

Продукты информационного агентства "INFOLine" были по достоинству оценены ведущими европейскими компаниями. Агентство "INFOLine" было принято в единую ассоциацию консалтинговых и маркетинговых агентств мира "ESOMAR". В соответствии с правилами ассоциации все продукты агентства "INFOLine" сертифицируются по общеевропейским стандартам, что гарантирует нашим клиентам получение качественного продукта и постпродажного обслуживания.



Крупнейшая информационная база данных мира включает продукты продуктов агентства "INFOLine". Компания "Lexis-Nexis" с 1973 года интегрирует информацию от 9000 СМИ всего мира, в рамках работы по мониторингу данных о России и странах СНГ сбор информации осуществляет с помощью продуктов агентства "INFOLine".



Информационное агентство "INFOLine" имеет свидетельство о регистрации средства массовой информации ИА № ФС 77 – 37500.

База событий

Фармацевтическая промышленность

2011-2014

Демонстрационная версия





Содержание выпуска

Общие новости фармацевтической промышленности.....4

Протокольное решение по итогам совещания о проектах Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации на период до 2025 года и плана её реализации.....	4
Правительство обсудило полномочия Минпромторга по организации производства лекарств.....	4
Росздравнадзор нашел причины производства некачественных лекарств в России.....	4
Стагнация не повод для остановки. "Эксперт". №2 2013.....	4
Павел Воробьев. А что такое, собственно, отечественное лекарство? "Аргументы и факты". 16 января 2013.....	5

Государственное регулирование6

Проект "Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств".....	6
Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2012 г. N 175н г. Москва. "Об утверждении Порядка осуществления мониторинга безопасности медицинских изделий".....	7
Лекарство по стандарту. "Российская газета". 15 января 2013.....	7
Томограф в рамках. "Российская газета". 15 января 2013.....	7

Нормативные документы8

Проект постановления Правительства Российской Федерации Д17вн-30 "О проведении публичного технологического и ценового аудита крупных инвестиционных проектов с государственным участием и о внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации".....	8
--	---

Отраслевые мероприятия10

Фармацевтический форум стран СНГ пройдет 5-7 февраля 2013 г. в Москве.....	10
1-я международная конференция "Регуляторно-правовые аспекты деятельности фармкомпаний и комплаенс в России" пройдет в Москве 4-5 февраля 2013.....	10

Новости компаний11

"Микроген" вошел в ТОП-5 самых прозрачных государственных предприятий России.....	11
Группа компаний Алкор Био расширила линейку аллергенов до 171 наименования.....	12
Первый оригинальный пегилированный препарат российского производства против нейтропении Экстимия® успешно проходит клинические исследования.....	13
Продукция "Алтайвитамины" стала лауреатом конкурса "100 лучших товаров России".....	13
"Валента фарм" 5 марта рассмотрит вопрос о привлечении пятилетнего кредита ОАО "Сбербанк России".....	14
Около 1 млн рублей штрафа заплатит компания "РИА "ПАНДА" за ненадлежащую рекламу БАДов.....	14
"АстраЗенка" зарегистрировала в РФ новый антибиотик.....	14
29 декабря 2012 года на должность заместителя генерального директора по регуляторным вопросам ООО "Синерджи Ресерч Групп" назначен Юрий Валентинович Афончиков.....	15
Препарат Canarb для снижения артериального давления станет доступен в России.....	16
Вице-президентом по коммерческим связям группы компаний "Р-Фарм" назначен Валерий Перелетов.....	17
Суд между Роспатентом и компанией "Дебиофарм" пройдет при участии эксперта.....	17
На акции "ВЕРОФАРМа" спекулятивно влияют два фактора: выкуп бумаг у миноритариев и рост котировок из-за смены собственника.....	17
Фармацевты просят власти Кыргызстана отменить налог на импортные лекарства.....	18
ООО "ЦПТ "Вита Ли-Ярославль" оштрафована на 250 тыс. руб. за рекламу лекарства "от всех болезней".....	18
ФСФР возобновила эмиссию акций ЗАО "ТЕДЕОН РИХТЕР – РУС".....	19
ФСФР отказалась регистрировать отчет об итогах дополнительного выпуска акций ЗАО "Биннофарм".....	19
Мишель Литовченко: "Демографическую проблему не решить за одну ночь". "Ria-ami.ru". 11 января 2013.....	19
Кирилл Литовченко: "Родители в качестве средства для решения проблемы детского ночного энуреза используют... будильник!". "Ria-ami.ru". 15 января 2013.....	20
Фальшивки до аптеки не дошли. "Российская газета". 17 января 2013.....	20

Региональные новости.....21

Стоп, подделка. "Российская газета". 17 января 2013.....	21
--	----

Зарубежные новости22

В 2013 году ожидается новая волна эффективных лекарств.....	22
Через 20 лет биоаналоги заменят до 70% синтетических лекарственных препаратов.....	22
В Украине выдано 78 подтверждений сертификатов GMP.....	22
Концерн BASF повышает цену предложения о покупке акций компании Pronova BioPharma.....	23
"АстраЗенка" объявляет об изменениях в составе высшего руководства.....	24
GlaxoSmithKline не планирует отказываться от подразделения Viiv.....	25
Начат процесс вывода на рынок нового антидиабетического препарата с долговременным эффектом.....	25
Китайская CNBG намерена привлечь в рамках IPO до \$1,5 млрд - агентство.....	25
ОРКО Health приобретает Cytochroma.....	25
Еврокомиссия одобрила расширенное показание для препарата Zytiga компании Johnson&Johnson.....	25
Экспертный комитет FDA рекомендовал к одобрению противодиабетический компании Johnson&Johnson.....	26



Топ-менеджер Stada: компания рассмотрит любое привлекательное предложение о ее приобретении.....	26
Прогноз рынка препаратов для лечения гепатита С до 2018 г.	26
Индия рассчитывает экспортировать фармпродукцию на 15,5 млрд долл. США в 2012/13 финансовом году.....	27
Индийская Cadila намерена инвестировать в производство лекарств в Астраханской области.	27
Индийские власти рассматривают возможность принудительного лицензирования еще 3 препаратов.	27
Pfizer рассматривает возможность приобретения подразделения у индийской Stride Arcolab.	27
Shionogi вступила в патентный спор с Sandoz.	28
Amgen построит производственное предприятие в Сингапуре.....	28
Forest завершил III квартал финансового года с убытком на фоне дженериковой конкуренции в отношении Lexapro.	28
В Roche назначен новый руководитель научно-исследовательского подразделения.	28
Топ-менеджер Sanofi Pasteur MSD назначен руководителем Vaccines Europe.	29
Самые прибыльные лекарственные препараты в истории человечества. "Росинвест". 13 января 2013.....	29
Фармацевты у обрыва. "Ведомости". 17 января 2013.....	29
Битва у пирамиды. "Ведомости". 18 января 2013.....	29



Общие новости фармацевтической промышленности

Протокольное решение по итогам совещания о проектах Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации на период до 2025 года и плана её реализации.

По итогам совещания о проектах Стратегии лекарственного обеспечения населения России на период до 2025 года и плана её реализации, состоявшегося 25 декабря 2012 года, приняты следующие решения:

1. Принять к сведению доклад Министра здравоохранения Российской Федерации по данному вопросу.
2. Одобрить в основном проекты Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации на период до 2025 года и плана её реализации.
3. Минздраву России, Минэкономразвития России, Минфину России, Минрегиону России, Минпромторгу России, Роспотребнадзору, ФСТ России с участием заинтересованных органов исполнительной власти и общественных организаций с учётом состоявшегося обсуждения и данных указаний доработать проекты Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации на период до 2025 года и плана её реализации, обратив особое внимание на уточнение механизмов и финансово-экономического обоснования этапов реализации Стратегии, в том числе предусмотренных пилотных проектов.

Минздраву России доработанные Стратегию лекарственного обеспечения населения Российской Федерации на период до 2025 года и план её реализации утвердить до 15 февраля 2013 года и о результатах проинформировать Правительство Российской Федерации. (INFOLine, ИА (по материалам Правительства РФ) 09.01.13)

Правительство обсудило полномочия Минпромторга по организации производства лекарств.

Правительство РФ на заседании в четверг обсудило вопрос наделения Минпромторга полномочиями по определению правил организации производства и контроля качества лекарственных средств, говорится в сообщении кабинета министров.

Кроме того, новые полномочия позволят Минпромторгу выдавать заключения о соответствии производителей медикаментов требованиям этих правил. Проект также предусматривает, что Минпромторг будет заниматься внедрением стандарта GMP в России.

Международный стандарт GMP (Good Manufactured Practice) является базовым отраслевым стандартом обеспечения качества выпускаемой продукции и включает в себя обширный ряд показателей, которым должны соответствовать фармацевтические предприятия, определяя четкие параметры каждого производственного этапа. Цель GMP – обеспечить наибольшую безопасность, идентичность и эффективность действия производимых лекарств. С 1 января 2014 года, согласно закону "Об обращении лекарственных средств", производство всех российских фармацевтических компаний должно соответствовать стандартам GMP.

До настоящего времени функциями по контролю не была наделена ни одна организация в России. Лицензированием производства лекарственных средств занимается Росздравнадзор. (Ria-ami.ru 18.01.13)

Росздравнадзор нашел причины производства некачественных лекарств в России.

В 2012 году Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения проверила качество и условия производства лекарств на 28 отечественных фармпредприятиях. Среди них не нашлось ни одного, удовлетворяющего всем требованиям производственного процесса.

По статистике 2 из 3 некачественных таблеток на российском рынке произведены отечественными фармкомпаниями. Росздравнадзор проверял, как организовано производство и хранение лекарств, а также забирал образцы препаратов на экспертизу.

В результате проверки на всех 28 предприятиях обнаружены нарушения, которые могут приводить к выпуску некачественных лекарств. Чаще всего встречаются нарушения качества хранения лекарств и отклонение от утвержденной технологии производства. Также специалисты ведомства находили некачественные фармацевтические субстанции, из которых готовят лекарства, пыль и устаревшее оборудование, сообщается на сайте Росздравнадзора. (Доктор Питер). (16.01.13)

Стагнация не повод для остановки. "Эксперт". №2 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "[Тематические новости](#)" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).

**Павел Воробьёв. А что такое, собственно, отечественное лекарство? "Аргументы и факты". 16 января 2013**

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "**Тематические новости**" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).



Государственное регулирование

Проект "Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств".

Фармацевтическая промышленность Российской Федерации поддерживает высокие стандарты управления качеством при разработке, производстве и контроле лекарственных средств. Система государственной регистрации гарантирует, что все лекарственные средства оценены уполномоченным органом, чтобы обеспечить их соответствие современным требованиям безопасности, качества и эффективности. Система лицензирования производства гарантирует, что вся продукция, разрешенная к применению в Российской Федерации, произведена только производителями, имеющими соответствующие лицензии, которые регулярно инспектируются уполномоченными органами с использованием принципов управления рисками для качества. Лицензии на производство являются обязательными для всех производителей лекарственных средств в Российской Федерации, независимо от того, реализуется эта продукция в Российской Федерации или за ее пределами.



Соответствие Правилам организации производства и контроля качества лекарственных средств (далее – Правила) учитывается при получении лицензий на производство и как основа для инспектирования производителей лекарственных средств.

Требования Правил к производству средств для ветеринарного применения являются такими же, как и при производстве лекарственных средств для медицинского применения. Некоторые подробные требования настоящих Правил изложены в двух Приложениях, специфичных для лекарственных препаратов для применения в ветеринарии и для иммунобиологических лекарственных препаратов для применения в ветеринарии.

Настоящие Правила представлены в трех частях и дополнены рядом Приложений. Часть I содержит принципы, применяемые при производстве лекарственных препаратов. Часть II охватывает принципы при производстве активных (фармацевтических) субстанций, которые используются как исходное сырье. Часть III содержит связанные с правилами надлежащего производства документы, в которых разъясняются требования уполномоченных органов.

Разделы части I в отношении "общих требований" начинаются с принципов, которые определяются законодательством. В главе I "Фармацевтическая система качества" в общих чертах излагается фундаментальная концепция управления качеством при производстве лекарственных препаратов. В каждом из следующих разделов имеется принцип, описывающий в общих чертах цели управления качеством в рамках этого раздела, и текст, который обеспечивает достаточную детализацию, чтобы производители понимали основные вопросы, которые необходимо учитывать при реализации этого принципа.

В настоящих Правилах излагается детальная информация по принципам надлежащего производства в отношении активных (фармацевтических) субстанций, используемых как исходное сырье. Часть II была сформирована на основе руководства, разработанного ICH и изданного как документ ICH Q7A для активных (фармацевтических) субстанций. Эта часть распространяется на лекарственные средства как для медицинского применения, так и для применения в ветеринарии.

В дополнение к основному содержанию, изложенному в частях I и II, настоящие Правила включают ряд Приложений, обеспечивающих детализацию в отношении отдельных видов деятельности. Для некоторых производственных процессов различные Приложения будут применяться одновременно (например, Приложения для производства стерильных лекарственных средств и производства радиофармацевтических лекарственных средств и/или биологических лекарственных средств).

После Приложений приведен словарь некоторых терминов, используемых в настоящих Правилах. Часть III содержит комплект связанных с правилами надлежащего производства документов, которые не являются подробными руководящими принципами. Цель части III – разъяснить требования регуляторных органов, ее следует рассматривать как источник информации в отношении наилучших современных методов. Отдельно в каждом документе описаны детали, касающиеся его применимости.

Настоящие Правила не распространяются на вопросы охраны труда персонала, занятого в производстве. Эти вопросы могут быть особенно важными при производстве некоторых лекарственных средств, таких как сильнодействующие, биологические и радиоактивные. Однако они регулируются другими законодательными актами.

По всему тексту настоящих Правил предусматривается, что держатель лицензии на производство систематически включает требования регистрационного досье в отношении безопасности, качества и эффективности продукции во все мероприятия по производству, контролю и выпуску продукции в реализацию.

В течение многих лет производство лекарственных средств проводится в соответствии с руководящими принципами правил надлежащего производства и не регулируется стандартами CEN/ISO. В этой редакции Правил стандарты CEN/ISO были учтены, но терминология этих стандартов не применялась. Могут существовать иные



приемлемые методы, отличные от описанных в настоящих Правилах, с помощью которых можно соблюсти принципы управления качеством. Настоящие Правила не направлены на ограничение развития каких-либо новых концепций или новых технологий, которые прошли валидацию и обеспечивают уровень управления качеством, по меньшей мере, эквивалентный установленному в настоящих Правилах.

Настоящие Правила будут регулярно пересматриваться с целью отражения непрерывного совершенствования практики в области качества.

Для просмотра текста документа (архив zip) нажмите [здесь](#) (INFOLine, ИА (по материалам Министерства промышленности и торговли) 29.12.12)

Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 сентября 2012 г. N 175н г. Москва. "Об утверждении Порядка осуществления мониторинга безопасности медицинских изделий"

Для получения рисунков и таблиц (архив zip) нажмите [здесь](#) (Российская газета 18.01.13)

Лекарство по стандарту. "Российская газета". 15 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "[Тематические новости](#)" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).

Томограф в рамках. "Российская газета". 15 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "[Тематические новости](#)" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).



Нормативные документы

Проект постановления Правительства Российской Федерации Д17вн-30 "О проведении публичного технологического и ценового аудита крупных инвестиционных проектов с государственным участием и внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации"

В соответствии с Указом Президента Российской Федерации от 7 мая 2012 г. № 596 "О долгосрочной государственной экономической политике" Правительство Российской Федерации **п о с т а н о в л я е т** :

1. Утвердить прилагаемое Положение о проведении публичного технологического и ценового аудита крупных инвестиционных проектов с государственным участием.

2. Установить, что настоящее постановление, не применяется в отношении инвестиционных проектов, включенных в федеральную адресную инвестиционную программу, государственный оборонный заказ на 2013 год и на плановый период 2014 и 2015 годов, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 39 Положения, утвержденного настоящим постановлением.

3. Федеральному агентству по строительству и жилищно-коммунальному хозяйству:

а) утвердить в месячный срок:

форму заключения о проведении публичного технологического и ценового аудита инвестиционных проектов;

форму сводного заключения о проведении публичного технологического аудита инвестиционных проектов;

б) утвердить в 2-месячный срок порядок формирования перечня экспертных организаций и физических лиц, которые могут привлекаться к проведению публичного технологического аудита инвестиционных проектов, включая критерии их отбора;

в) утвердить в 2-месячный срок со дня принятия указанного в подпункте "б" настоящего пункта порядка перечень экспертных организаций и физических лиц, которые могут привлекаться к проведению публичного технологического аудита инвестиционных проектов;

г) обеспечить ежегодный пересмотр нормативных технических документов, нормативов цены конструктивных решений и сметных нормативов, включенных в федеральный реестр сметных нормативов, подлежащих применению при определении сметной стоимости объектов капитального строительства, строительство которых финансируется с привлечением средств федерального бюджета, с учетом внедрения новых отечественных и мировых технологий строительства, технологических и конструктивных решений, современных строительных материалов, конструкций и оборудования, применяемых в строительстве.

4. Министерству образования и науки Российской Федерации:

а) утвердить состав научно-экспертного совета по проведению публичного технологического аудита инвестиционных проектов, предусматривающих создание новых или модернизацию существующих технологий производства гражданского назначения, претендующих на государственную поддержку, с выделением при необходимости в его составе независимых экспертных комиссий соответствующей направленности либо отраслевых групп;

б) утвердить в 2-месячный срок:

порядок и методику проведения экспертной оценки соответствия технологий производства гражданского назначения мировому уровню развития науки и техники, а также форму экспертного заключения о проведении публичного технологического аудита инвестиционных проектов;

положение о классификации технологий производства гражданского назначения, подлежащих учету в порядке, установленном Правительством Российской Федерации для учета научно-исследовательских, опытно-конструкторских и технологических работ гражданского назначения, в том числе в целях их параметрического сопоставления с зарубежными аналогами.

5. Военно-промышленной комиссии при Правительстве Российской Федерации обеспечить:

а) проведение публичного технологического аудита инвестиционных проектов, предусматривающих создание новых или модернизацию существующих технологий производства двойного назначения, претендующих на государственную поддержку;

б) организацию учета технологий производства двойного назначения, разработанных с использованием средств федерального бюджета, в порядке, установленном Правительством Российской Федерации для учета научно-исследовательских, опытно-конструкторских и технологических работ гражданского назначения, разработанных с использованием средств федерального бюджета, с соблюдением требований, обеспечивающих защиту сведений, составляющих государственную тайну;

в) предоставление по запросам федеральных органов исполнительной власти информации о наличии в системе учета технологий производства двойного назначения, которые могут быть использованы для реализации инвестиционных проектов соответствующей отраслевой направленности.





6. Министерству регионального развития Российской Федерации, Федеральному агентству по строительству и жилищно-коммунальному хозяйству в 2-месячный срок представить в Правительство Российской Федерации предложения по определению размера платы за оказание услуг экспертных организаций и физических лиц, привлекаемых к проведению публичного технологического аудита инвестиционных проектов.

7. Абзац тринадцатый пункта 31 Положения о составе разделов проектной документации и требованиях к их содержанию, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 16 февраля 2008 г. № 87 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 8, ст. 744; 2012, № 27, ст. 3738), изложить в следующей редакции:

"публичный технологический и ценовой аудит, проектные и изыскательские работы (глава 12)."

8. В Правилах проведения проверки инвестиционных проектов на предмет эффективности использования средств федерального бюджета, направляемых на капитальные вложения, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 12 августа 2008 г. № 590 (Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 34, ст. 3916; 2009, № 2, ст. 247):

а) пункт 11 дополнить подпунктом "з1" следующего содержания:

"з1) копия положительного заключения о проведении первого этапа публичного технологического и ценового аудита инвестиционного проекта в случае, если в отношении инвестиционного проекта должен проводиться публичный технологический и ценовой аудит в соответствии с законодательством Российской Федерации;"

б) подпункт "в" пункта 13 дополнить словами ", а также обоснование выбора на вариантной основе основных технико-экономических характеристик объекта капитального строительства, определенных с учетом планируемых к применению технологий строительства, производственных технологий и эксплуатационных расходов на реализацию инвестиционного проекта в процессе жизненного цикла".

Председатель Правительства

Российской Федерации Д.Медведев

Для получения рисунков и таблиц (архив zip) нажмите [здесь](#) (INFOLine, ИА (по материалам Министерства экономического развития) 16.01.13)



Отраслевые мероприятия

Фармацевтический форум стран СНГ пройдет 5-7 февраля 2013 г. в Москве.

Среди тем для обсуждения:

- Изменение национальных регулирований в продвижении и рекламе в странах СНГ – вызовы для индустрии и возможные действия;
- Механизмы регистрации ЛС в странах СНГ. Во время обсуждения участники рассмотрят, какие задачи регуляторных органов в сфере регистрации медицинских препаратов являются ключевыми, проанализируют основные вызовы, которые стоят сегодня перед игроками рынка в части его регистрации и вывода препаратов на рынок;
- Таможенный союз и единое экономическое пространство - создание эффективного механизма взаимодействия. Сессия предложит вашему вниманию углублённый анализ последних инициатив Комиссии Таможенного Союза и дискуссию по проблемным вопросам и оценке возможных путей их решения. (Фармацевтический вестник 17.01.13)

1-я международная конференция "Регуляторно-правовые аспекты деятельности фармкомпаний и комплаенс в России" пройдет в Москве 4-5 февраля 2013.

Ожидается более 30 докладчиков, среди которых:

Александра Киташева, Руководитель подразделения регуляторных отношений в странах СНГ, GlaxoSmithKline

Алексей Соловьев, Председатель, Государственная служба Украины по лекарственным средствам

Андрей Кожанов, Директор регуляторного департамента, Abbott, Россия

Артур Нагапетян, Менеджер по соблюдению политик и процедур, Novartis Pharma

Елена Ганкина, Руководитель отдела регистрации и качества, Bristol-Myers Squibb

Елена Стасяк, Директор департамента регуляторных отношений, Россия и СНГ, Amgen

Игорь Мягких, Генеральный директор, "Генериум"

Лариса Пак, Заместитель председателя Комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности, Министерство здравоохранения Республики Казахстан

Олег Супряга, Директор по медицинским, регуляторным вопросам и фармаконадзору, NYCOMED Russia-CIS

Станислав Каспшик, Менеджер по внешним связям, IMS Poland (Фармацевтический вестник 17.01.13)



Новости компаний

"Микроген" вошел в ТОП-5 самых прозрачных государственных предприятий России.

По итогам анализа открытых закупок 2012 года, ФГУП "НПО по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Минздрава РФ был признан одним из пяти "гарантированно прозрачных" ФГУП РФ по данным независимого исследовательского центра "Национальный рейтинг прозрачности закупок".



Согласно федеральному закону №223-ФЗ от 18 июля 2011 года, предприятия, в уставном капитале которых доля участия РФ, субъекта РФ и муниципального образования в совокупности превышает пятьдесят процентов, должны вести открытые закупки любых товаров, работ, услуг, в том числе для выполнения непрофильной деятельности предприятия.

Независимый негосударственный исследовательский центр при "Национальной ассоциации участников электронной торговли", обнародовал ежегодный рейтинг прозрачности системы открытых закупок, при составлении которого была проанализирована работа 78 крупнейших государственных закупщиков федерального уровня, всех 83 субъектов Российской Федерации, 50 крупнейших муниципальных образований, 102 корпоративных закупщиков, регулируемых федеральным законом № 223-ФЗ от 18 июля 2011 г., 67 корпоративных закупщиков, действующих в соответствии с собственными регламентами.

При составлении рейтинга использовались данные публичных официальных источников, в том числе официального сайта государственных закупок www.zakupki.gov.ru, Росстата, официальных сайтов участников, а также данные, предоставленные участниками в форме собственноручно заполненных анкет.

В ходе исследования оценивались методики планирования и управления закупками и способы их осуществления, а также опыт и деловая репутация участников процедур.

"Гарантированно прозрачными" были признаны лишь 5% государственных корпоративных закупщиков, и лишь одно фармацевтическое предприятие - ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава РФ. Звание "высокая" и "средняя прозрачность" получили 17% и 19% участников рейтинга, "базовая" и "низкая прозрачность" - 29% и 30% соответственно.

"При общей невысокой прозрачности корпоративного закупочного сегмента, для нас особенно важно получить признание как одного из самых открытых и эффективных государственных унитарных предприятий РФ. Это достижение является результатом нашей планомерной работы по выработке критериев оценки заявок участников закупок, введение объективных (качественных и количественных) параметров оценки предложений, адаптация опыта российских и зарубежных коллег по планированию, управлению и оптимизации закупочной деятельности. ФГУП "НПО по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" обеспечивает выполнение национальных программ в области биологической безопасности, и мы уверены, что открытость и прозрачность бизнеса, позволяет не только быстро и эффективно развиваться, но и полностью реализовывать возложенные на нас государством стратегические задачи", - уверен Руденко Вячеслав Федорович, генеральный директор ФГУП "НПО "Микроген". - "Я убежден, что подобные рейтинги способствуют развитию системы открытых торгов и ведут к увеличению эффективности государственного сектора экономики".

ФГУП "НПО по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген"

Федеральное государственное унитарное предприятие "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России) - крупнейшее предприятие российской медицинской промышленности, лидер в разработке и производстве медицинских иммунобиологических препаратов, диагностических и лекарственных средств.

ФГУП "НПО "Микроген" активно сотрудничает с ведущими российскими и международными научными центрами по созданию и внедрению в производство уникальных разработок в области иммунобиологии и биотехнологии.

ФГУП "НПО по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" Министерства здравоохранения Российской Федерации является важнейшим стратегическим предприятием российской медицинской иммунобиологической промышленности. Предприятие обеспечивает выполнение национальных программ в области биологической безопасности и сохранения санитарно-эпидемиологического благополучия России.

В состав Предприятия входит 14 филиалов на территории России.

В ассортименте продукции 388 наименований, среди которых 24 вакцины, включенные в национальные календари профилактических прививок и прививок по эпидпоказаниям; 121 наименование медицинских иммунобиологических препаратов; 62 наименования включены в ЖНВЛП.

Благодаря высокому качеству, продукция предприятия широко представлена и востребована во всех регионах России.

Филиалы Предприятия расположены в Москве, Екатеринбурге, Иркутске, Махачкале, Нижнем Новгороде, Омске, Перми, Ставрополе, Томске, Тюмени, Уфе, Хабаровске и Белореченске.



"Рейтинг прозрачности 2012"

"Рейтинг прозрачности 2012" подготовлен в рамках проекта "Национальный рейтинг прозрачности закупок" (НРПЗ). НРПЗ является независимым негосударственным исследовательским центром, специализирующимся в области экономического и правового анализа российского рынка государственных и корпоративных закупок.

В задачи НРПЗ входит:

Главным аналитическим продуктом НРПЗ является составляемый ежегодно рейтинг прозрачности закупочной деятельности государственных структур и коммерческих компаний. Участниками этого рейтинга являются наиболее значимые федеральные, региональные и муниципальные закупщики, а также лидеры российского корпоративного сектора.

"Рейтинг прозрачности 2012" имеет пять секций в соответствии с числом классов участников. Каждая секция представляет распределение соответствующего множества участников по уровням прозрачности. Всего предусмотрено пять уровней. Высшим уровнем является "гарантированная прозрачность". Участники, получившие эту оценку, определяются как лидеры Рейтинга. Следующий уровень в направлении понижения прозрачности определяется как "высокая прозрачность". Далее идет "средняя прозрачность", "базовая прозрачность" и "низкая прозрачность" как наиболее отрицательная оценка. Уровни гарантированной и высокой прозрачности образуют область положительных оценок, уровни базовой и низкой прозрачности - область отрицательных оценок.

При составлении рейтинга использовались данные публичных официальных источников, в том числе официального сайта государственных закупок www.zakupki.gov.ru, Росстата, официальных сайтов участников, а также данные, предоставленные участниками в форме собственноручно заполненных анкет.

Для справки: Название компании: *НПО Микроген, ФГУП* Регион: *Москва* Адрес: *127473, Россия, Москва, 2-й Волконский переулок, 10* Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: *(495)7907773* Факсы: *(495)7838804* E-Mail: secretariat@microgen.ru Web: <http://www.microgen.ru> Руководитель: *Григорьев Лев Викторович, генеральный директор* (INFOLine, ИА (по материалам компании) 14.01.13)

Группа компаний Алкор Био расширила линейку аллергенов до 171 наименования.

В конце минувшего года в ГК Алкор Био произошло очередное увеличение числа аллергенов собственного производства: на этот раз в каталоге продукции появилось 17 новых позиций. В их числе – аллергены различных морепродуктов, овощей, фруктов, а также несколько разновидностей пыльцевых и бытовых аллергенов. Таким образом, в настоящее время ГК Алкор Био – разработчик и производитель реагентов для лабораторной диагностики - выпускает 171 готовый к использованию аллерген. При этом 80 из них были разработаны и выпущены на рынок в 2012 году, в том числе – рекомбинантный аллерген пыльцы березы rBetv1 - первый, разработанный и произведенный в России рекомбинантный аллерген, который предназначен для массового применения в клинической практике in vitro (вне живого организма) аллергодиагностики.



Как отметила руководитель лаборатории аллергологии компании "Вега" ГК Алкор Био Кочиш Людмила Тихоновна, в первую очередь в компании были разработаны наиболее востребованные в клинической практике аллергены: пищевые, эпидермальные, клещевые, пылевые, плесневые, пыльцевые, а также смеси аллергенов. Однако в 2013 году планируется также выпуск аллергенов нескольких новых для разработчиков "Алкор Био" групп: это группы лекарственных препаратов, ядов насекомых и так называемых профессиональных аллергенов, как правило - химических веществ. Кроме этого начнется разработка многокомпонентных аллергенов, к примеру, таких как шоколад или кефир. Понятно, что такие продукты состоят из множества белков, каждый из которых может вызывать аллергическую реакцию, но пациенту иногда важнее понимать, не на какой из компонентов у него аллергия, а какой продукт следует исключить из рациона. Но, так или иначе, в целом - расширение панели аллергенов – это расширение возможностей аллергодиагностики. Всего же на 2013 год в ГК Алкор Био запланирована разработка 100 новых аллергенов.

Следует отметить также, что все аллергены используются совместно с тест-системой для диагностики аллергии производства ГК Алкор Био: набором "АллергоИФА-специфические IgE", предназначенным для количественного определения специфических IgE в сыворотке крови человека методом иммуноферментного анализа. Тест-система для диагностики аллергии и все аллергены производства ГК Алкор Био зарегистрированы в Росздравнадзоре и получили CE-mark.

- Наша тест-система для диагностики аллергии была выпущена на рынок в 2010 году, - уточняет Людмила Кочиш, - и сегодня уже можно говорить об ее востребованности в клинической практике. Так, число продаж этой тест-системы и аллергенов к ней в 2012 году удвоилось по сравнению с 2011 годом. На мой взгляд, это связано с двумя основными факторами: во-первых, аллергия – одно из наиболее распространенных заболеваний и количество аллергиков все возрастает, а во-вторых, такое увеличение продаж свидетельствует о качестве нашей разработки.

Для справки: Название компании: *Алкор Био, ГК* Регион: *Санкт-Петербург* Адрес: *192148, Россия, Санкт-*



Петербург, Железнодорожный проспект, 40, лит А Вид деятельности: Фармацевтическая промышленность
 Телефоны: (812)6778779 (812)6774728 (812)6772162 Факсы: (812)6772162 E-Mail: dg@alkorbio.ru;
mshvirev@alkorbio.ru; info@alkorbio.ru Web: <http://www.alkorbiogroup.ru> Руководитель: *Полынец Дмитрий Генрихович, Президент; Швырёв Михаил Валерьевич, директор по производству* (INFOline, ИА (по материалам компании) 11.01.13)

Первый оригинальный пегилированный препарат российского производства против нейтропении Экстимия® успешно проходит клинические исследования.

Российская компания **BIOCAD**, разработавшая первый в стране оригинальный пегилированный препарат для лечения нейтропении Экстимия®, завершила в конце декабря 2012 года набор пациентов в исследование второй фазы. **Необходимое количество участников удалось набрать значительно раньше запланированных сроков, что говорит о широкой востребованности нового лекарственного средства.**



Согласно данным Росстата сегодня главной причиной смертности россиян является именно рак. С начала 2000-х годов в России ежегодно регистрируются более 450 000 новых случаев злокачественных новообразований и эта цифра постоянно растет. Только за 10 лет с 2000 по 2010 год число заболевших увеличилось на 15%.

Основным методом лечения онкологии является химиотерапия. Однако после курса химиотерапии у больных нередко возникает опасное осложнение – нейтропения, при которой уменьшается число клеток крови (нейтрофилов), защищающих организм человека от бактериальных инфекций. Такая патология не только напрямую угрожает здоровью больного, но и подчас не дает провести полноценный курс химиотерапии, лишая пациента шанса на выздоровление.

"Новый препарат пегилированного филграстима Экстимия® позволит значительно снизить риск нейтропении у больных раком, получающих курс химиотерапии, – отмечает вице-президент компании BIOCAD по разработкам и исследованиям Роман Иванов. – Новое лекарство создано на основе оригинальной молекулы пегилированного филграстима и обладает более длительным периодом полувыведения из организма по сравнению с немодифицированным филграстимом. Одна доза препарата Экстимия® сможет заменить целый курс инъекций непегилированного филграстима".

Такого результата удалось достичь разработчику препарата, кандидату биологических наук, члену Международной ассоциации исследователей интерферонов и цитокинов (ISICR) Татьяне Черновской, за счет присоединения к филграстиму молекулы полиэтиленгликоля с молекулярной массой 30 кДа. Чем больше молекула полиэтиленгликоля, тем дольше пегилированный белок сохраняется в организме. На сегодняшний день в мире есть только один препарат пегилированного филграстима для лечения нейтропении – это Неуластим® компании Amgen с массой молекулы полиэтиленгликоля, равной 20 кДа, что на 10 кДа ниже, чем в случае препарата Экстимия®.

В рамках второй фазы клинического исследования оценивается эффективность и безопасность однократного применения препарата Экстимия® в дозах 3 мг и 6 мг по сравнению с ежедневным применением филграстима. Клиническое испытание проходит в пяти медицинских центрах России: в Ставрополе, Перми, Волгограде, Архангельске и Нижнем Новгороде. Исследование зарегистрировано на сайте крупнейшей международной базы данных клинических испытаний clinicaltrials.gov под номером NCT01569087.

По итогам испытания специалисты компании BIOCAD определяют оптимальную дозировку препарата Экстимия® у онкологических больных, получающих химиотерапию. На основании собранных данных также будет рассчитан ряд показателей фармакокинетики, оценена эффективность и безопасность терапии.

Компания BIOCAD планирует представить результаты второй фазы клинического исследования и подать заявку на проведение клинического исследования III фазы уже в феврале этого года. Ожидается, что новая отечественная разработка будет более доступна по цене для российского потребителя, чем препарат западного производства.

Для справки: Название компании: *БИОКАД, ЗАО* Адрес: *198515, Россия, Санкт-Петербург, рп. Стрельна, ул. Связи, 34, литер а* Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: (812)3804933 (495)9926628 Факсы: (812)3804934 E-Mail: biocad@biocad.ru Web: <http://www.biocad.ru> Руководитель: *Грачев Александр Владимирович, генеральный директор* (INFOline, ИА (по материалам компании) 15.01.13)

Продукция "Алтайвитамины" стала лауреатом конкурса "100 лучших товаров России".

Совсем недавно были подведены итоги всероссийского конкурса "100 лучших товаров России", ежегодно проводимого МОО "Академия проблем качества", Госстандартом России и журналом "Стандарты и качество".



В 2012 году фармацевтической компанией "Алтайвитамины" были представлены уже



известный препарат ВитАВС® кардио и новый сухой тонизирующий напиток Марал® экстра, которые успешно соревновались с более чем 2500 товаров различных предприятий. По результатам конкурса оба продукта стали его дипломантами.

Для справки: Название компании: *Фармацевтическая компания Алтайвитамины, ЗАО* Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, Бийск, ул. Заводская, 69 Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: (3854)338719 (3854)327033 Факсы: (3854)327640 E-Mail: market@altayvitamin.ru Web: <http://www.altayvitamin.ru> Руководитель: *Кошелев Юрий Антонович, генеральный директор* (INFOLine, ИА (по материалам компании) 15.01.13)

"Валента фарм" 5 марта рассмотрит вопрос о привлечении пятилетнего кредита ОАО "Сбербанк России".

Внеочередное собрание акционеров фармпроизводителя "Валента фарм" 5 марта рассмотрит вопрос о привлечении пятилетнего кредита ОАО "Сбербанк России" в размере 2 млрд руб. под залог имущества, сообщила компания. Привлеченные средства пойдут на модернизацию производства.



Для справки: Название компании: *Валента Фармацевтика, ОАО (ранее Щелковский витаминный завод)* Регион: Москва Адрес: 141101, Россия, Московская область, Щелково, ул. Фабричная, 2 Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: (495)9336080 Факсы: (495)9336081 E-Mail: moscowoffice@valentapharm.com Web: <http://www.valentapharm.com> Руководитель: *Итин Александр Ефимович, генеральный директор* (Ведомости 16.01.13)

Около 1 млн рублей штрафа заплатит компания "РИА "ПАНДА" за ненадлежащую рекламу БАДов.

Федеральная антимонопольная служба (ФАС России) по результатам рассмотрения 9 административных дел, возбужденных по фактам распространения ООО "РИА "ПАНДА" ненадлежащей рекламы БАДов в различных СМИ, 24 декабря 2012 года наложила на него 9 штрафов по 110 тысяч рублей каждый (общий размер штрафа составил 990 тысяч рублей).

Ранее Комиссия ФАС России признала рекламу биологически активных добавок (БАД) "ДИКЛОЗАН форте", "БОНИСАН", "Эректогенон", "Артроцин", "Простатинол", "Омеганол Джуниор", "АД НОРМА", "Холесенол артишок", "СЕАЛЕКС форте" нарушает требования пункта 1 части 1 статьи 25 ФЗ "О рекламе", и в силу пункта 4 статьи 3 Закона "О рекламе" является ненадлежащей.

"Реклама, позиционирующая биодобавки как лекарства, вводит в заблуждение потребителей, в первую очередь от нее страдают пожилые люди, которые нередко прекращают принимать лекарства, переходя полностью на биодобавки. БАДы – это не лекарства!", - подчеркнула заместитель начальника Управления контроля рекламы и недобросовестной конкуренции ФАС России Татьяна Никитина.

Справка

1. 2. Согласно пункту 1 части 1 статьи 25 Федерального закона от 13 марта 2006 г. № 38-ФЗ "О рекламе" реклама биологически активных добавок и пищевых добавок не должна создавать впечатление о том, что они являются лекарственными средствами и (или) обладают лечебными свойствами).
2. В соответствии с частью 1 статьи 14.3 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях нарушение рекламодателем, рекламопроизводителем или рекламораспространителем законодательства о рекламе влечет наложение административного штрафа на юридических лиц в размере от ста тысяч до пятисот тысяч рублей.
3. В 2011 году, в зависимости от характера нарушения и его негативных последствий, антимонопольные органы наложили административные штрафы за нарушения законодательства о рекламе на более чем 165 млн рублей. (INFOLine, ИА (по материалам Федеральной антимонопольной службы) 17.01.13)

"АстраЗенека" зарегистрировала в РФ новый антибиотик.

"АстраЗенека" объявила о регистрации в РФ нового внутривенного антибиотика цефалоспоринового ряда для лечения взрослых пациентов с осложненными инфекциями кожи и мягких тканей (оИКМТ) и внебольничной пневмонией.



По данным ВОЗ, на сегодняшний день инфекционными заболеваниями страдает порядка 1 миллиарда человек в мире. Несмотря на достижения медицины, инфекционные заболевания остаются одной из ведущих причин смертности во всем мире. Так, например, по причине госпитальных инфекционных заболеваний в США ежегодно умирает порядка 90 тыс. человек, в Европе эта цифра достигает 25 тыс. Появление новых высокоэффективных методов лечения инфекционных заболеваний – важный вклад в удовлетворение медицинских



потребностей и российских пациентов. Снижение заболеваемости и смертности населения от инфекционных заболеваний является одним из приоритетов Государственной программы РФ "Развитие здравоохранения".

Новый препарат "АстраЗенека" разработан как инновационный цефалоспорин, отличающийся от применяемых в настоящее время более высоким сродством к пенициллинсвязывающим белкам грамположительных бактерий. Результатом этого стала высокая бактерицидная активность и широкий спектр действия против частых возбудителей инфекций, таких как *Staphylococcus aureus*, включая резистентные к метициллину штаммы (MRSA) и стрептококки, при оИКМТ, а также *Streptococcus pneumoniae*, в том числе нечувствительные к пенициллину штаммы, и метициллин-чувствительные *Staphylococcus aureus* (MSSA) при внебольничной пневмонии.

В настоящее время в лечении внебольничной пневмонии важной проблемой становится распространение штаммов *Streptococcus pneumoniae* со сниженной чувствительностью к пенициллину (PNSP). По данным российского многоцентрового исследования ПеГАС-III (2006 – 2009 гг.), проводимого Межрегиональной ассоциацией по клинической микробиологии и антимикробной химиотерапии (МАКМАХ), устойчивость пневмококков к пенициллину в РФ превышает 11%. Многие из этих штаммов обладают резистентностью к трем и более классам антибиотиков (MDRSP).

В лечении инфекций кожи и мягких тканей наиболее актуальным патогеном является *Staphylococcus aureus*. Эффективность лечения стафилококковых инфекций

затрудняется вследствие широкого распространения в стационарах MRSA штаммов, которые устойчивы к многим классам антибиотиков. Инфекции, вызванные MRSA, имеют большое медицинское и социальное значение, так как сопровождаются более высокой летальностью и требуют больших материальных затрат на лечение. В стационарах России доля MRSA в последние годы постоянно увеличивается и в среднем составляет 65% (от 5 до 90%).

Клинические исследования препарата продемонстрировали высокую клиническую эффективность в лечении оИКМТ и внебольничной пневмонии и общепризнанный профиль переносимости класса цефалоспоринов. Новый препарат "АстраЗенека" также продемонстрировал клиническую эффективность в группах уязвимых пациентов, например, пожилых людей, или пациентов, страдающих сопутствующими заболеваниями (такими как сахарный диабет, или заболевания периферических сосудов при оИКМТ, или хроническая обструктивная болезнь легких [ХОБЛ, или астма при внебольничной пневмонии). Это поможет преодолеть ряд существующих трудностей в лечении, с которыми сталкиваются врачи у данной популяции больных, требующей эффективного и хорошо переносимого лечения.

Карин Отгер, медицинский директор "АстраЗенека Россия": "Активные исследования и разработки в области антибактериальной терапии являются одним из приоритетов нашей компании – мы развиваем инновации в тех областях, где наш вклад наиболее востребован. Внебольничная пневмония, а также осложненные инфекции кожи и мягких тканей – нередко являются серьезными жизнеугрожающими заболеваниями, и мы очень рады, что наш препарат открывает новые возможности их лечения. На сегодняшний день одна из ключевых задач нашей команды – это предоставить работникам здравоохранения всю необходимую информацию по новому антибиотику компании "АстраЗенека", чтобы он стал доступным российским пациентам".

Для справки: Название компании: *АстраЗенека Россия (AstraZeneca, Представительство в Москве)* Регион: Москва Адрес: 125284, Россия, Москва, ул. Беговая, 3, строение 1 Вид деятельности: Фармацевтическая промышленность Телефоны: (495)7995699 Факсы: (495)7995698 E-Mail: Moscow.reception@astrazeneca.com Web: <http://www.astrazeneca.ru> Руководитель: *Ненад Павлетич, Президент; Геннадий Пяцкий, директор по производству* (INFOLine, ИА (по материалам компании) 16.01.13)

29 декабря 2012 года на должность заместителя генерального директора по регуляторным вопросам ООО "Синерджи Ресерч Групп" назначен Юрий Валентинович Афончиков.

Юрий Валентинович широко известен в индустрии клинических исследований, как в России, так и за рубежом, как признанный и авторитетный эксперт в области регулирования клинических исследований.

Специалистам "Синергии", задействованным в регуляторной работе в России, Казахстане, Украине, Грузии и Беларуси, предстоит под руководством Юрия Афончикова проанализировать свою деятельность за предыдущие годы и на основе проведенного анализа максимально ее оптимизировать - повысить скорость и качество подготовки документов, представляемых в целях экспертизы в уполномоченные органы исполнительной власти, отработать эффективные механизмы взаимодействия сотрудников, принимающих участие в различных этапах регуляторного процесса.

Юрий Афончиков - врач, в 1988 году окончил 2-й Московский Ордена Ленина государственный медицинский институт им. Н.И. Пирогова, лечебный факультет. С 1988 года работал в системе 4-го Главного Управления при Минздраве СССР и Медицинского Центра Управления делами Президента Российской Федерации. В 1993 году защитил кандидатскую диссертацию по специальности "внутренние болезни и кардиология".





С 2003 года Юрий Афончиков перешел на работу в Департамент государственного контроля качества лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники Минздрава России. В период с 2004 по 2012 годы занимал различные должности в Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и социального развития (Росздравнадзор), однако к сфере компетенции Юрия Афончикова постоянно относились вопросы организации проведения и контроля клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения. В октябре 2012 года Юрий Афончиков освобожден по собственному желанию от занимаемой должности начальника отдела контроля клинических исследований Росздравнадзора.

Профессиональная деятельность Юрия Афончикова отмечена почетными грамотами и благодарностями Минздравсоцразвития России и Росздравнадзора, памятной медалью Управления по контролю за качеством пищевых продуктов и лекарственных средств США (US FDA) за вклад в развитие сотрудничества между органами государственного контроля в сфере клинических исследований России и США. Юрий Афончиков - спикер многочисленных российских и международных конференций по вопросам регулирования клинических исследований.

"Грамотная регуляторная работа - залог успеха любого клинического исследования. Я уверен, что с приходом Юрия наша знаменитая Русская тройка получит дополнительный импульс и станет еще быстрее и эффективней. Мы очень рады, что Юрий теперь с нами и от всей души желаем ему успеха на новом поприще!" - комментирует назначение Игорь Стефанов, генеральный директор "Синергии".

Synergy Research Group (SynRG™) - российская контрактная исследовательская организация, успешно работающая на всей территории России и стран СНГ с 2002 года. SynRG™ предоставляет полный спектр услуг по проведению клинических исследований для российских и иностранных фармацевтических и биотехнологических компаний. В настоящее время Synergy Research Group представлена в Москве, Санкт-Петербурге, Новосибирске, Екатеринбурге, Краснодаре, Перми, Киеве, Алматы, Астане, Минске и Тбилиси, а также через своих партнеров - в странах BRIC, Восточной и Западной Европе и США. Штаб-квартира компании расположена в Москве.

Для справки: Название компании: *Синерджи Ресерч Групп, ООО (Представительство в Москве)* Регион: *Москва*
 Адрес: *123007, Россия, Москва, ул. 4-я Магистральная, 11, стр.2* Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: *(495)6004445* Факсы: *(495)6004446* E-Mail: request@synrg-pharm.com Web: <http://www.synrg-pharm.ru> Руководитель: *Афончиков Юрий Валентинович, Генеральный директор (INFOLine, ИА (по материалам компании) 13.01.13)*

Препарат Kanarb для снижения артериального давления станет доступен в России.

Препарат Kanarb компании Voryung впервые выходит на европейский рынок - после выхода на рынки Бразилии и 13 стран Латинской Америки препарат станет доступен для пациентов в России.



Новый препарат Kanarb для снижения артериального давления, разработанный фармацевтической компанией Voryung, относится к классу блокаторов рецепторов ангиотензина. 7 января объявлено о подписании соглашения с одной из крупнейших российских фармацевтических компаний "Р-Фарм", благодаря которому препарат Kanarb впервые станет доступен на европейском рынке.

В рамках соглашения с компанией "Р-Фарм", Voryung передаёт права на разработку и производство нового препарата "Kanarb (Fimasartan)" на территории России. Представители компании Voryung рассматривают заключение данного соглашения как первый шаг на пути освоения рынков стран Европы.

"Патология сердечно-сосудистой системы - серьезная проблема для современного общества, так как она вносит существенный негативный вклад в рост заболеваемости и смертности населения. Немаловажную роль среди сердечно-сосудистых заболеваний играет артериальная гипертензия. Несмотря на внимание, уделяемое медиками проблеме лечения артериальной гипертензии, она продолжает оставаться широко распространенной патологией. Одними из наиболее тяжелых последствий артериальной гипертензии являются такие серьезные заболевания, как инфаркт миокарда и инсульт. Доступность препарата в России позволит существенно снизить количество летальных исходов, вызванных последствиями повышенного артериального давления", - комментирует представитель компании ЗАО "Р-Фарм".

"Вслед за 13 странами Латинской Америки и Бразилией мы выходим на рынок России. Этот шаг является важным этапом на пути расширения рынков присутствия в Европе и в мире в целом. Также в начале текущего года мы планируем выйти на рынок Китая. Таким образом, география применения созданного нами препарата будет охватывать существенную часть планеты", - отметил представитель компании Voryung. Тем временем, Kanarb пользуется растущей популярностью внутри страны. За первые 8 месяцев прибыль от его реализации на местном рынке превысила 10 миллионов долларов США, что является рекордным результатом для нового препарата, а по итогам прошлого года объём продаж был удвоен", - отметил представитель компании Voryung.

Компания Voryung готовится вывести на рынок несколько комбинированных препаратов, что позволит ей упрочить свои лидирующие позиции на рынке. Новый комбинированный препарат, относящийся к классу блокаторов



кальциевых каналов (БКК), в настоящий момент находится в стадии второй фазы клинических испытаний, и уже в самое ближайшее время станет доступен на рынке.

"Р-Фарм" является одной из крупнейших российских фармацевтических компаний. Сфера деятельности охватывает области, связанные с разработкой, исследованиями, производством, выводом на рынок широкого спектра лекарственных средств, предназначенных преимущественно для стационарной и специализированной медицинской помощи. Основными направлениями деятельности являются: производство готовых лекарственных форм, активных фармацевтических ингредиентов химической природы и биотехнологических субстанций, исследования и разработка инновационных препаратов и технологий, вывод на российский рынок современных высокоэффективных лекарственных средств, обучение и подготовка специалистов для фарминдустрии и здравоохранения.

Для справки: Название компании: *Р-ФАРМ, ЗАО* Регион: *Москва* Адрес: *123154, Россия, Москва, ул. Берзарина, 19, корпус 1* Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: *(495)9567937* Факсы: *(495)9567938* E-Mail: info@rpharm.ru Web: <http://www.r-pharm.com> Руководитель: *Алексей Ретик, Председатель Совета директоров* (INFOLine, ИА (по материалам компании) 07.01.13)

Вице-президентом по коммерческим связям группы компаний "Р-Фарм" назначен Валерий Перелетов.

Как пояснили в компании, данное решение предпринято с целью совершенствования управления ключевыми бизнес-процессами компании.

Валерий Перелетов имеет большой опыт работы на руководящих должностях в крупных фармацевтических компаниях. Он занимал должность главы представительства компании UPSA в России. С 1996 до 2009 года работал в российском представительстве Bristol-Myers Squibb: занимал должность руководителя подразделения безрецептурных препаратов, с 1999 года - вице-президента по продажам и коммерческим связям, с 2007 - вице-президента по внешним связям и развитию бизнеса.

С 2009 по 2012 год он занимал пост вице-президента по креативному бизнесу и ТВ-производству коммуникационного холдинга Media Arts Group.

Валерий Перелетов окончил Московский педагогический государственный университет (МПГУ), получил диплом бизнес-школы INSEAD (Франция, Фонтенбло).



Для справки: Название компании: *Р-ФАРМ, ЗАО* Регион: *Москва* Адрес: *123154, Россия, Москва, ул. Берзарина, 19, корпус 1* Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: *(495)9567937* Факсы: *(495)9567938* E-Mail: info@rpharm.ru Web: <http://www.r-pharm.com> Руководитель: *Алексей Ретик, Председатель Совета директоров* (Фармацевтический вестник 14.01.13)

Суд между Роспатентом и компанией "Дебиофарм" пройдет при участии эксперта.

Арбитражный суд Москвы поддержал ходатайство компании "Тева" об участии эксперта, проводившего экспертизу по делу о патенте на Оксалиплатин, в судебном заседании 22 февраля. На заседании 17 января участникам дела было разрешено заранее подготовить вопросы эксперту Нинели Пивницкой, чтобы с учетом ответов суд мог принять справедливое решение по делу.

В апреле 2012 года в палату по патентным спорам поступило заявление компании "Дебиофарм С.А.", Швейцария о признании незаконным решения Роспатента о патенте на Оксалиплатин для введения парентеральным путем. Коллегия палаты по патентным спорам признала патент недействительным.

Компания "Дебиофарм С.А." обратилась в Арбитражный суд с иском к Роспатенту. Третьими лицами по делу выступили ФГБУ "Федеральный институт промышленной собственности", компания Teva Pharmaceutical Industries, Ltd и ООО "Тева". Суд назначил судебную экспертизу, проведение которой поручил эксперту Нинели Пивницкой.

С 23 по 26 ноября 2012 года в Арбитражный суд Москвы поступили письменные отводы эксперту, основанные на том, что с 1964 по 1986 год она работала во ВНИИГПЭ, правопреемником которого является ФГБУ "Федеральный институт промышленной собственности". Кроме того, заявителями предъявлялись аргументы, что у эксперта недостаточно практического опыта работы по специальности "фармацевтика".

Тем не менее, суд поручил проведение экспертизы Пивницкой, 20 декабря 2012 года суд получил ее экспертное заключение. (Фармацевтический вестник 18.01.13)

На акции "ВЕРОФАРМа" спекулятивно влияют два фактора: выкуп бумаг у миноритариев и рост котировок из-за смены собственника.

Пока рынок ожидает новостей по возможной продаже Верофарма, мы рекомендуем Покупать ценные бумаги компании. Основным претендентом является холдинг АФК Система, однако данный актив может быть интересен и



международным игрокам. Мы выделяем как минимум два спекулятивных драйвера в Верофарме: выкуп акций у миноритариев и рост котировок на фоне смены собственника.

На последней встрече с аналитиками Система подтвердила свой интерес к Верофарму, отметив привлекательный портфель дженериков. Кроме того, холдинг направил соответствующий запрос в ФСФР. СД Верофарма в свою очередь обсудил оценку стоимости активов компании. Однако обязывающее соглашение пока не подписано.

О смене собственника в Верофарме заговорили в июле, когда 36.6 объявила о возможной продаже своей 51.8% доли для погашения части долга. Тогда потенциальные покупатели не назывались, однако акции Верофарма "взлетели" на новостях о продаже. Это подтверждает мнение, что проблемы главного акционера сдерживают рост капитализации Верофарма.

В лучшем сценарии 36.6 могла бы продать свою долю иностранной фармкомпании. Вспоминая сделки с ВБД и Калиной, можно было бы ожидать щедрой оферты от нового собственника. Но и в случае Системы это также вероятно, учитывая стандарты корпоративного управления в холдинге.

Иностранные компании могут быть заинтересованы портфелем дженериков Верофарма. Учитывая планы государства по ограничению доступа иностранных фармпроизводителей на российский рынок с 2014г. (согласно подготовленным документам, поставщики зарубежных препаратов могут не допускаться к торгам по госзакупкам, если российский реестр лекарственных средств уже содержит два или более таких же препарата), создание СП или покупка российских фармкомпаний будут единственными возможностями остаться на рынке.

Однако сделка с Системой является более реалистичной, так как государство предпочло бы российского собственника. У Системы уже есть фармацевтический актив - Биннофарм, который производит вакцину от Гепатита Б, что могло бы дать синергию со сложными онкологическими и прочими препаратами Верофарма, часть которых распределяется по гостендерам.

Мы рекомендуем "Покупать" акции Верофарма. Помимо текущих спекулятивных идей в бумаге, мы отмечаем фундаментальную привлекательность актива, благодаря хорошим финансовым показателям и интересному портфелю препаратов.

Спекулятивный интерес может быть перейти и к бумагам Аптечной Сети 36.6, которая может ощутимо снизить долговую нагрузку (чистый долг составляет \$276 млн. на данный момент), продав Верофарм (Finam.Ru 16.01.13)

Фармацевты просят власти Кыргызстана отменить налог на импортные лекарства.

Представители фармацевтической ассоциации Кыргызстана "Фарм-Юнион" обратились к властям страны с просьбой отменить налог на добавленную стоимость с импортного лекарства.

В обращении к высшему руководству, в частности, говорится, что введение НДС на лекарства нужно отменить, потому что механизмы его реализации пока не разработаны и не утверждены.

"Фармацевтические компании не были информированы и в результате чего не были готовы к этим изменениям. Сегодня таможенные органы необоснованно начали взимать НДС на ввозимые лекарства, поступающие в начале года, не имея на это юридических оснований", – отмечено в обращении.

Члены ассоциации поясняют, что из-за неясности перечня лекарственных средств, облагаемых НДС, механизмов налогообложения, фармацевтические компании страны собираются закрывать свои склады на переоценку, воздерживаются от участия в тендерах, проводимых лечебными организациями.

"Одностороннее принятие решения со стороны правительства привело к проблемам при растаможивании грузов, ценообразовании, налогообложении и обеспечении лекарствами населения и лечебных организаций", – поясняют фармацевты.

Они также попросили государственные власти обратить внимание на то, что в Кыргызстане сейчас 97 % от количества потребляемых населением медикаментов – импортные лекарства. (K-News 15.01.13)

ООО "ЦПТ "Вита Ли-Ярославль" оштрафована на 250 тыс. руб. за рекламу лекарства "от всех болезней".

Арбитражный суд Ярославской области признал законным постановление Ярославского УФАС России о наложении штрафа в размере 250 тыс. руб. на ООО "Центр передовых технологий "Вита Ли-Ярославль".

Поводом к возбуждению дела об административном правонарушении послужило решение Ярославского УФАС России о распространении ООО "ЦПТ "Вита Ли-Ярославль" ненадлежащей рекламы.

Ярославское УФАС России установило, что ООО "ЦПТ "Вита Ли-Ярославль" распространяло в эфире "Радио Россия" в августе 2011 года рекламу пищевых добавок "Витальгар" с нарушением рекламного законодательства.

Как сообщили в УФАС, в рекламе препарата "Витальгар" содержались указание на лечебные свойства, то есть положительное влияние на течение болезней, а также включены фразы, которые создавали впечатление, что данные пищевые добавки являются лекарственными средствами и обладают лечебными свойствами, что является нарушением Закона о рекламе.

Нарушение Закона о рекламе выразилось и в указании в рекламе пищевой добавки "Витальгар" на конкретные случаи излечения людей в результате ее применения.



"Фактически в качестве правонарушения ООО "ЦПТ "Вита Ли-Ярославль" вменялся целый ряд эпизодов недобросовестного рекламирования геля "Витальгар" (восемь роликов), в каждом из которых имелось упоминание о его лечебных свойствах. В рекламной радиопередаче перечислялись конкретные заболевания, назывались их причины и одновременно упоминался гель "Витальгар" как средство, оказывающее лечебно-профилактический эффект. Список болезней, при которых рекомендовалось применение пищевого продукта "Витальгар" очень внушительен. При этом целевой аудиторией являлись лица пожилого возраста, а также лица, страдающих различными заболеваниями, лечение которых является долгим, трудоемким, затратным, а само заболевание причиняет страдание лицу. Реклама являлась указанием потребителю на то, что данный гель может облегчить симптоматику течения заболевания, а также способствовать регулировке работы сердца, сосудов, желудочно-кишечного тракта, опорно-двигательного аппарата. Воздействие оказывалось на лиц, волевые возможности которых снижены в силу преклонного возраста, а также тяжелых и продолжительных болезней. При этом реклама прямо сообщала о лечебном эффекте данного продукта, а проводимые записи интервью выдавались за прямую речь якобы "исцеленных" лиц пожилого возраста", - комментирует исполняющий обязанности руководителя Ярославского УФАС России Михаил Завьялов. (Фармацевтический вестник 16.01.13)

ФСФР возобновила эмиссию акций ЗАО "ГЕДЕОН РИХТЕР – РУС".

Федеральная служба по финансовым рынкам 11 января 2013 года возобновила эмиссию и зарегистрировала отчет об итогах дополнительного выпуска обыкновенных именных бездокументарных акций ЗАО "ГЕДЕОН РИХТЕР – РУС" (п. Шувое, Егорьевский район, Московской обл.), размещенных путем закрытой подписки, государственный регистрационный номер дополнительного выпуска 1-03-02500-Н-002D от 15.03.2012.

В соответствии с представленным отчетом об итогах дополнительного выпуска ценных бумаг эмитентом размещено:

- Количество ценных бумаг дополнительного выпуска: 500 штук.
- Номинальная стоимость каждой ценной бумаги дополнительного выпуска: 1 млн руб.
- Общий объем дополнительного выпуска (по номинальной стоимости): 500 млн руб. (Фармацевтический вестник 16.01.13)

ФСФР отказалась регистрировать отчет об итогах дополнительного выпуска акций ЗАО "Биннофарм".

Федеральная служба по финансовым рынкам 15 января приняла решение отказать в государственной регистрации отчета об итогах дополнительного выпуска обыкновенных именных бездокументарных акций закрытого акционерного общества "Биннофарм" (г. Зеленоград), государственный регистрационный номер дополнительного выпуска 1-01-60955-Н-001D от 05.06.2012.



Указанный дополнительный выпуск признан несостоявшимся и его государственная регистрация аннулирована.

Данный выпуск был зарегистрирован 5 июня 2012 года. В соответствии с представленным решением о дополнительном выпуске ценных бумаг, эмитентом размещается:

- Количество ценных бумаг дополнительного выпуска: 1 748 742 000 штук.
 - Номинальная стоимость каждой ценной бумаги дополнительного выпуска: 1 (один) рубль.
 - Общий объем дополнительного выпуска (по номинальной стоимости): 1 748 742 000 рублей.
- Отметим, что 13 декабря 2012 г. эмиссия данного выпуска была приостановлена.

Для справки: Название компании: *Биннофарм, ЗАО (компания АФК Система)* Регион: *Москва* Адрес: *124460, Россия, Москва, Зеленоград, 4-й Западный пр-д., 3, стр. 1* Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: *(495)5103288 (495)2297800* Факсы: *(495)5103288* E-Mail: info@binnopharm.ru; pr@binnopharm.ru Web: <http://www.binnopharm.ru> Руководитель: *Алексей Чупин, генеральный директор* (Фармацевтический вестник 16.01.13)

Мишель Петтигрю: "Демографическую проблему не решить за одну ночь". "Ria-ami.ru". 11 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "**Тематические новости**" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).

**Кирилл Литовченко: "Родители в качестве средства для решения проблемы детского ночного энуреза используют... будильник!". "Ria-ami.ru". 15 января 2013**

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "**Тематические новости**" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).

Фальшивки до аптеки не дошли. "Российская газета". 17 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "**Тематические новости**" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).



Региональные новости

Стоп, подделка. "Российская газета". 17 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге "[Тематические новости](#)" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).



Зарубежные новости

В 2013 году ожидается новая волна эффективных лекарств.

Рак, диабет, болезни сердца, рассеянный склероз и гепатит – на этих "фронтах" ожидается ряд существенных побед. И дело здесь не только в перспективных открытиях, но и в неожиданной благосклонности инвесторов.

По мнению аналитиков, интерес к медицинскому сектору в настоящее время набирает обороты. Ряд ключевых разработок и исследований, как ожидается, будут профинансированы в 2013 году. Речь идет о миллиардах долларов. В первом квартале этого года зеленый свет получит, скорее всего, лекарство от рассеянного склероза BG-12 - детище компании Biogen Idec. Это третий оральный препарат, выпускаемый на рынок, после Gilenya от Novartis и препарата Aubagio от Sanofi, однако многие инвесторы рассматривают его уже как лучший в своем классе. Акции компании Biogen, благодаря этой разработке, за последние три года поднялись почти в три раза.

К концу года в распоряжении врачей также может оказаться новый класс лекарств от диабета. В этом сегменте последние годы наблюдались некоторые сложности, поскольку FDA (американское Управление по контролю качества пищевых продуктов и лекарственных препаратов, Food and Drug Administration) не одобрило ни dapagliflozin от AstraZeneca, ни аналогичный препарат от Bristol-Meyers Squibb. Одобряют, скорее всего, canagliflozin от Johnson & Johnson, получивший хорошие рекомендации от нескольких экспертов-консультантов на прошлой неделе. Компания Novo Nordisk, тем временем, делает ставку на новый ультрапрепарат Tresiba, считающийся сегодня лидером в области лечения диабета, поскольку заставляет поджелудочную железу пациента вырабатывать инсулин дольше всех препаратов по времени.

Ожидаются успехи и в лечении гепатита С, причем без необходимости инъекций. Пероральная терапия в этой области показала значительные результаты и небольшой процент рецидивов у больных.

Рак – заболевание, в которое инвестируют всегда очень много. Однако в этом году инвесторы сосредоточатся на препарате от рака желудка ramucicromab, который представляет компания Lilly, а также на препаратах для лечения рака молочной железы.

В области неврологии обещают порадовать швейцарцы. Так, особые надежды возлагаются на препарат bitopertin от шизофрении.

Самым удачным этот год, похоже, станет для компании GlaxoSmithKline, она представляет 6 новых препаратов для лечения легочных заболеваний, диабета, рака, ВИЧ, заболеваний сердца.

Фармацевтические компании, как и любой бизнес, сильно зависят от инвесторов. Вышеперечисленным счастливицам не только удалось разработать перспективные лекарственные средства, но и получить доверие финансирующих их сторон. Разработка лекарств по-прежнему остается рискованным бизнесом, как на уровне финансирования лабораторных работ, так и на уровне продвижения на массовый рынок. Лекарства и медицинские товары для детей оптом в той же Америке вообще сложный рынок. Пару лет назад, к примеру, там запретили безрецептурную продажу лекарств для детей младше 6 лет. В общем, пациентам остается только уповать на то, чтобы талантливым разработчикам повезло найти хорошего инвестора, который поможет сотням тысяч людей получить шанс на выздоровление и полноценную жизнь, оплатив и внедрив на рынок хорошее лекарство. (doublex.ru). (17.01.13)

Через 20 лет биоаналоги заменят до 70% синтетических лекарственных препаратов.

По мнению исполнительного директора Совета по содействию развитию экспорта фармпродукции Индии Венката Аппаджи, в течение последующих 20 лет биоаналоги заменят около 70% существующих синтетических лекарственных препаратов исходя из параметров безопасности, а также за счет патентного обвала в биологической отрасли, сообщает FirstWord Pharma.

Г-н Аппаджи прогнозирует, что к 2015 г. патентную защиту потеряют лекарственные препараты биологического происхождения с общим объемом продаж, по меньшей мере, 80 млрд долл. США, что приведет к увеличению объема рынка биоаналогов с нынешних 500 млн до 10 млрд долл. США.

Он отметил, в течение последующих пяти лет доля Индии на рынке биоаналогов составит минимум 20–25%. В настоящее время более 100 индийских компаний заняты исследованиями в области биоаналогов. (Фармацевтический вестник 17.01.13)

В Украине выдано 78 подтверждений сертификатов GMP.

Государственная служба по лекарственным средствам уже предоставила 78 компаниям подтверждение международных сертификатов производства GMP.

Как сообщили УНИАН в пресс-службе вице-премьер-министра Константина Грищенко, об этом шла речь 15 января во время встречи К.Грищенко с председателем Государственной службы по лекарственным средствам Алексеем Соловьевым.



А.Соловьев проинформировал К.Грищенко о проработке Гослекслужбой заявок на выдачу сертификата соответствия лекарственных средств стандарта GMP, которые были поданы импортерами лекарств до 31 декабря 2012 г. По словам председателя Гослекслужбы, из 102 поданных заявок на получение сертификата GMP службой уже выданы соответствующие подтверждения 78 компаниям.

К.Грищенко отметил необходимость проведения инспекции производственных участков за границей и завершения проработки всех заявок на получение сертификата соответствия надлежащей производственной практики в сроки, которые были установлены по результатам расширенного совещания 27 декабря 2012 года.

"Необходимо продолжить работу, и в установленные сроки, до 15 февраля, завершить, согласно законодательству, рассмотрение заявок импортеров на получение сертификата GMP. Обеспечение украинцев качественными лекарствами – это приоритет правительства. Соответственно, наши с вами шаги должны быть направлены на недопущение на украинский рынок фальсифицированной и некачественной продукции", — подчеркнул вице-премьер-министр Украины.

Кроме того, во время встречи К.Грищенко обсудил с А.Соловьевым перспективные направления работы Государственной службы по лекарственным средствам. Среди прочих, был рассмотрен вопрос необходимости подписания Соглашения между Украиной и ЕС в сфере взаимного признания результатов инспекции производства лекарственных средств на соответствие требованиям GMP.

Как сообщалось ранее, по результатам расширенного совещания, которое состоялось 27 декабря 2012 года под председательством К.Грищенко, было принято решение отложить введение в действие пункта 2 постановления Кабмина от 8 августа 2012 г. №793 "О внесении изменений в Порядок осуществления государственного контроля качества лекарственных средств, которые ввозятся в Украину" с 1 января в 2013 г. на 15 февраля 2013 года.

Это решение позволило импортерам получить от Государственной службы по лекарственным средствам до 15 февраля 2013 года сертификаты соответствия международным стандартам GMP лекарств, которые ввозятся на территорию Украины, а Гослекслужбе — провести необходимые проверки производителей лекарственных средств с целью недопущения на украинский рынок фальсифицированной и некачественной продукции. (gmpnews.ru). (17.01.13)

Концерн BASF повышает цену предложения о покупке акций компании Pronova BioPharma.

Цена предложения увеличена до 13,50 норвежских крон за одну акцию; Необходимо, чтобы предложение приняли акционеры, обладающие в совокупности более чем 90% от общего акционерного капитала компании Pronova; Срок действия предложения истекает 18 января 2013 г., в 16 ч. 30 мин. по средневропейскому времени

Концерн BASF подтверждает своё намерение приобрести все выпущенные и циркулирующие акции компании Pronova BioPharma ASA (Люсакер, Норвегия), и увеличивает цену предложения о выкупе акций Pronova с 12,50 до 13,50 норвежских крон за одну акцию. Срок действия предложения истекает 18 января 2013 г. в 16 час. 30 мин. по средневропейскому времени (CET) и не будет продлён.

Увеличенная цена предложения на 34% превышает средневзвешенные котировки акций Pronova, рассчитанные за 6-месячный период, предшествовавший публичному объявлению о приобретении бумаг. Исходя из общего количества выпущенных акций, с учётом совокупной чистой финансовой задолженности, стоимость компании Pronova оценивается в 4 млрд. 996 млн. норвежских крон (примерно 684 млн. евро).

"Мы благодарим всех тех акционеров Pronova, которые приняли наше предложение по состоянию на сегодняшний день. Исходя из результатов комплексной финансово-хозяйственной экспертизы, и с учётом возможностей и прогнозируемых рисков бизнеса компании Pronova, данная оферта с повышенной ценой представляет собой наше последнее, наилучшее и окончательное предложение, – заявил Михаэль Хайнц, член Совета директоров BASF SE, ответственный за сегмент специальной продукции (Performance Products), в состав которого входит подразделение BASF Nutrition & Health (пищевые и кормовые добавки, продукты и услуги для фармацевтики). – Мы полагаем, что наше предложение является полноценным и справедливым, и что оно обеспечивает оптимальные условия для всех акционеров Pronova".

Предлагаемая сделка получила все необходимые одобрения от официальных регулирующих органов. Реализация предложения сопряжена с выполнением целого ряда условий, изложенных в оферте от 5 декабря 2012 года. В частности, представляется необходимым, чтобы принявшие предложение акционеры в совокупности обладали более чем 90% от общего акционерного капитала Pronova.

По состоянию на 16.30 CET 14 января 2013 г. предложение концерна BASF было принято акционерами, в общей сложности владеющими около 70% выпущенных и голосующих акций компании Pronova. BASF получил предварительное безотзывное согласие на приобретение около 60% акционерного капитала Pronova. В этот пакет входит доля в 50,0% акций, принадлежащая мажоритарному акционеру – фонду Herkules Private Equity Fund, около 9,1% акций, косвенно подконтрольных инвестиционным компаниям Kistefos AS и Kistefos Investment AS, и ещё 0,3% акций, владельцами которых являются члены Совета директоров и топ-менеджеры компании Pronova.

За исключением фондов Herkules Private Equity (Jersey-I) L.P. и Herkules Private Equity (Jersey-II) L.P., все акционеры (в том числе предложившие свои акции по состоянию на сегодня) получают право воспользоваться повышенной ценой покупки.



Концерн BASF планирует завершить транзакцию в первом квартале 2013 года. (INFOline, ИА (по материалам компании) 16.01.13)

"АстраЗенека" объявляет об изменениях в составе высшего руководства.

Компания "АстраЗенека" объявила об изменениях в составе высшего руководства. Новая, расширенная команда высшего руководства компании, которая уже вступила в полномочия, сосредоточит усилия на повышении потенциала компании в сфере исследований и разработок, ключевых брендах и стратегических рынках.



Изменения коснулись следующих трех основных аспектов:

Созданы три руководящие должности в области исследований и разработок. В сферу ответственности этих сотрудников будут входить открытия и ранние стадии разработок в области малых молекул и биопрепаратов, а также поздние стадии разработок.

Три исполнительных вице-президента будут отвечать за развитие Ключевых регионов: Северной Америки, Европы и Международных рынков (куда входит и Россия).

Также будет назначен вице-президент компании, ответственный за продуктовую стратегию и управление портфелем препаратов и призванный обеспечить кросс-функциональное взаимодействие между подразделением исследований и разработок и коммерческой организацией.

В результате изменений в компании были устранены две руководящие должности: Исполнительный вице-президент глобальной коммерческой организации (Тони Зук) и Президент по исследованиям и разработкам (Мартин Маккей). С сегодняшнего дня Тони Зук и Мартин Маккей соответственно начнут передавать свои обязанности новым сотрудникам; этот процесс будет полностью завершен к концу января.

В состав высшего руководства вошли:

Паскаль Сорио (Pascal Soriot), Генеральный исполнительный директор (Chief Executive Officer and Executive Director)

Саймон Лоу (Simon Lowth), Главный Финансовый директор, Исполнительный директор (Chief Financial Officer and Executive Director)

Мене Пангалос (Mene Pangalos), Исполнительный вице-президент по направлению Инновационные препараты (открытия и ранние стадии разработок в области малых молекул), (Executive Vice President, Innovative Medicines)

Бахия Джаллал (Bahija Jallal), Исполнительный вице-президент, MedImmune (открытия и ранние стадии разработок в области биопрепаратов), (Executive Vice President, MedImmune)

Бриггс Моррисон (Briggs Morrison), Исполнительный вице-президент, Глобальная разработка препаратов (поздние стадии разработок), (Executive Vice President, Global Medicines Development)

Пол Хадсон (Paul Hudson), Исполнительный вице-президент, Северная Америка (Executive Vice President, North America)

Рууд Доббер (Ruud Dobber), Исполнительный вице-президент, Европа (Executive Vice President, Europe)

Марк Маллон (Mark Mallon), Исполнительный вице-президент, Международные рынки (Executive Vice President, International)

Дэвид Смит (David Smith), Исполнительный вице-президент, Производство и информационные технологии (Executive Vice President, Operations & IS)

Линн Тетро (Lynn Tetrault), Исполнительный вице-президент, Корпоративные связи и управление персоналом (Executive Vice President, Human Resources & Corporate Affairs)

Катарина Агеборг (Katarina Ageborg), Директор по соблюдению политик и процедур (Chief Compliance Officer)

Джефф Потт (Jeff Pott), Главный Юридический Советник (General Counsel)

Позиция вице-президента компании, ответственного за продуктовую стратегию и управление портфелем препаратов пока вакантна и будет заполнена в ближайшее время.

Паскаль Сорио, Главный исполнительный директор "АстраЗенека": "Новая структура высшего исполнительного руководства, в которую мы включили самых талантливых руководителей, позволяет сосредоточиться на развитии портфеля препаратов, ключевых брендах и стратегических регионах и помогает усовершенствовать процесс принятия решений".

Комментируя уход из компании Тони Зука и Мартина Маккея, Паскаль Сорио отметил: "Я бы хотел поблагодарить Мартина и Тони за их вклад в деятельность компании и выдающийся пример лидерства, который они показали сотрудникам "АстраЗенека". Мы желаем им успеха в будущих начинаниях".

Более подробную информацию о составе высшего руководства "АстраЗенека", включая биографии сотрудников, можно найти на сайте компании, пройдя по ссылке: www.astrazeneca.com/About-Us/Board-and-management (INFOline, ИА (по материалам компании) 16.01.13)



GlaxoSmithKline не планирует отказываться от подразделения ViiV.

Как отметил президент по научно-исследовательской деятельности британской фармацевтической компании GlaxoSmithKline Патрик Валланс, на данный момент компания не планирует избавляться от своего подразделения ViiV Healthcare, которое является совместным предприятием по разработке и производству антиретровирусных препаратов между GSK и Pfizer, сообщает FirstWord Pharma. Британской компании принадлежат 76,5% акций, Pfizer –13,5%. Еще 10% владеет японская фармкомпания Shionogi, у которой GSK приобрела права на ряд совместно разработанных средств.

По словам г-на Валланса, GSK не намерена тратить миллиарды долларов на приобретение прав на препараты, проходящие завершающие стадии клинических испытаний. Для компании предпочтительнее сделки по препаратам на ранней стадии и технологиям.

Отвечая на вопрос о возможном приобретении своих биотехнологических партнеров, в частности компаний Genmab или Theravance, топ-менеджер отметил, что GSK осуществит сделку, если сочтет это целесообразным. (Фармацевтический вестник 11.01.13)

Начат процесс вывода на рынок нового антидиабетического препарата с долговременным эффектом.

Фармацевтический концерн GlaxoSmithKline (GSK) подал в американское Управление по продуктам и лекарствам (FDA) документы на регистрацию на территории США альбиглутида (albiglutide), своего препарата для терапии диабета 2 типа, сообщает 14 января пресс-служба компании.

Основное отличие альбиглутида от его аналогов - обеспечиваемый им долговременный, в течение недели, эффект регуляции уровня глюкозы в крови. Это первый шаг со стороны GSK по выпуску альбиглутида на рынок. Как сообщается в пресс-релизе, в начале 2013 года компания намерена также обратиться в соответствующие регуляторные органы Евросоюза.

Препарат альбиглутид представляет собой агонист рецептора глюканоподобного пептида-1 (GLP-1) и требует однократного введения с недельным интервалом. GLP-1 в естественном виде вырабатывается в кишечнике и его секреция, в частности, усиливает выработку инсулина поджелудочной железой после приема пищи и обеспечивает тем самым контроль уровня сахара в крови. У больных диабетом 2 типа этот процесс нарушен, секреция GLP-1 либо снижена, либо отсутствует. Кроме того, GLP-1 вообще быстро разлагается в организме под действием дипептидилпептидазы и потому действует кратковременно.

Введение альбиглутида позволяет не только восстановить и нормализовать процесс выработки инсулина, но и пролонгировать его, так как препарат содержит две модифицированные копии человеческого GLP-1.

Другие препараты класса агонистов GLP-1, существующие на рынке - Биетта и Бидуреон производства Bristol-Myers Squibb и Виктоза производства Novo Nordisk - требуют, в отличие от альбиглутида, либо нескольких (Биетта), либо однократной (Виктоза) инъекции в течение дня. (Служба МедНовостей MedPortal.ru 15.01.13)

Китайская CNBG намерена привлечь в рамках IPO до \$1,5 млрд - агентство.

Крупнейшая биотехнологическая компания KHP - China National Biotec Group (CNBG) – планирует привлечь 1,5 миллиарда долларов в рамках первого публичного размещения акций (IPO) на бирже в Гонконге, сообщает агентство Bloomberg со ссылкой на источники, знакомые с ситуацией.

По словам собеседников агентства, компания может подать заявку на IPO к концу марта текущего года и провести размещение во втором квартале 2013 года. Организаторами продажи акций CNBG могут стать China International Capital Corp., Morgan Stanley и UBS AG.

China National Biotec Group – дочерняя компания China National Pharmaceutical Group Corporation, основанная в 1919 году. Штат компании насчитывает приблизительно 10 тысяч человек, из которых по крайней мере 4 тысячи являются учеными и технологами. Активы компании оцениваются в 1,4 миллиарда долларов. Ежегодный объем продаж составляет более чем 5 миллиардов иен (804 миллионов долларов). (ПРАЙМ 14.01.13)

ОРКО Health приобретает Cytochroma.

Производитель фармацевтической продукции и средств диагностики – компания ОРКО Health подписала соглашение о приобретении компании Cytochroma, сообщает Pharmaceutical Business Review.

В результате сделки компания пополнит свой продуктовый портфель экспериментальными препаратами для лечения заболеваний почек Replidea и Alpharen, проходящими III стадию клинических испытаний.

Replidea предназначен для лечения вторичного гиперпаратиреоза у пациентов с хронической почечной недостаточностью 3 или 4 степени и недостаточностью витамина D.

Alpharen предназначен для лечения гиперфосфатемии у пациентов на диализе. (Фармацевтический вестник 11.01.13)

Еврокомиссия одобрила расширенное показание для препарата Zytiga компании Johnson&Johnson.

Подразделение Johnson&Johnson – компания Janssen-Cilag объявила о том, что Еврокомиссия одобрила расширенное показание для препарата Zytiga (abiraterone acetate), сообщает Pharma Times. Теперь препарат может



применяться в комбинации с преднизолоном или преднизолоном для лечения метастатического кастрационно-резистентного рака предстательной железы у пациентов, которым не помогла антиандрогенная терапия и которым еще не показана химиотерапия. До сих пор этот пероральный препарат в комбинации преднизолоном или преднизолоном был показан для лечения пациентов с метастатическим кастрационно-резистентным раком предстательной железы, чья болезнь прогрессировала во время или после химиотерапии.

Немногим более месяца FDA также одобрило Zytiga для лечения метастатического кастрационно-резистентного рака предстательной железы до химиотерапии. (Фармацевтический вестник 14.01.13)

Экспертный комитет FDA рекомендовал к одобрению противодиабетический компании Johnson&Johnson.

Экспертный комитет по эндокринологическим и метаболическим препаратам) Управления контроля качества продуктов и лекарственных средств США (FDA) проголосовал 10-5 за одобрение препарата canagliflozin против диабета компании Johnson&Johnson, сообщает МЕДФАРМКОННЕКТ. Комитет рекомендовал к одобрению препарат canagliflozin после заявления FDA о том, что лекарство может вызывать сердечно-сосудистые заболевания. Комитет, взвесив все риски и преимущества canagliflozin, особенно в отношении пациентов, которые имеют предрасположенность к сердечно-сосудистым заболеваниям, поскольку препарат может увеличивать риск инсульта или сердечного приступа, пришел к выводу, что профиль безопасности препарата был приемлемым.

Кроме этого, Комитет заявил, что ожидает от Johnson&Johnson дополнительных данных, которые нужны для оценки влияния на пациентов высокого уровня холестерина липопротеина низкой плотности, так как экспертам не удалось определить был ли дисбаланс в сердечно-сосудистых патологиях, которые наблюдались у пациентов в первые 30 дней клинических испытаний статистической ошибкой. FDA должно принять решение по одобрению препарата canagliflozin до 29 марта. Несмотря на то, что FDA может не следовать рекомендации консультативного комитета, обычно регуляторный орган прислушивается к их совету. Если препарат получит одобрение, то компания Johnson&Johnson будет продавать его под торговым наименованием Invokana. (Фармацевтический вестник 14.01.13)

Топ-менеджер Stada: компания рассмотрит любое привлекательное предложение о ее приобретении.

Исполнительный директор немецкой фармацевтической компании Stada Хартмут Рецлафф всегда уклонялся от ответов на вопросы о будущем компании, которая часто оказывалась в центре рыночных слухов о ее возможном приобретении. Однако директор по связям с инвесторами Stada Маркус Мецгер относится к этой возможности так, как и должен относиться топ-менеджер на его посту, сообщает FiercePharma. По его словам, если кто-либо сделает приличное предложение, Совет директоров его внимательно рассмотрит.

По имеющимся сообщениям, в приобретении Stada были заинтересованы целый ряд компаний, в т.ч. израильская Teva, американские Pfizer и Watson, а также индийская Sun Pharma. И в каждом случае немецкая компания не проявляла интереса.

Однако отвечая на вопросы агентства Bloomberg Маркус Мецгер отметил, что все дело в цене. Он предположил, что если кто-нибудь предложит очень высокую цену, Совету директоров придется действовать в интересах акционеров.

Не так давно появились рыночные слухи о том, что в сделке заинтересован нынешний исполнительный директор Actavis Клаудио Альбрехт, который после завершения приобретения его компании американской Watson останется без работы.

По данным информированных источников, он уже вел переговоры с акционерами Stada, которые разочарованы тем, что летом 2012 г. руководство немецкой компании проявило равнодушие к предложению Sun. (Фармацевтический вестник 14.01.13)

Прогноз рынка препаратов для лечения гепатита С до 2018 г.

В настоящее время рынок лекарственных препаратов для лечения гепатита С является одним из самых динамично развивающихся сегментов мирового фармрынка, как в плане разработки новых средств, так и с коммерческой точки зрения, сообщает Industryreportstore.com.

В 2004–2011 гг. предельный показатель среднегодового темпа роста (CAGR) составил 2,6%. Однако, по прогнозам аналитиков, к 2018 г. CAGR составит 28,3%, а в денежном выражении объем рынка будет составлять 14,9 млрд долл. США.

На сегодняшний день явными лидерами рынка являются препараты Pegasys компании Roche, PegIntron (Merck & Co.) и Incivek (Vertex Pharmaceuticals). При этом самые многообещающие портфели экспериментальных препаратов у компаний Gilead Sciences и Bristol-Myers Squibb.

Будущее рынка препаратов для лечения гепатита С – это комбинированные средства. Основной составляющей комбинированной терапии составят нуклеозидные ингибиторы обратной транскриптазы благодаря их высокой эффективности.



Аналитики ожидают, что Gilead Sciences и Bristol-Myers Squibb выведут на рынки комбинированные препараты начиная с 2015 г. По их мнению, к 2018 г. эти компании захватят значительную долю рынка и будут доминировать. (Фармацевтический вестник 17.01.13)

Индия рассчитывает экспортировать фармпродукцию на 15,5 млрд долл. США в 2012/13 финансовом году.

Как заявили в Министерстве торговли Индии, ожидается, что в 2012/13 финансовом году объем экспорта фармпродукции увеличится на 17% и составит 15,5 млрд долл. США по сравнению с 13,22 млрд долл. в 2011/12 финансовом году, сообщает газета The Economic Times.

По планам правительства, в 2013/14 финансовом году объем экспорта должен составить 245 млрд долл. США, однако, по словам представителя министерства, эта цель труднодостижима.

Индийские власти проводят политику жестких мер в отношении качества фармацевтической продукции. Все партии экспортируемых лекарственных препаратов снабжены баркодами, позволяющими отслеживать происхождение продукции и ее передвижение. Это сделано, по словам представителя Министерства торговли, чтобы повысить доверия к фармпрепаратам индийского производства.

На долю европейского и американского рынка приходится 55% общего экспорта лекарств из Индии. Всего индийская фармпродукция экспортируется в 220 стран мира. (Фармацевтический вестник 18.01.13)

Индийская Cadila намерена инвестировать в производство лекарств в Астраханской области.

Астраханская делегация представила потенциал области на международном инвестиционном саммите "Энергичный Гуджарат — 2013", прошедшем в Индии.

Поездке на саммит астраханской делегации во главе с председателем правительства области Константином Маркеловым предшествовали деловые переговоры с представителями крупного индийского бизнеса. Индусы побывали в регионе с целью изучить инвестиционные перспективы и остались довольны. Индийские коммерсанты озвучили своё желание инвестировать в развитие в области фармацевтического и автомобильного бизнеса, а также бионанотехнологий.

Константин Маркелов сразу после выступления на торжественном открытии саммита встретился с собственниками крупной фармкомпания Cadila. Руководство компании хочет вложить в производство лекарств на территории России. Президента компании подкупило месторасположение Астраханской области, отсюда удобно будет вести отгрузки и по территории нашей страны, и в государства Прикаспия, Центральную Азию, Ближний Восток.

- Мы предложили несколько вариантов сотрудничества и теперь ждём компанию к нам на подписание соглашения, надеемся на благополучный исход переговоров, тем более, что все предпосылки для этого есть, - рассказал Константин Маркелов на своем официальном сайте.



Для справки: Название компании: *Cadila Pharmaceuticals Ltd.* Адрес: *Sarkhej-Dholka Road, Bhat, Ahmedabad-382 210, INDIA* Вид деятельности: *Фармацевтическая промышленность* Телефоны: +912718225001 Факсы: +912718225039 E-Mail: website@cadilapharma.co.in Web: <http://www.cadilapharma.com> (Фармацевтический вестник 15.01.13)

Индийские власти рассматривают возможность принудительного лицензирования еще 3 препаратов.

Как сообщает газета The Economic Times со ссылкой на информированный источник, правительство Индии создало специальную комиссию по изучению вопроса об инициации процедуры принудительного лицензирования в отношении трех противоопухолевых препаратов – Trastuzumab компании Roche, а также Ixabepilone и Dasatinib компании Bristol-Myers Squibb. также комиссии предстоит выяснить возможность производства в Индии более дешевых дженериковых аналогов.

Министерство здравоохранения Индии направило свои предложения по принудительному лицензированию в отношении этих препаратов в Департамент промышленной политики и развития Индии, который, в свою очередь, запросил мнение департамента фармацевтики.

Однако министр химической промышленности и удобрений Индии Шрикант Йена опроверг информацию о получении запроса. (Фармацевтический вестник 14.01.13)

Pfizer рассматривает возможность приобретения подразделения у индийской Stride Arcolab.

Как сообщает агентство Bloomberg со ссылкой на информированные источники, американская фармацевтическая компания Pfizer наряду с другими фармпроизводителями рассматривает возможность приобретения компании Agila Specialties, являющейся подразделением по производству инъекционных лекарственных препаратов индийской компании Strides Arcolab. По мнению источников, сумма сделки может составить до 2 млрд долл. США.



Также они отмечают, что Pfizer уже приступил к комплексному аудиту подразделения. Среди других компаний, которые могут быть заинтересованы в приобретении Agila, источники упоминают американскую Mylon, швейцарскую Novartis и немецкую Fresenius. По их мнению, сделка может быть заключена уже в I квартале 2013 г. За первые 9 месяцев 2012 г. объем продаж Agila, которая производит противоопухолевые препараты и антибиотики, составил 10 млрд рупий (183 млн долл. США), сообщает Bloomberg.

Представители Pfizer, Mylan, Novartis и Fresenius от комментариев отказались. (Фармацевтический вестник 15.01.13)

Shionogi вступила в патентный спор с Sandoz.

Японская фармацевтическая компания Shionogi&Co., Ltd., направила в окружной суд штата Нью-Джерси иск против швейцарской Sandoz, обвинив ее в нарушении прав интеллектуальной собственности в отношении антибиотика Doribax, сообщает Equities.com. В частности, истец утверждает, что Sandoz, подавшая в FDA заявку на одобрение своего аналога, нарушила патент на кристаллическую форму препарата, который истекает 30 марта 2021 г.

Shionogi лицензировала права на Doribax в США компании Peninsula Pharmaceuticals, которая в настоящее время является подразделением Johnson & Johnson. Антибиотик продается в 87 странах под торговым наименованием Finibax/Doribax.

Кроме того, с декабря 2011 г. Shionogi находится в состоянии патентной тяжбы с Sandoz в том же суде в отношении патента на активную субстанцию препарата, срок действия которого истекает 5 июня 2015 г. (Фармацевтический вестник 15.01.13)

Amgen построит производственное предприятие в Сингапуре.

Американская биотехнологическая компания Amgen объявила о намерении построить ультрасовременное производственное предприятие на территории Биомедицинского парка Туас в Сингапуре, сообщает FirstWord Pharma. Ожидается, что в течение нескольких лет объем инвестиций составит около 200 млн долл. США. Новое предприятие позволит увеличить производственные возможности Amgen по выпуску моноклональных антител, как для клинических испытаний, так и в промышленных масштабах.

По планам компании, строительство начнется в ближайшие месяцы (Фармацевтический вестник 17.01.13)

Forest завершил III квартал финансового года с убытком на фоне дженериковой конкуренции в отношении Lexapro.

В III квартале 2013 финансового года американская фармацевтическая компания Forest Laboratories потерпела убыток в размере 153,6 млн долл. США против прибыли 278,4 млн долл. годом ранее на фоне потери патентной защиты на антидепрессант Lexapro, сообщает FirstWord Pharma.

Объем продаж этого препарата за три месяца упал с 593 млн долл. до 20,3 млн долл. после появления дженерикового аналога в США.

Общий объем продаж компании сократился на 41,6% и составил 678 млн долл. США, что намного ниже прогнозов аналитиков (762 млн долл.).

Объем продаж препарата Namenda вырос на 1,6% – до 345,8 млн долл. США. По препарату Bystolic показатель увеличился на 20,1% – до 108,8 млн долл.

Как отметил исполнительный директор Forest Ховард Соломон, в декабре 2012 г. компания вывела на рынок 2 новых препарата – Tudorza и Linzess. Он выразил уверенность в том, что эти продукты и еще семь новых препаратов вкупе с двумя экспериментальными средствами levomilnacipran и cariprazine, которые находятся на рассмотрении FDA, позволят компенсировать потери от продаж Lexapro и будущую потерю патентной защиты на Namenda.

По прогнозу компании, за весь 2013 финансовый год прибыль на акцию составит 0,45–0,60 долл. при объеме продаж 3,1–3,2 млрд долл. США. Аналитики ожидают эти показатели на уровне 0,25 долл. и около 3,2 млрд долл. США соответственно. (Фармацевтический вестник 16.01.13)

В Roche назначен новый руководитель научно-исследовательского подразделения.

Швейцарская фармацевтическая компания Roche объявила о назначении бывшего исполнительного директора Медицинского научно-исследовательского института Sanford-Burnham Джона Рита на пост руководителя подразделения по научным исследованиям и ранним разработкам (pRED), сообщает FirstWord Pharma. В компании отметили, что исполняющий обязанности главы подразделения Майк Берджесс решил покинуть компанию.

Комментируя новость о назначении Джона Рита, аналитики компании Kepler Capital Markets отметил, что назначения человека извне является отличным ходом, т.к. исторически продуктивность R&D была очень низкой.

Исследовательское подразделение Roche в последнее время преследуют неудачи. В 2012 г. компания прекратила клинические испытания III фазы препарата для лечения сердечно-сосудистых заболеваний dalcetrapib. Эта неудача



стала одной из причин закрытия исследовательского центра в г. Натли (штат Нью-Джерси, США) и увольнению тогдашнего руководителя pRED Жана-Клода Горо. (Фармацевтический вестник 16.01.13)

Топ-менеджер Sanofi Pasteur MSD назначен руководителем Vaccines Europe.

Как объявили в компании Sanofi Pasteur MSD (совместное предприятие по производству вакцин между Sanofi Pasteur и Merck&Co.), ее вице-президент по доступу к рынкам, политики в области здравоохранения и медицинским вопросам Андреа Раппаглиози назначен президентом организации Vaccines Europe с начала 2013 г., сообщает Zenora.

Vaccines Europe представляет производителей вакцин в Европейской федерации фармацевтической промышленности и ассоциаций (EFPIA).

Андреа Раппаглиози имеет двадцатилетний опыт работы в отрасли, в т.ч. в компаниях Sanofi и GlaxoSmithKline.

Недавно руководство Sanofi Pasteur MSD назначило Сержа Монтеро вице-президентом и генеральным менеджером по операциям по Франции. (Фармацевтический вестник 15.01.13)

Самые прибыльные лекарственные препараты в истории человечества. "Росинвест". 13 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге

"**Тематические новости**" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).

Фармацевты у обрыва. "Ведомости". 17 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге

"**Тематические новости**" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).

Битва у пирамиды. "Ведомости". 18 января 2013

Дайджест статей в демонстрационном выпуске не представлен. Для наших клиентов информация предоставляется в полном объеме, в том числе графические и табличные данные. Более подробная информация об услуге

"**Тематические новости**" на нашем сайте www.ADVIS.ru, для перехода нажмите [здесь](#).