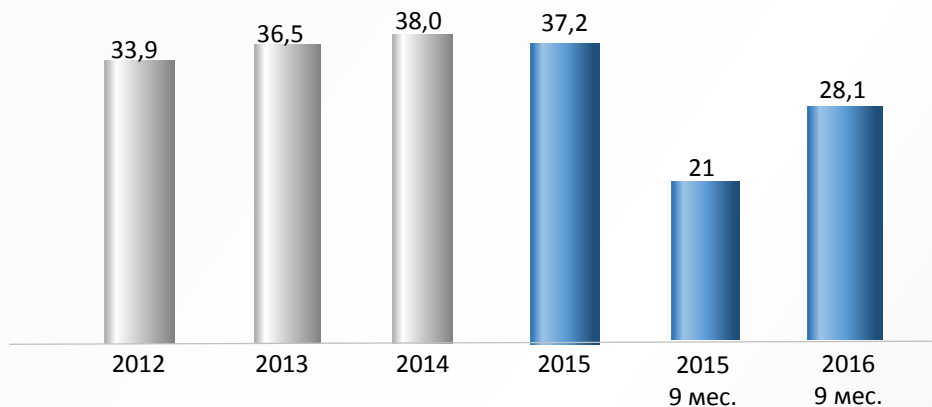


Дайджест по фармацевтической промышленности за январь-сентябрь 2016 г.



Динамика объемов производства фармацевтической промышленности, млрд. тенге

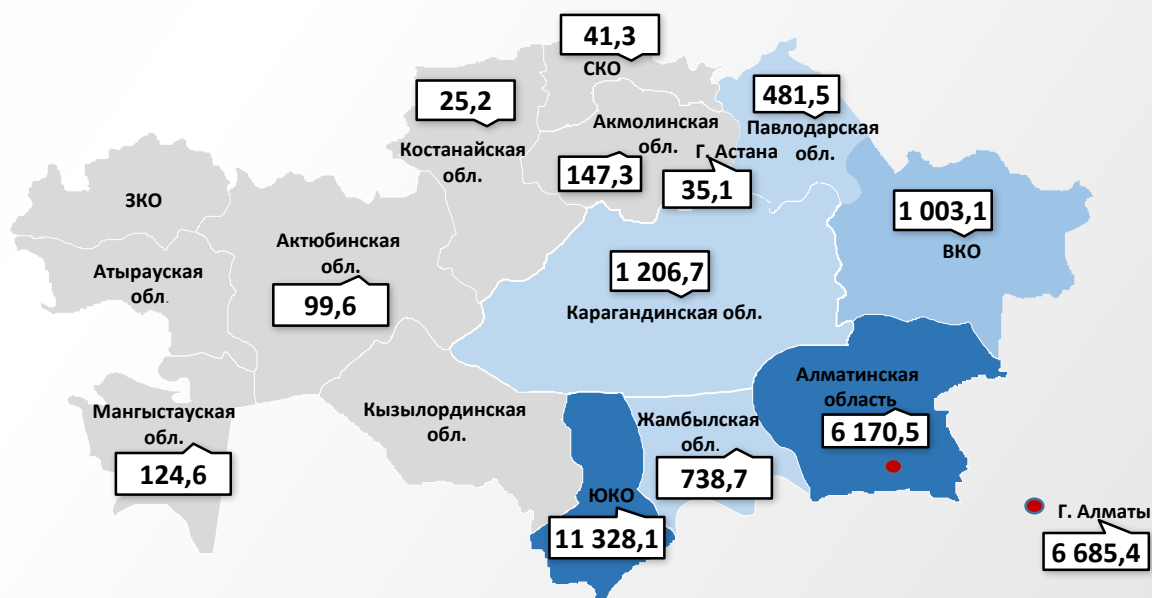
(Тенденция роста производства отечественной фармацевтической продукции)



Комментарии:

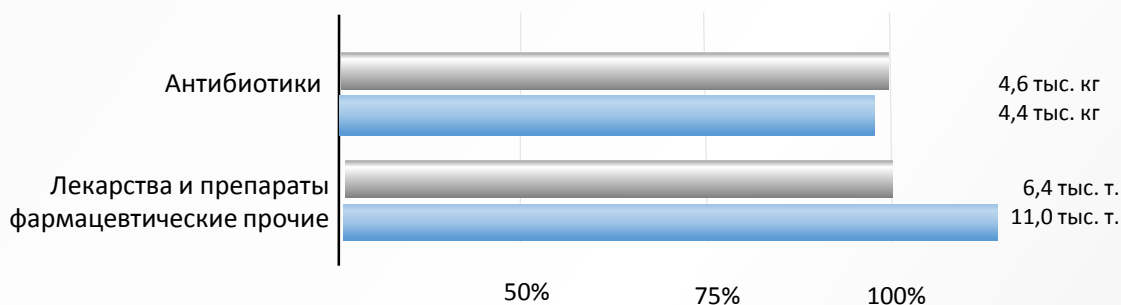
- В фармацевтической промышленности объем производства за **январь-сентябрь 2016 г.** составил 28,1 млрд. тенге (ИФО 102,1%). Рост за отчетный период произошел за счет роста объемов производства основных лекарственных средств в натуральном выражении в 1,7 раз до 12 млн. кг. Рост объемов выпускаемой продукции наблюдается на следующих предприятиях – АО «Химфарм», ТОО «АбдиИбрагимГлобал фарм», ТОО «Вивафарм», ТОО «Эйкос-фарм».
- Основными производителями отечественной фармацевтической продукции стали Южно-Казахстанская область (40,3%), г. Алматы (23,8%), Алматинская область (22%).

Производство фармацевтической продукции по регионам РК за январь-сентябрь 2016 г., млн. тенге



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

*Увеличение производства лекарственных средств и снижение
объема производства витаминов*

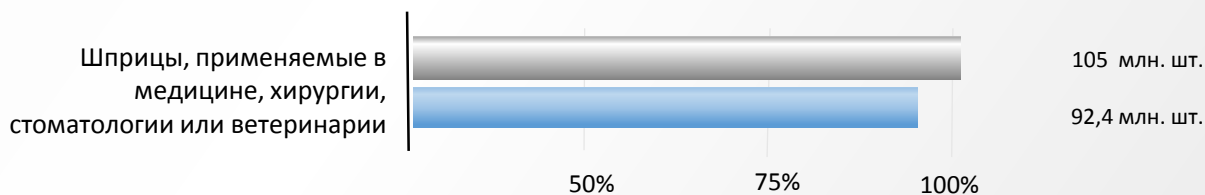


100% Объем производства за 2015 г.

Январь-август 2016 г.

Январь-август 2015 г.

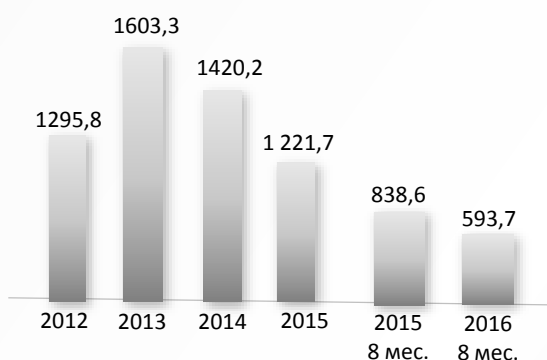
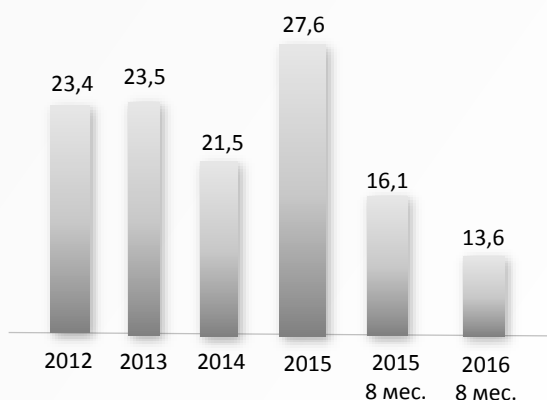
Увеличение объема производства шприцев, применяемых в медицине



100% Объем производства за 2015 г.

Январь-август 2016 г.

Январь-август 2015 г.



Экспорт

Экспорт продукции фармацевтической промышленности за январь-август 2016 г. по сравнению с аналогичным периодом прошлого года снизился на 15,5% и составил 13,6 млн. долл. США.

Импорт

Импорт продукции фармацевтической промышленности за январь-август 2016 г. составил 593,7 млн. долл. США, что ниже аналогичного показателя 2015 г. на 29,2%.

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

НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА	ЭКСПОРТ	ИМПОРТ
ЛС из отдельных веществ или смесей веществ	52,9%	52,2%
Сыворотки иммунные	15,1%	10,90%
Вакцины	8,5%	11,0%
ЛС, содержащие гормоны	6,7%	2,9%
ЛС, содержащие антибиотики	5,6%	5,4%
ЛС, содержащие кортикостероидные гормоны	1,7%	2,2%
ЛС, содержащие алкалоиды	1,2%	3,3%
ЛС, содержащие витамины	0,8%	2,6%
ЛС, содержащие пенициллин	0,7%	1,0%
Другие	6,8%	8,5%

ТОО «СК-Фармация» заключило прямые контракты с иностранными производителями на 2017 год



Одним из стратегических направлений ТОО «СК-Фармация» является экономия бюджетных средств.

Общая экономия на весь период деятельности компании с 2009 по 2015 годы составила более 41 млрд. тенге, где наибольший экономический эффект с 2012 года достигнут благодаря закупу лекарственных средств по прямым договорам, заключенным напрямую с иностранными производителями.

Так, на долю 25 лекарственных средств приходится 42% от общего объема закупа Единого дистрибьютора на 2016 год, при котором достигается 45% экономии. Из них 11 препаратов не имеют зарегистрированных аналогов на территории РК. На текущий момент экономия от прямого закупа на 2017 год составила порядка 1,0 млрд тенге.

В рамках закупа на 2017 год Единым дистрибьютором заключены прямые контракты и дополнительные соглашения с 7 иностранными производителями на сумму 11,1 млрд. тенге для обеспечения медицинских организаций 17 безаналоговыми препаратами.

Закуп из одного источника у иностранных производителей осуществляется в случае, если государственной экспертной организацией в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники подтверждено, что в РК зарегистрировано только одно лекарственное средство, изделие медицинского назначения иностранного производителя, не имеющее аналогов по международному непатентованному наименованию или составу.

Источник: pharmnews.kz

В РК на 2017 год на закуп антиретровирусных препаратов выделено 3 млрд. тенге



Благодаря системной работе по профилактике, диагностике и лечению ВИЧ-инфекции, проводимой в РК, удалось удержать

распространение ВИЧ в концентрированной стадии, т.е. среди уязвимых групп населения. В РК реализация профилактических программ по ВИЧ осуществлялась за счет государственного финансирования и средств Глобального Фонда. 2016 г. является последним годом поддержки программ по противодействию ВИЧ-инфекции со стороны Глобального Фонда.

В данный момент государство поэтапно принимает на себя обязательства по увеличению объемов выделяемых средств. В целях обеспечения устойчивого финансирования профилактических программ, на протяжении ряда лет государство поэтапно принимало на себя обязательства по увеличению объемов выделяемых средств. В 2015 г. государством финансировалось почти 80% всех программ по тестированию на ВИЧ-инфекцию, профилактике среди уязвимых групп населения, включая программы по снижению вреда, лечению и диспансеризации людей, живущих с ВИЧ. Объем финансирования в 2015 г. на профилактику и борьбу с ВИЧ/СПИД составил более 7 млрд. тг. 29 сентября 2016 г. ТОО «СК-Фармация» впервые подписало Соглашение с Детским фондом ЮНИСЕФ по закупу антиретровирусных препаратов на 2017 г. для ВИЧ-инфицированных больных. На 2017 г. на закуп антиретровирусных препаратов государством выделено 3 млрд. тг, из них на 2 млрд. тенге препараты закуплены у отечественного производителя и на 1,05 млрд. тенге закуп осуществится через Детский фонд ЮНИСЕФ.

Источник: gmpnews.ru

EMA предоставило открытый доступ к данным клинических исследований



Европейское агентство по лекарственным средствам (EMA) предоставило открытый доступ к результатам

клинических исследований новых лекарственных средств, зарегистрированных в ЕС.

Прозрачность клинических исследований очень важна и любые результаты, как положительные, так и отрицательные, должны быть общедоступными.

Исследователи, ученые, а также все интересующиеся данным вопросом лица смогут получить доступ к клиническим отчетам, предоставленным фармкомпаниями EMA при подаче заявки на регистрацию препарата. В клинических отчетах представлена информация, связанная с использованными методами и результатами проведенных клинических исследований.

Данная инициатива не только позволит пациентам и работникам сферы здравоохранения получить информацию о препаратах, которые они принимают или назначают, но и поспособствует проведению повторного независимого анализа учеными и исследователями после того, как препарат был одобрен.

EMA является первым регулирующим органом в мире, предоставившим столь широкий доступ к клиническим данным.

Источник: pharmvestnik.ru

Merck & Co. запустила портал, посвященный биоаналогам



Американская фармацевтическая компания Merck & Co. (за пределами США и Канады – MSD) запустила

образовательный портал Biosimilars Clarified, позволяющий пациентам и медицинским работникам получить необходимую информацию о биосимилярах в понятной форме.

По словам представителей компании, существует огромное количество информации о биосимилярах, которая зачастую излагается в слишком сложной форме.

С помощью нового сайта Merck надеется объяснить, что такое биоаналоги, чем они отличаются от дженериков и оригинальных препаратов, а также как происходит процесс их одобрения.

Совместно с Samsung Bioepis Merck разрабатывает биоаналоги таких препаратов, как Enbrel, Remicade и Humira.

Источник: pharmvestnik.ru