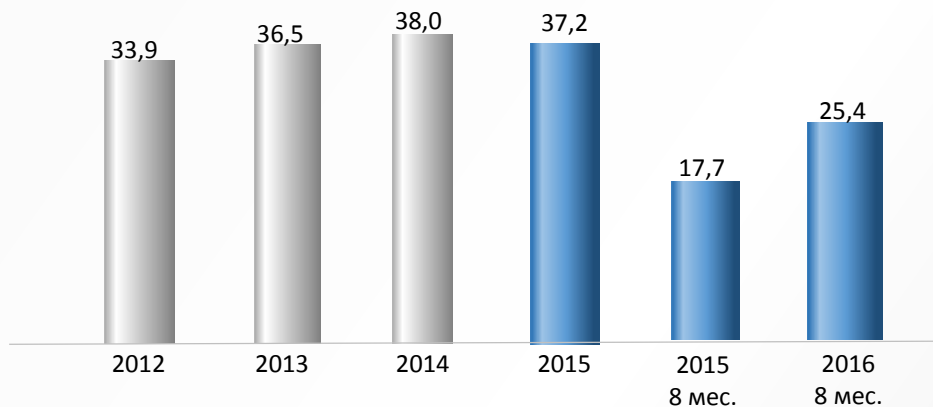


Дайджест по фармацевтической промышленности за январь-август 2016 г.



Динамика объемов производства фармацевтической промышленности, млрд. тенге

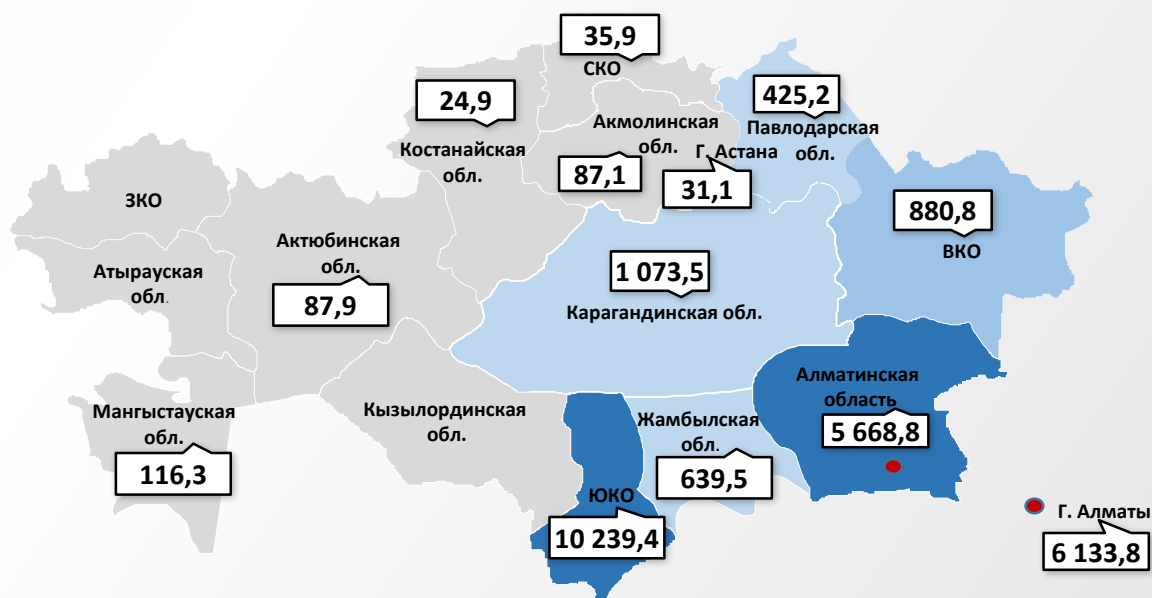
(Тенденция роста производства отечественной фармацевтической продукции)



Комментарии:

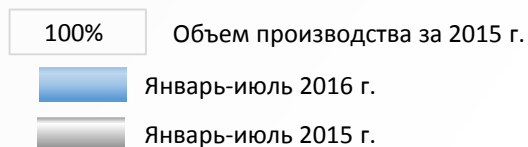
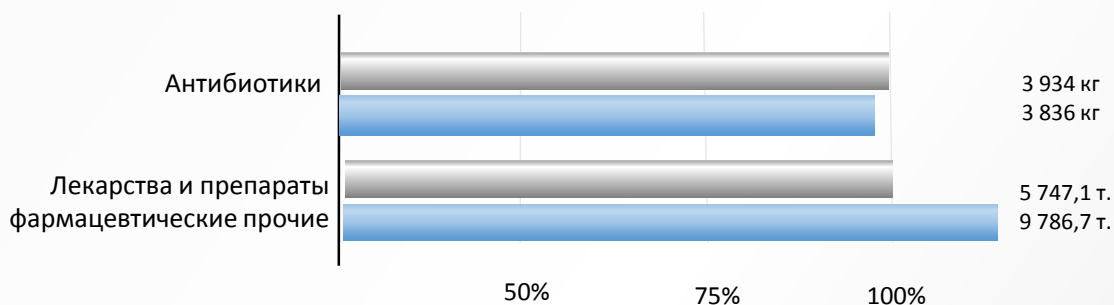
- В фармацевтической промышленности объем производства за **январь-август 2016 г.** составил 25,4 млрд. тенге (ИФО 102,5%). За рассматриваемый период увеличение произошло за счет роста объема производства основных лекарственных средств в натуральном выражении в 1,7 раз или до 10,8 млн. кг. Рост объемов выпускаемой продукции наблюдается на следующих предприятиях - ТОО «АбдиИбрагимГлобал фарм», ТОО «Нур-Май Фармация», ТОО «Вивафарм», ТОО «Эйкос-фарм».
- Основными производителями отечественной фармацевтической продукции стали Южно-Казахстанская область (40,2%), г. Алматы (24,1%), Алматинская область (22,3%).

Производство фармацевтической продукции по регионам РК за январь–август 2016 г., млн. тенге

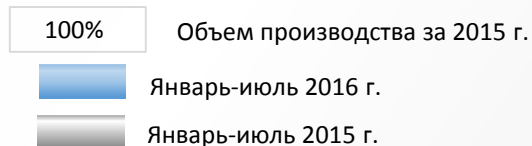
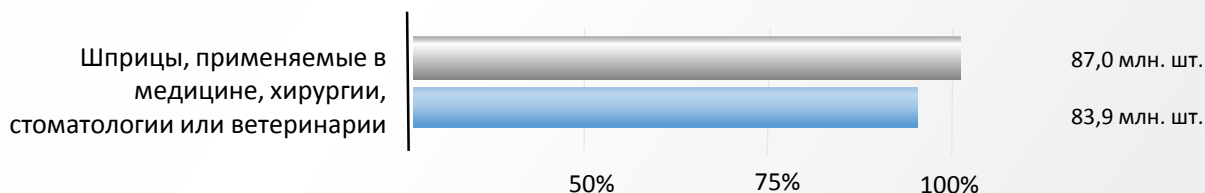


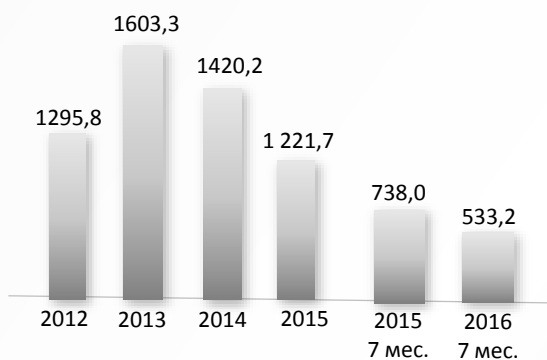
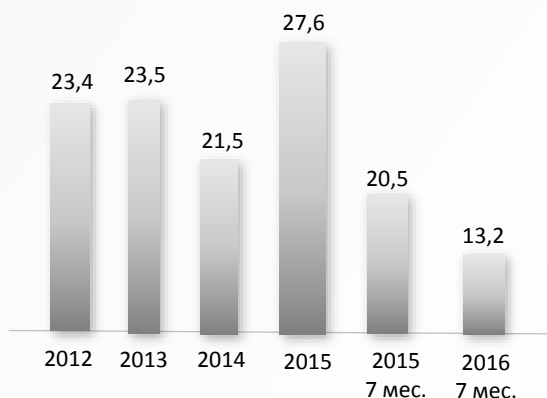
Объем производства основных видов продукции фармацевтической промышленности за январь-июль 2016 г. в сравнении с аналогичным периодом 2015 г.

*Увеличение производства лекарственных средств и снижение
объема производства витаминов*



Увеличение объема производства шприцев, применяемых в медицине





Экспорт

Экспорт продукции фармацевтической промышленности за январь-июль 2016 г. по сравнению с аналогичным периодом прошлого года снизился на 35,6% и составил 13,2 млн. долл. США.

Импорт

Импорт продукции фармацевтической промышленности за январь-июль 2016 г. составил 533,2 млн. долл. США, что ниже аналогичного показателя 2015 г. на 27,8%.

Экспорт/импорт основных видов продукции фармацевтической промышленности за январь-июль 2016 г., тыс. долл. США

НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА	ЭКСПОРТ	ИМПОРТ
ЛС из отдельных веществ или смесей веществ	51,3%	52,4%
Сыворотки иммунные	15,6%	10,74%
Вакцины	8,3%	11,3%
ЛС, содержащие гормоны	6,7%	3,0%
ЛС, содержащие кортикостероидные гормоны	5,5%	2,1%
ЛС, содержащие антибиотики	5,3%	5,2%
ЛС, содержащие алкалоиды	1,2%	3,3%
ЛС, содержащие витамины	0,7%	2,7%
ЛС, содержащие пенициллин	0,2%	0,9%
Другие	5,2%	8,4%

На создание дешевого лекарства на основе бифидо и лактобактерий выделен грант



АО «НАТР» выделило грант в размере 4 млн. тенге компании ТОО «Биостэм» на создание препарата

на основе бифидо и лактобактерий. Реализация проекта даст возможность формирования казахстанского фармацевтического производства и существенного снижения зависимости от импорта жизненно важных лекарственных средств и обеспечения населения качественным препаратом по значительно низкой цене. Сейчас же в аптеках, в основном, представлены препараты российского и зарубежного производства, цена которых превышает предлагаемый инноваторами вариант препарата.

Новизной данного проекта является создание препарата - пробиотика на основе выделенных активных культур микроорганизмов лакто и бифидобактерий. Использование метода высокоплотного культивирования и капсулирования в твердые желатиновые капсулы позволит улучшить терапевтическую эффективность и значительно снизить себестоимость нового препарата.

На сегодня ни одно фармацевтическое предприятие Казахстана не наладило производство готовых лекарственных форм, содержащих в качестве активного компонента бифидо и лактобактерии. Кроме того, цена выпускаемого препарата будет в пределах 30-35 тенге за капсулу, что более чем в два раза дешевле его аналогов.

Источник: pharmnews.kz

ВIOCAD локализует в Казахстане производство высокотехнологического лекарства от рака



В Казахстане российская биотехнологическая компания ВIOCAD локализует производство ритуксимаба,

высокотехнологического препарата на основе моноклональных антител, предназначенного для лечения рака крови.

Это стало возможным благодаря сотрудничеству с Карагандинским фармацевтическим комплексом (Казахстан). Сейчас реализуется первый этап локализации – вторичная упаковка, когда на производственных мощностях казахстанского предприятия осуществляется упаковка готовой субстанции из России. Со временем будет осуществляться более глубокая локализация. Российская компания передаст знания и опыт в этой области своим коллегам. Ритуксимаб производства ВIOCAD прошел регистрацию в Казахстане и должен стать эффективной и более доступной альтернативой импортному аналогу. Общий объем инвестиций в проект составил 3 млн. долларов.

Количество больных раком крови, среди которых неходжкинская лимфома и хронический лимфолейкоз, растет в РК с каждым годом. Обеспечить всех пациентов, нуждающихся в лечении импортным оригинальным ритуксимабом, становится все сложнее. Биоаналог ритуксимаба способен ликвидировать дефицит лекарства за счет более экономичного (на 30%) в сравнении с западным производства. Биотехнологическая компания ВIOCAD стала первым создателем аналога ритуксимаба, которая передаст свои разработки коллегам в РК. Западные компании предпочитают только стратегию продаж, без локализации производства и передачи знаний другим странам.

Источник: gmpnews.ru

Фармкомпании США будут публиковать результаты всех клинических испытаний



Министерство здравоохранения и социальных служб США выпустило новые правила, согласно которым ученые и

фармкомпании должны будут публиковать подробную информацию о результатах медицинских исследований.

Таким образом, власти США планируют повысить доступность данных клинических исследований, в том числе тех, результаты которых не оказались успешными.

Подобные меры поспособствуют увеличению ценности клинических исследований, а нарушение новых правил может поставить под угрозу финансирование учреждений. Также публичный доступ к результатам поможет ученым избежать проведения повторных исследований.

Результаты клинических исследований необходимо будет опубликовать на сайте ClinicalTrials.gov.

Новые правила не распространяются на I фазу клинических исследований лекарственных средств и биопрепаратов, а также на небольшие технико-экономические исследования медицинского оборудования. Однако данные правила относятся ко всем исследованиям, финансируемым НИЗ, в том числе к I фазе испытаний регулируемой FDA продукции и небольшим исследованиям применимости медицинской техники.

Источник: pharmvestnik.ru

Мировые фармпроизводители примут меры по сдерживанию лекарственной



Тринадцать крупных мировых фармпроизводителей намерены принять меры по сокращению выбросов с заводов,

выпускающих антибактериальные препараты. Помимо этого компании разработают план действий по снижению чрезмерного употребления антибиотиков в рамках глобальной борьбы с лекарственной устойчивостью микроорганизмов.

Компании планируют сотрудничать с независимыми экспертами для разработки новых заводских стандартов с целью недопущения попадания антибактериальных веществ в окружающую среду. Также в рамках инициативы будет пересмотрена программа промо-мероприятий и внедрение до 2020 года определенных мер, в частности ликвидация системы поощрений за продажу больших объемов антибиотиков.

Заявление фармпроизводителей совпало со встречей на высшем уровне, посвященной вопросам лекарственной устойчивости, которая прошла в рамках Генеральной Ассамблеи ООН в Нью-Йорке. Участие в инициативе среди прочих примут **Pfizer**, **MSD**, **Novartis**, **GlaxoSmithKline** и **Allergan**, а также индийские производители дженериков **Cipla** и **Wockhardt**.

Источник: gmpnews.ru