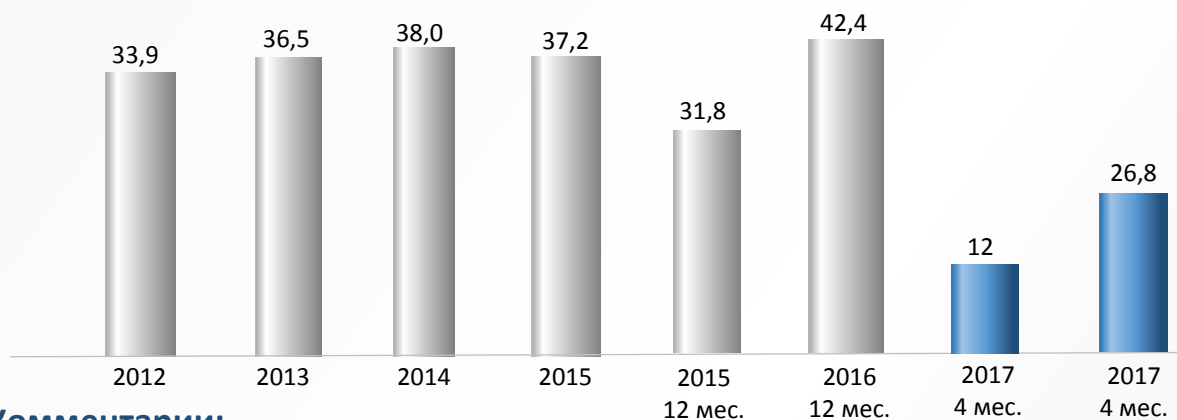


Дайджест по фармацевтической промышленности за январь-апрель 2017 г.



Динамика объемов производства фармацевтической промышленности, млрд. тенге

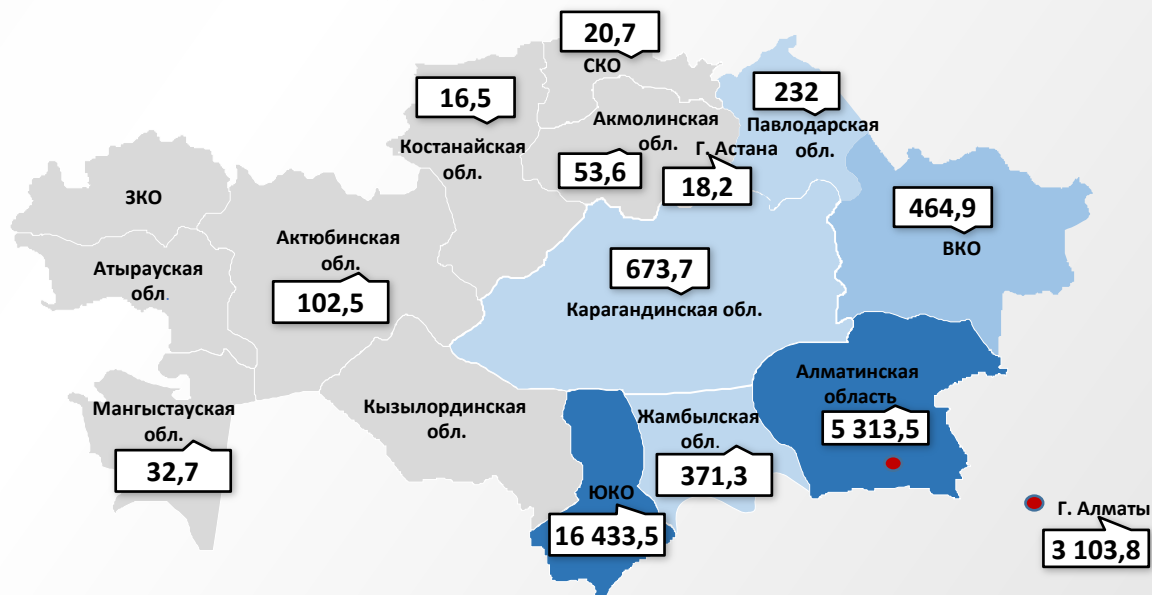
(Тенденция роста производства отечественной фармацевтической продукции)



Комментарии:

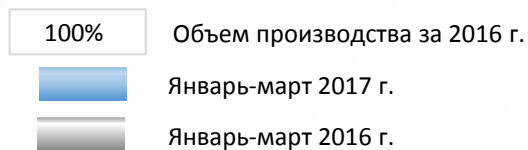
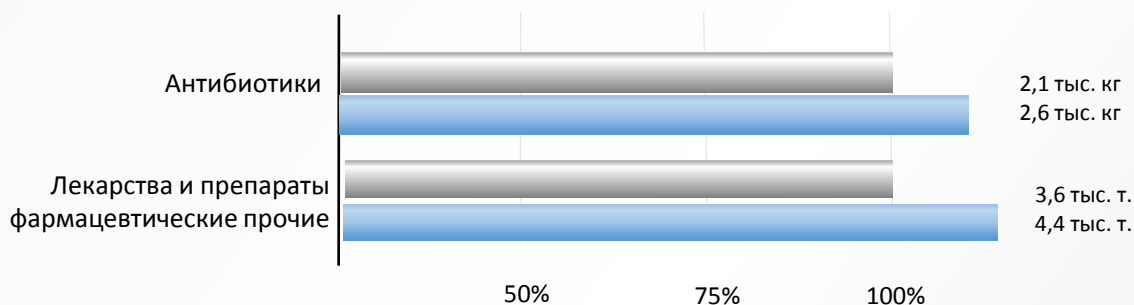
- В фармацевтической промышленности объем производства за **январь-апрель 2017 г.** составил 26,8 млрд. тенге (ИФО 149,7%). Увеличение объемов производства основных лекарственных средств в натуральном выражении до 6,2 млн. кг повлияло на рост объемов производства фармацевтической промышленности. На предприятиях АО «Химфарм», АО "Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика», АО «Абди Ибрагим Глобал фарм», ТОО «Dolce Pharm», ТОО «Султан», ТОО «Вивафарм» наблюдается рост объемов производства.
- Основными производителями отечественной фармацевтической продукции стали Южно-Казахстанская область (61,2%), Алматинская область (19,8%), г. Алматы (11,6%).

Производство фармацевтической продукции по регионам РК за январь-апрель 2017 г., млн. тенге

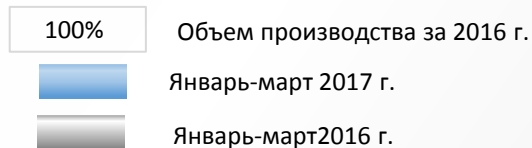
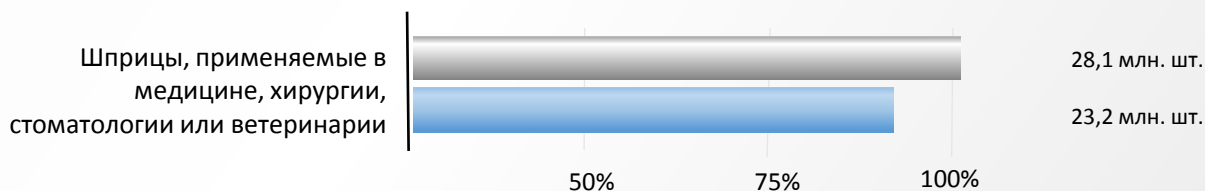


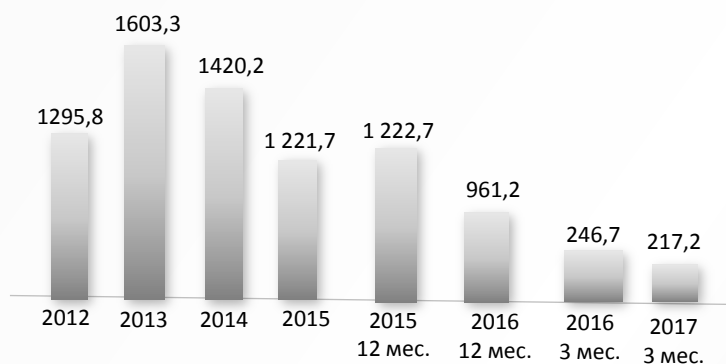
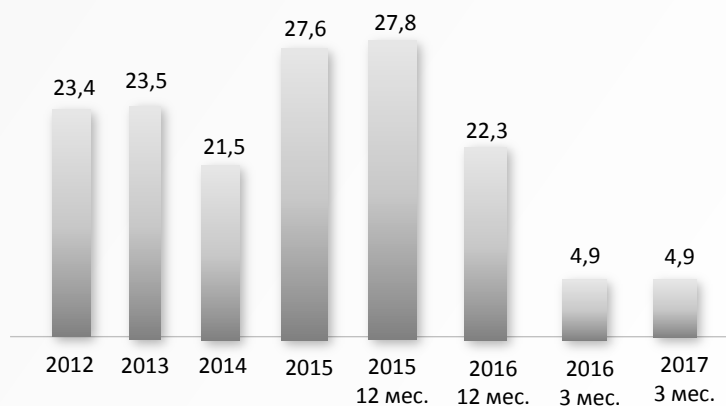
Объем производства основных видов продукции фармацевтической промышленности за январь-март 2017 г. в сравнении с аналогичным периодом 2016 г.

*Увеличение производства лекарственных средств и снижение
объема производства витаминов*



Увеличение объема производства шприцев, применяемых в медицине





Экспорт

Экспорт продукции фармацевтической промышленности за январь-март 2017 г. по сравнению с аналогичным периодом прошлого года остался на одном уровне по сравнению с аналогичным периодом 2016 г. и составил 4,9 млн. долл. США.

Импорт

Импорт продукции фармацевтической промышленности за январь-март 2017 г. составил 217,2 млн. долл. США, что ниже аналогичного показателя 2016 г. на 12%.

Экспорт/импорт основных видов продукции фармацевтической промышленности за январь-март 2017 г.

НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА	ЭКСПОРТ	ИМПОРТ
ЛС из отдельных веществ или смесей веществ	42,6%	55,6%
ЛС, содержащие антибиотики	16,9%	8,1%
Вакцины	6,4%	3,4%
ЛС, содержащие кортикостероидные гормоны	1,8%	3,9%
ЛС, содержащие гормоны	1,3%	3,4%
ЛС, содержащие витамины	1,1%	1,1%
Прочие кровь человеческая	1,1%	2,5%
ЛС, содержащие пенициллин	0,2%	2,0%
Другие	28,6%	19,9%

Фармпредприятия Казахстана выпускают более 800 наименований лекарств



Казахстанские производственные площадки лекарственных препаратов соответствуют стандарту GMP, модернизированы

производственные мощности, внедрены передовые технологии, значительно расширилась номенклатура выпускаемых препаратов. Мало кто знает, что казахстанскими фармацевтическими заводами выпускается более 800 наименований лекарственных средств. Примером может служить АО «Нобел АФФ» — первый и единственный казахстанский производитель, который осуществляет контрактное производство в полном цикле в рамках сотрудничества с транснациональной фармацевтической компанией Abbott Products Operations AG. В результате произведенных инвестиций установлено новое производственное оборудование с уровнем мирового класса автоматизации и интеграции производственных процессов, компания занимает 2 место по объему рынка среди казахстанских производителей, на предприятии которого трудятся около 400 чел. Производственные мощности компании представлены 5 производственными площадками, в том числе по выпуску твердых, мягких и жидких лекарственных форм. Производство ЛС в 2016 г. составило 6 766 505 упаковок, по сравнению с 2015 г. рост производства — 53,7 %. Все стадии производственного процесса проходят автоматическое тестирование, качество конечного продукта контролируется в лаборатории компании, оснащенной современным аналитическим оборудованием

Источник: gmpnews.ru

Законодательное регулирование цен на ЛС - в центре внимания Минздрава РК



Министерством здравоохранения РК внедряется система регистрации цен производителей

для установления предельных наценок на лекарства.

Проанализированы системы ценообразования в различных странах мира. Наиболее распространенной является система внешнего референтного ценообразования, которая основана на сравнении стоимости одного и того же препарата в разных странах. С учетом этого, определены 4 основные задачи, это - повышение экономической доступности лекарств; обеспечение их качества, безопасности и рационального применения, совершенствование системы планирования, закупа и логистики.

Все проблемные вопросы в системе лекарственного обеспечения были разделены на 5 основных групп: экономическая доступность, где основными вызовами являются высокая стоимость лекарств; качество лекарств, наличие подделок и контрабанды на рынке; рациональное применение, неэтичные способы продажи лекарств фарм. компаниями; система гос. лекарственного обеспечения, где одним из основных вызовов являются услуги по их выдаче и хранению, также поддержка отечественного производителя.

Министерством внедряется система регистрации цен производителей. Однако утверждение предельной наценки на все ЛС требует внесения изменений в действующее законодательство в части определения компетенции Минздрава по ценовому регулированию.

Источник: pharmnews.kz

Треть новых лекарств в США небезопасны



Из 222 новых лекарственных препаратов, зарегистрированных Администрацией по контролю за

и лекарствами США (FDA), у 71 препарата (32%) были выявлены проблемы безопасности различной степени тяжести в течение нескольких лет после выхода на рынок.

Чаще всего проблемы безопасности отмечаются у биологических препаратов и лекарственных средств для терапии психических заболеваний, получивших маркетинговое разрешение в соответствии с процедурами ускоренного рассмотрения. В своем исследовании ученые изучили информацию о лекарственных препаратах, зарегистрированных в США в период с 2001 по 2010 год. Авторы отследили данные по ЛС до 2017 года. Они отметили, что выявляемые в постмаркетинговый период угрозы безопасности редко приводят к отзыву регистрационного удостоверения. Чаще всего FDA ограничивается требованием внести предупреждения в инструкцию по применению ЛС или выпустить уточненные сведения по безопасности препарата.

При принятии решения о регистрации того или иного лекарственного препарата эксперты FDA полагаются на данные клинических исследований, большинство из которых включают не более 1 тыс. пациентов и длятся около 6 месяцев. В таких условиях сложно точно определить все возможные риски безопасности, которые могут возникнуть при более масштабной экспозиции лекарственного средства, отмечают авторы работы.

Источник: pharmvestnik.kz

Производители инсулина взвинтили цены на необходимое лекарство



Производители инсулина американская фармкомпания Eli Lilly и датская Novo Nordisk подняли цены на свои

препараты почти на 8%. Это вызывает тревогу у многих пациентов, которые справедливо опасаются, что вскоре лечение сахарного диабета может стать им не по карману.

В начале мая Eli Lilly повысила цену на Humalog на 7,8% – до 274,7 долл. за флакон объемом 10 мл. Novo Nordisk увеличила цену на Novolog на 7,9% – до 275,6 долл.

В Eli Lilly заявили, что компания работает над тем, чтобы смягчить последствия повышения цены на Humalog, особенно для пациентов со страховкой с высокой минимальной непокрываемой суммой. По словам представителя компании, новые программы помощи пациентам, в т.ч. Inside Rx и the Blink Health предоставляют 40% скидку на большинство препаратов инсулина. Эти программы доступны пациентам, которые платят полную стоимость.

Программа Inside Rx инициирована в начале мая компанией по управлению льготным обеспечением ЛС (PBM) Express Scripts для снижения доплат за брендовые ЛС. Участниками программы являются Eli Lilly and Novo Nordisk и Sanofi.

Как отметили в Novo Nordisk, повышение цен на препараты компании не зависит от аналогичных решений других компаний. Оно обусловлено целым рядом факторов. Большинство пациентов, применяющих ее препараты, не платят за них полную стоимость, а доплачивают исходя из страховой программы.

Источник: pharmnews.kz