pricing power at risk

Big pharma inconsistent with disclosure of information on clinical trials

India needs to help solve global problem of antibiotic overuse

As always, you can find current job opening in the industry.

Contact us:

Tel. +7 495 231 42 53

Fax: + 7 495 231 42 54

e-mail: arfp@arfp.ru

