

Продукты агентства INFOLine были по достоинству оценены ведущими европейскими компаниями. Агентство INFOLine 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 получение качественного продукта и постпродажного обслуживания.



Крупнейшая информационная база данных мира включает продукты 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.

## Информационная услуга «Тематические новости»

# Фармацевтическая и медицинская промышленность РФ

Периодичность: **еженедельно**

Информационные услуги для Вашего бизнеса

- Тематические новости
- Отраслевая лента новостей
- Готовые маркетинговые продукты
- Заказные исследования
- Доступ к базе данных 7000 СМИ

и многое другое



## Содержание выпуска

<b>Об услуге .....</b>	<b>5</b>
<b>Макроэкономические события .....</b>	<b>7</b>
<i>Оперативное совещание с вице-преьерами провёл Премьер Михаил Мишустин 11 апреля 2022 года. ....</i>	<i>7</i>
<i>От антироссийских санкций больше других пострадали уральские производители продуктов и лекарств (Свердловская область). ....</i>	<i>9</i>
<b>Отраслевые события .....</b>	<b>10</b>
<i>Зампредседателя Совета безопасности Дмитрий Медведев заявил о необходимости преодолеть зависимость РФ от импорта в фармацевтике. ....</i>	<i>10</i>
<i>Ученые призвали создать программу импортозамещения в области медицинских препаратов. ....</i>	<i>10</i>
<i>Росздравнадзор: зарубежные производители медицинских изделий готовы продолжать работу в РФ. ....</i>	<i>10</i>
<i>Депутаты предложили ввести внешнюю администрацию ушедшим с российского рынка производителям ЛС. ....</i>	<i>11</i>
<i>Фармкомпания не ожидает дефицита лекарств из-за отказа от европейской упаковки. ....</i>	<i>11</i>
<i>В ЦРПТ заявили, что дефицита ибупрофена в России не будет. ....</i>	<i>12</i>
<i>Лекарства лишаются испытаний. "КоммерсантЪ". 11 апреля 2022. ....</i>	<i>12</i>
<i>Илья Торосов, первый замглавы Минэка: "Дефолта не будет". "Известия". 11 апреля 2022. ....</i>	<i>12</i>
<i>Не время для паники: как предприятие в Ленобласти в условиях санкций продовольственную безопасность России защищает. "Онлайн47.ру". 11 апреля 2022. ....</i>	<i>13</i>
<i>Лекарства не заставят себя ждать. "КоммерсантЪ". 12 апреля 2022. ....</i>	<i>13</i>
<i>Таблетки теряют упаковку. "Бумпром.ру". 13 апреля 2022. ....</i>	<i>13</i>
<i>Таблетка от паники. "Российская газета". 13 апреля 2022. ....</i>	<i>13</i>
<b>Фармацевтическая и медицинская промышленность .....</b>	<b>14</b>
<b>Общие новости фармацевтической промышленности .....</b>	<b>14</b>
<i>Ростстат сообщил о росте цен на лекарства в марте на 15,3%. ....</i>	<i>14</i>
<i>Средняя цена за упаковку лекарства выросла на 21% с начала года. ....</i>	<i>14</i>
<i>RNC Pharma: благодаря ажиотажному спросу продажи ветеринарных препаратов на маркетплейсах в марте 2022 г. выросли в 3,4 раза. ....</i>	<i>15</i>
<i>ФОМС выявил нарушения при списании химиотерапевтических лекарств. ....</i>	<i>16</i>
<i>АОКИ назвала 2021 год одним из наиболее удачных для отрасли за последнее десятилетие. ....</i>	<i>16</i>
<i>В 2021 году самыми популярными БАД у россиян были пробиотики и моновитамины. "Фармацевтический вестник". 10 апреля 2022. ....</i>	<i>17</i>
<i>Отбросить маски: бизнес приостановил производство средств защиты. "Известия". 13 апреля 2022. ....</i>	<i>17</i>
<b>Государственное регулирование .....</b>	<b>18</b>
<i>Распоряжение от 14 апреля 2022 года №864-р: Правительство внесло в Госдуму законопроект о расширении возможностей производителей лекарств из плазмы крови. ....</i>	<i>18</i>
<i>Постановление от 7 апреля 2022 года №612: Правительство запускает специальную программу поддержки системообразующих предприятий фармацевтической и медицинской промышленности. ....</i>	<i>18</i>
<i>Участникам фармрынка предоставят независимые банковские гарантии с льготной ставкой комиссии. ....</i>	<i>18</i>
<i>Постановление от 5 апреля 2022 года №593: Правительство упростило процедуру регистрации лекарств до конца 2023 года. ....</i>	<i>19</i>
<i>Правительство одобрило декриминализацию сбыта и ввоза лекарственных средств и медизделий. ....</i>	<i>19</i>
<i>Правительство упростило процедуру регистрации лекарств в случае дефектуры. ....</i>	<i>20</i>
<i>Кабмин запускает специальную программу поддержки фармпредприятий и аптек. "Российская газета". 11 апреля 2022. ....</i>	<i>20</i>
<b>Новости Минздрава .....</b>	<b>21</b>
<i>Глава Минздрава РФ Михаил Мурашко заявил, что лекарств для льготных категорий граждан в РФ хватит на 5-12 месяцев. ....</i>	<i>21</i>
<i>Минздрав предложил список заболеваний для применения препаратов офф-лейбл. ....</i>	<i>21</i>
<i>Минпромторг: в РФ жизненно важные лекарства от болезни Паркинсона производят 10 компаний. ....</i>	<i>22</i>
<i>Минздрав РФ: препараты от астмы производятся и поставляются в нормальном режиме. ....</i>	<i>22</i>
<i>Минздрав рассказал об обеспеченности лекарствами для льготников. ....</i>	<i>22</i>
<i>Департамент здравоохранения Москвы отрицает дефицит лекарств от астмы. ....</i>	<i>23</i>
<i>Минздрав хочет обязать оптовиков своевременно отгружать препараты по заявкам аптек. ....</i>	<i>23</i>
<i>Россияне с Паркинсоном забывают про лекарства. "КоммерсантЪ". 11 апреля 2022. ....</i>	<i>24</i>
<i>Минздрав прогнозирует волну коронавируса к лету. "Ведомости". 13 апреля 2022. ....</i>	<i>24</i>
<b>Новости Росздравнадзора .....</b>	<b>25</b>
<i>Росздравнадзор: предпосылки к дефициту вакцины от коклюша и столбняка в РФ нет. ....</i>	<i>25</i>
<i>Роспотребнадзор: В РФ создают вакцину для профилактики ротавирусной инфекции у детей. ....</i>	<i>25</i>
<b>Лекарственное обеспечение .....</b>	<b>26</b>
<i>В России формируют систему отслеживания обеспеченности регионов лекарствами. ....</i>	<i>26</i>
<i>В Москве закупка и доставка профилактических вакцин для детей идут по плану. ....</i>	<i>26</i>



Эксперт: пациенты с эндокринными заболеваниями в РФ обеспечены необходимыми лекарствами. ....	27
Центр лекарственного обеспечения закупит противовирусные и антибактериальные лекарства (08.04.2022 г.). ....	27
Центр лекарственного обеспечения закупит препарат для лечения СМА. ....	28
"Герофарм" предлагает отменить госзакупки лекарств по упрощенной схеме в регионах. "Ведомости". 12 апреля 2022. ....	29
Лекарствам прописали централизацию. "КоммерсантЪ". 14 апреля 2022. ....	29
Лекарствам повредило нестабильное. "КоммерсантЪ". 14 апреля 2022. ....	29

## **Инвестиционные проекты .....30**

Ростех построит в Сургуте Центр высоких биомедицинских технологий (ХМАО). ....	30
"Проммонтаж" готов увеличить производственные мощности (Курская область). ....	30
Медицина, электроника и IT: предприятия ОЭЗ "Технополис "Москва"" предлагают свои разработки для российского рынка. ....	31
В Павловском районе Краснодарского края до конца 2022 года планируют достроить центр по производству радиофармпрепаратов. ....	32
Все необходимое для развития фармацевтического и медицинского кластера есть в Свердловской области - глава Минздрава РФ Михаил Мурашко. ....	32

## **Разработка вакцины против коронавируса .....33**

Глава ВОЗ заявил о паузе в вопросе инспекции в Россию по "Спутнику V". ....	33
Завод "Медсинтез" на Урале планирует начать производство вакцины "Спутник V" (Свердловская область). ....	33
Центр имени Гамалеи планирует исследование назальной вакцины с участием детей. ....	33
ФМБА назвало сроки пострегистрационных исследований вакцины "Ковасэл". ....	34
Российскую вакцину от коронавируса "Ковасэл" будут выпускать в Никарагуа. ....	34
"Вектор" официально переименовал вакцину "ЭпиВакКорона-Н". ....	34
В инструкцию "КовиВак" добавили более 30 побочных эффектов. ....	34
ФГБУ "ВНИИЗЖ" запатентовал в России вакцину для животных от COVID-19 "Карнивак-Ков". ....	35
Назальная вакцина попала в оборот. "КоммерсантЪ". 8 апреля 2022. ....	35
Горизонты для прививок. "Деловой Петербург". 11 апреля 2022. ....	35
Пока не говорим: "Прощай!". "Российская газета". 13 апреля 2022. ....	35

## **Разработка новых лекарственных средств .....36**

Производство препарата для лечения COVID-19 по полному циклу начнется в Подмосковье. ....	36
Распоряжение от 8 апреля 2022 года №796-р: Правительство профинансирует запуск производства препарата от коронавируса "МИР 19". ....	36
Минобрнауки сообщило, что в 2023 году запустят производство нового класса антикоагулянтов. ....	36
В России синтезировали ранозаживляющую мазь, которая эффективнее зарубежного аналога. ....	37
В Волгограде разрабатывают препараты против старения. ....	38

## **Международное сотрудничество .....39**

РФ будет развивать двусторонние контакты по вопросам лекарств и медоборудования. ....	39
---	----

## **Маркировка лекарственных препаратов .....40**

Минпромторг предложил временно декриминализовать оборот товаров без маркировки. ....	40
--	----

## **Новости производителей лекарственных средств .....41**

"Р-Фарм" завершил исследование собственного оригинального препарата Арцерикс для терапии идиопатического рецидивирующего перикардита. ....	41
"Р-Фарм" и "Русфармтех" подписали соглашение по разработке препарата для терапии рака желудка. ....	41
Завод "Медсинтез" сможет полностью покрыть потребность рынка России в инсулине (Свердловская область). ....	42
"Медсинтез" запустит в 2022 году производство реагентов для создания лекарств (Свердловская область). ....	42
Фармкомпания "Биокад" увеличила чистую годовую прибыль в 3,6 раза. ....	43
"Валента фарм" планирует возобновить производство препарата "Фенотропил" (Московская область). ....	43
«Релатокс»: Загадочный ботулотоксин. ....	44
Росатом намерен производить препараты для лечения болезней, ранее считавшихся неизлечимыми (Санкт-Петербург). ....	45
"Росатом" готовится выпускать импортозамещающий препарат-"убийцу" метастазов. ....	46
В Санкт-Петербурге обеспечили клинику отечественными препаратами для диагностики рака. ....	46
Ученые в Туле разработают субстанции лекарств для замещения импорта. ....	47
Фармпроизводитель "Эвалар" (Алтайский край) сократил чистую прибыль в 1,7 раза. ....	47
"Спутник V" поднял "Биокад" на новую высоту. "КоммерсантЪ в Санкт-Петербурге". 12 апреля 2022. ....	48

## **Новости производителей медицинских изделий .....49**

Роспотребнадзор зарегистрировал уникальный тест, обеспечивающий высокую выявляемость COVID. ....	49
--	----

## **Новости производителей парафармацевтической продукции .....50**

Томская компания готова заместить известные иностранные бренды БАДов. ....	50
--	----

## **Новости прочих компаний .....51**

Импортозамещение в сфере фармацевтического оснащения от завода "АВРОРА". ....	51
Краснокамское ООО "Кама" может начать поставлять картон для производства фармацевтической упаковки (Пермский край). ....	51



<b>Региональные новости</b> .....	<b>53</b>
<i>Несырьевой экспорт Москвы в ОАЭ показал семикратный рост.</i> .....	53
<i>В рамках импортозамещения в Тульской области расширяют производство лекарств.</i> .....	53
<i>В Алтайском крае почти в два раза увеличат площадь складов для лекарств.</i> .....	54
<b>Зарубежные новости</b> .....	<b>55</b>
<b>Разработка вакцины против коронавируса</b> .....	<b>55</b>
<i>Япония выделит \$500 млн на обеспечение вакцинами от COVID-19 развивающихся стран.</i> .....	55
<i>РНК-вакцины повышают риск развития миоперикардита у молодых мужчин.</i> .....	55
<b>Ближнее зарубежье</b> .....	<b>56</b>
<i>Белорусская фармпромышленность по итогам I квартала 2022г сработала устойчиво и эффективно.</i> .....	56
<i>Белорусские фармпредприятия могут заменить сырье из ЕС и с Украины поставками из РФ.</i> .....	56
<i>Биофармзавод в Жамбылской области Казахстана будет выпускать до 60 млн доз препаратов в год.</i> .....	56
<i>В Узбекистане проанализированы показатели фармацевтической отрасли, определены дальнейшие задачи.</i> .....	57
<i>В Узбекистане совместно с КНР реализуется проект по созданию медико-технологического парка по синтезу лекарственных веществ.</i> .....	58
<b>Страны Евросоюза</b> .....	<b>59</b>
<i>Novartis реструктуризирует бизнес и уволит часть сотрудников.</i> .....	59
<i>Novartis оспорила решение об аннулировании патента на финголимод в суде.</i> .....	59
<i>BioNTech заключила соглашение по разработке платформ доставки для мРНК-вакцин (Германия).</i> .....	59
<b>США</b> .....	<b>61</b>
<i>Reuters: Moderna отозвала 765 тыс. доз вакцины после нахождения в ампуле инородного тела.</i> .....	61
<i>Pfizer приобрела занимающуюся разработкой препаратов против РСВ компанию.</i> .....	61
<i>Jazz заключает соглашение с Werewolf Therapeutics по разработке противоопухолевого препарата.</i> .....	61
<b>Прочие страны</b> .....	<b>62</b>
<i>Ученые выяснили, что Pfizer в пять раз лучше Sinovac защищает от тяжелого течения ковида.</i> .....	62

## Об услуге

Стремительные изменения в российской экономике последних лет повлекли за собой множество бизнес-трансформаций. К участникам рынка предъявляются все более жесткие требования и они вынуждены непрерывно повышать эффективность своей работы.

Сегодня необходимость улучшения результативности коммерческих, маркетинговых и других отделов изменила подход бизнеса к работе с информацией, открыв новые возможности и риски. Нужными сведениями недостаточно просто обладать, нужно иметь к ним постоянный доступ, хранить в удобном для работы формате и уметь извлекать максимальную пользу из этих массивов данных.

В ответ на потребность рынка в свежей и актуальной информации о событиях в розничной торговле, информационно-аналитического агентства INFOline разработало еженедельный новостной бюллетень Тематические новости: "Фармацевтическая и медицинская промышленность РФ"

Объем фармацевтического рынка России превысил 2 трлн руб. По оценке INFOline, крупнейшей компанией-производителем и дистрибьютором фармацевтической продукции является Группа компаний "ПРОТЕК", консолидированный оборот которой за 2020 г. составил почти 294 млрд руб. Также в списке крупнейших отечественных производителей лекарственных средств числятся компании "Р-Фарм", "Фармстандарт", "Нижфарм" и "Биокад".

Объем производства медицинской техники в России составил около 300 млрд руб. Основной особенностью российского рынка медоборудования является использование зарубежной аппаратуры компаний Siemens, GE Healthcare, Braun, Olympus и т.д. Российские компании импортируют сложное оборудование для диагностики и лечения различных заболеваний, проведения сложных операций; отечественные же производители выпускают крайне мало подобных аппаратов для медицины.

Правительством РФ оказывается государственная поддержка отрасли в рамках программы "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" и "Стратегии развития фармацевтической промышленности до 2030 года" (Фарма-2030). Объем бюджетных ассигнований на реализацию программ из средств федерального бюджета составляет более 132 млрд руб. Основные усилия федеральных и региональных властей в области здравоохранения нацелены на увеличение объема показателей в сфере экспорта лекарственных препаратов, а также на оптимизацию использования медицинской инфраструктуры, благодаря чему в стране ведется строительство многопрофильных и высокотехнологичных медицинских учреждений и фармацевтических производств.

Регулярный мониторинг отрасли позволит оперативно отслеживать важнейшие события, государственное регулирование, новинки и тенденции на рынке фармацевтической промышленности. В ответ на потребность рынка в свежей и актуальной информации о развитии фармацевтической и медицинской промышленности, производстве медицинских изделий, оборудования и лекарственных средств, информационно-аналитического агентства INFOline разработало регулярный новостной бюллетень "Фармацевтическая и медицинская промышленность РФ".

### Характеристики информационного бюллетеня:

- информационный бюллетень услуги "Тематические новости: Фармацевтическая и медицинская промышленность РФ" включает данные о развитии фармацевтической и медицинской отрасли, открытии новых производственных мощностей, инвестиционных планах участников отрасли, тенденциях отрасли, законодательных изменениях, новых продуктах и других важных событиях;
- важные новости содержат справки о компаниях, где предоставлена необходимая контактная информация организаций;
- материалы информационного бюллетеня структурированы по тематическим разделам;
- периодичность предоставления информационного бюллетеня – еженедельно;
- количество оригинальных новостей по инвестиционным проектам, включенным в один информационный бюллетень, в среднем составляет 80-100 материалов.

### Широкий спектр форматов предоставления "Тематических новостей":



**HTML** – для чтения в on-line;



**Microsoft Word** – для чтения и редактирования;

**PDF** –



для чтения off-line, для носимых устройств.

### Клиенты также получают дополнительные возможности:

- размещение собственных пресс-релизов на сайте ADVIS.ru и в информационных продуктах агентства;
- выполнение информационных запросов в "Базе материалов" нашего агентства, ведущейся с 2002 года и насчитывающей более 4 500 000 материалов.





Более 2000 постоянных клиентов INFOline, среди них:



Для оформления **БЕСПЛАТНОЙ** подписки на 1 месяц и за консультацией по продуктам вы можете обратиться по телефонам: +7 (812) 322-68-48 и +7 (495) 772-76-40, а также написать нам на электронную почту [retail@infoline.spb.ru](mailto:retail@infoline.spb.ru)

. Будем рады ответить на любые ваши вопросы!

Информационное агентство INFOline также предоставляет услуги [индивидуального мониторинга СМИ](#) в соответствии с вашим техническим заданием.

### Об агентстве INFOline

Информационно-аналитическое агентство INFOline ([www.infoline.spb.ru](http://www.infoline.spb.ru)) с 2001 г. занимается ежедневным мониторингом экономических событий. За все время работы собрано более 4 000 000 уникальных новостных и аналитических материалов. Сотни компаний ежедневно получают информационную поддержку в виде услуги "Тематические новости" и периодических отраслевых обзоров. С 2004 г. специалисты INFOline по заказу клиентов или в рамках подготовки готовых продуктов проводят исследования розничной торговли, строительства и отрасли строительных материалов, агропромышленного комплекса, пищевой промышленности, нефтегазовой и угольной промышленности, электроэнергетики, транспорта и логистики, судостроения и других отраслей экономики. Специалисты INFOline на постоянной основе консультируют руководителей отделов ведущих российских и зарубежных компаний. Также INFOline постоянно осуществляет мониторинг инвестиционных процессов в различных отраслях экономики России и формирует структурированное описание инвестиционных проектов в промышленном, гражданском инфраструктурном строительстве.

Сотрудники информационного агентства INFOline регулярно участвуют в деловых мероприятиях для менеджмента компаний в качестве спикеров и организаторов.

Выступления специалистов агентства находятся в доступе на YouTube-канале INFOline.

Подписывайтесь на наш [Telegram-канал INFOline](#) - экономические новости, чтобы держать в поле зрения самую важную информацию.

Свидетельство о регистрации INFOline как СМИ: ИА №ФС77-37500 от 15.09.2009 г. Роскомнадзор. Москва.

**Дополнительную информацию Вы можете получить на сайтах [www.infoline.spb.ru](http://www.infoline.spb.ru) и [www.advis.ru](http://www.advis.ru)**

**Всегда рады ответить на вопросы по телефонам +7 (812) 322-68-48, +7 (495) 772-76-40**

**или по электронной почте [retail@infoline.spb.ru](mailto:retail@infoline.spb.ru)**

**Дополнительная информация на [www.infoline.spb.ru](http://www.infoline.spb.ru) и [www.advis.ru](http://www.advis.ru)**



# Новая экономическая парадигма

## Макроэкономические события

### Оперативное совещание с вице-премьерами провёл Премьер Михаил Мишустин 11 апреля 2022 года.

В повестке: о мерах для повышения доступности лекарств, о дополнительном финансировании больниц на оказание бесплатной медицинской помощи, о создании передовых инженерных школ, о запуске всероссийского голосования за объекты благоустройства.

#### Из стенограммы:

**М.Мишустин:** Добрый день, уважаемые коллеги!

Начнём с важной темы лекарственного обеспечения граждан. Из-за внешнего давления на нашу страну и нарушения логистических цепочек могут возникнуть объективные трудности с поставками. Мы принимаем меры, чтобы нужные людям препараты были доступны, прежде всего – помогаем нашим компаниям, которые способны обеспечить собственное производство.

Правительство запускает специальную программу поддержки системообразующих предприятий фармацевтической и медицинской промышленности, а также дистрибьюторов такой продукции и аптечных сетей. Все они смогут получить независимые банковские гарантии с льготной ставкой комиссии. Для предприятий она составит 1%, а банкам будет компенсироваться до 2%. Подписано постановление Правительства, которое устанавливает правила возмещения кредитным организациям таких расходов.

Механизм независимых гарантий позволяет защитить участников сделок. Если компании не могут в силу каких-либо причин выполнить обязательства по контрактам, или, проще говоря, у них нет возможности рассчитаться, то поставщик получит средства от банка. Используя такой инструмент, фармкомпании и аптеки смогут минимизировать риски.

Также мы принимаем меры, чтобы нужные препараты были в наличии. Понятно, что пока по отдельным позициям собственное производство не налажено или выпускается недостаточно продукции. Некоторую мы по-прежнему завозим из-за рубежа. Принято решение ускорить и упростить процедуры государственной регистрации лекарств, которых не хватает в нашей стране. Также можно будет ввозить и продавать зарегистрированные препараты в упаковках, изначально предназначенных для реализации в иностранных государствах.

Всё это позволит быстрее выводить медикаменты на рынок, чтобы они были доступны нашим гражданам.

Продолжим поддерживать наши больницы и поликлиники, которые работают в системе обязательного медицинского страхования. Дополнительно выделим 35 млрд рублей на эти цели. Средства получат 74 российских субъекта.

Прошлый год и начало текущего были крайне непростыми для системы здравоохранения. С увеличением числа заболевших выросла и финансовая нагрузка на медицинские учреждения. Ведь они оказывали помощь большему количеству пациентов, закупали необходимые им лекарства, проводили исследования. Федеральное финансирование компенсирует возросшие расходы. Больницы и поликлиники и дальше смогут стабильно работать, чтобы граждане могли получить медицинскую помощь бесплатно.

Ещё один важный вопрос – об обеспечении экономики страны высококвалифицированными техническими специалистами. Эта задача стала жизненно необходимой в условиях внешних санкций. России крайне важно в кратчайшие сроки достичь технологической независимости, которая базируется на крепкой и диверсифицированной промышленности.

У нас в стране всегда была самая сильная инженерная школа. И сейчас особенно нужно, чтобы современные специалисты владели прогрессивными технологиями. В ходе отчёта Правительства в Государственной Думе подробно затрагивали тему интеграции науки, бизнеса и образования.

Правительство запускает федеральный проект по созданию 30 передовых инженерных школ на вузовских площадках в различных регионах страны.

Молодые специалисты должны перенимать знания и умения по обслуживанию сложных систем у профессионалов высочайшего класса. Идея такого наставничества принадлежит начальнику одного из сборочных цехов завода "Пермские моторы". Мы общались с ним во время посещения этого предприятия. Теперь есть конкретное решение.

В целом на эти задачи в рамках государственной программы "Научно-технологическое развитие" в течение трёх лет предусмотрены значительные средства – свыше 36 млрд рублей.

Дмитрий Николаевич (*обращаясь к Д.Чернышенко*), доложите, пожалуйста, подробнее, как планируется реализовать этот проект.

**Д.Чернышенко:** Уважаемый Михаил Владимирович!

Действительно, совместно с Минобрнауки мы уже приступили к его реализации. В текущих условиях мы сфокусируем работу запускаемых инженерных школ при поддержке ведущих российских предприятий, которые испытывают потребность в кадрах, прежде всего в тех областях, где нам именно сейчас нужно наращивать



компетенцию, – это микроэлектроника, фармацевтика, генетика, агроинженерия и многие другие критически важные для нас направления, – что будет работать на экономический суверенитет нашей страны.

Для подготовки такой инженерной элиты, как Вы сказали, мы в вузах создаём так называемые передовые инженерные школы. Мы их формируем именно в партнёрстве с нашими высокотехнологичными компаниями, такими, например, как "Яндекс", "Ростех", "РЖД", КамАЗ, "Синара", где высокий уровень компетенций международного уровня. Они расположены в конкретных регионах. И часть обучения будет проходить как раз на производственных площадках лучших предприятий, которые находятся в непосредственной близости.

Стержень обучения – это решение прорывных инженерных задач по заданию самих компаний в партнёрстве с ними, что крайне интересно нашим ребятам. Цель состоит в том, чтобы получившие высокую квалификацию выпускники региональных вузов, которые пройдут обучение по этим инновационным программам, остались работать в своём родном регионе – как Вы в Перми выдели – на предприятиях конкретного промышленного сектора экономики. Вопрос участия компаний в этом проекте обсуждается. В частности, о нём уже шла речь на площадке РСПП.

Что очень важно, школы будут оснащены по высшему классу. Там будут суперэкспериментальные лаборатории, цифровые фабрики, технопарки с опытными производствами, современным оборудованием, мощными вычислительными системами, с хорошим российским прикладным программным обеспечением. Что будет на уровне, и, может, даже выше тех предприятий, куда пойдут потом работать специалисты по направлениям цифрового проектирования, моделирования: робототехника, искусственный интеллект, большие данные, цифровые двойники, электротранспорт, возобновляемая энергетика и так далее.

И уже в мае этого года по результатам конкурсного отбора мы определим 30 вузов, на базе которых будут созданы эти пилотные передовые инженерные школы. В дальнейшем их будет около ста. И до конца года будут разработаны 30 новых программ опережающей подготовки инженерных кадров. Но ключевая задача на данном этапе – это ускоренная подготовка профессорско-преподавательского состава и привлечение инженеров-практиков к преподаванию в школах нового формата. То есть преподаватели сами должны быть на уровне ведущих специалистов предприятий и даже выше.

Вы сказали, Михаил Владимирович, о существенном финансировании данного проекта из федерального бюджета. Но также хотел подчеркнуть, что мы рассчитываем и на партнёрство с нашими высокотехнологичными компаниями – это позволит привлечь и внебюджетные инвестиции, потому что они заинтересованы в этом даже больше, чем мы.

Сейчас мы видим, что они заявили порядка 1,5 млрд рублей на внебюджетное финансирование. Думаю, что когда мы начнём работать, эта сумма будет увеличиваться. И эффект от этой программы мы уже увидим, я думаю, к 2024 году, когда выпускники передовых школ придут работать в российские компании. К 2030 году в планах – обеспечить переподготовку и стажировку 10 тысяч преподавателей и выпустить более 40 тысяч высококлассных специалистов для отечественной экономики, чтобы можно было масштабировать этот нарабатанный потенциал для более чем 100 технических вузов нашей страны.

Уважаемый Михаил Владимирович, реализация проекта на постоянном контроле Правительства. Уверен, что новые инженерные кадры будут способны отвечать на глобальные вызовы, владеть наукоёмкими и универсальными инженерными знаниями.

**.М. Мишустин:** Спасибо, Дмитрий Николаевич.

Надо оперативно, максимально эффективно организовать работу по реализации всех запланированных мероприятий. Результатом должны стать сотни успешных прорывных проектов в различных сферах.

Ещё одна тема. Я о ней говорил во время отчёта в Государственной Думе. Речь идёт о благоустройстве наших городов. Такую работу будем продолжать в любой ситуации, создавая комфортную среду для жизни по всей стране.

Причём у граждан должна быть возможность самим определять проекты, которые надо реализовывать. Они лучше всех знают, какие места нужно привести в порядок в первую очередь. И мы обязаны учитывать их мнение. Это и есть та обратная связь, необходимость которой подчёркивал Президент.

С 15 апреля стартует всероссийское голосование за объекты благоустройства. Чтобы больше людей имели возможность выбрать новый облик своего района, принять участие в этом голосовании можно не только на специальном сайте, но и через волонтеров. Их мы будем активно привлекать к этой работе. Они помогут проголосовать на месте через планшет или смартфон. По всей стране станут действовать десятки тысяч таких помощников.

Мы активно это продвигаем и неоднократно обсуждали.

Марат Шакирзянович (*обращаясь к М.Хуснуллину*), важно, чтобы итоги голосования были своевременно реализованы. Прошу взять этот вопрос на личный контроль. (INFOLine, ИА (по материалам Правительства РФ) 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



**От антиросийских санкций больше других пострадали уральские производители продуктов и лекарств (Свердловская область).**

Наиболее пострадавшими от санкций отраслями малого и среднего бизнеса Свердловской области стали фармацевтика и пищепром. Об этом "Ъ-Урал" заявил директор Свердловского областного фонда поддержки предпринимательства Валерий Пиличев. По его словам, это связано с тем, что уровень сырьевой локализации в этих отраслях составляет менее 40-50%. "Помимо непосредственно проблемы с незаменимым европейским сырьем, поставки которого сейчас в основном возобновляются, путем поиска азиатских поставщиков, есть еще одна чрезвычайно важная проблема — патентное право. Если у некоего предприятия в недружественной стране есть патент на тот или иной продукт, его воспроизведение на своей территории — не совсем правильно с точки зрения действующего законодательства", — подчеркнул господин Пиличев.

Директор фонда поддержки предпринимательства добавил, что постепенно ситуация приходит в норму. "Надо сказать, что первая шоковая история уже подходит к завершению, и большинство предприятий ищет и находит возможности поставок сырья не из недружественных стран, при этом все стараются соблюдать все, так называемые, авторские, патентные ограничения", — добавил Валерий Пиличев.

С мнением господина Пиличева согласен управляющий продажами ООО "Алтей" (предприятие в городе Реж Свердловской области, производитель маршмеллоу и соломки в шоколаде) Николай Рябцев. По его словам, с момента введения санкций одной из центральных проблем стали поставки одного из ключевых ингредиентов маршмеллоу — желатина. "До введения санкций сырье поставлялось из Бельгии и Германии, в текущей ситуации этот источник закрыт. Остановки не произошло, потому что нам удалось быстро переориентировать поставки. Сейчас пищевой желатин поставляется из стран Азии и Китая", — сообщил господин Рябцев. (Коммерсантъ 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Отраслевые события

### Зампредседателя Совета безопасности Дмитрий Медведев заявил о необходимости преодолеть зависимость РФ от импорта в фармацевтике.

Зампредседателя Совета безопасности констатировал, что для успешной борьбы с инфекциями России необходимо решить несколько вопросов, в частности, проблему кадров, ускорения развития лабораторной базы для изучения опасных и вообще неизвестных инфекций

России нужно преодолеть серьезную зависимость от импорта в фармацевтике, заявил заместитель председателя Совета безопасности РФ Дмитрий Медведев на заседании межведомственной комиссии СБ по вопросам создания национальной системы защиты от новых инфекций.

Он констатировал, что для успешной борьбы с инфекциями России необходимо решить несколько проблем. "Это и кадры, и компетенции в сфере разработки и производства современных препаратов, ускорение развития лабораторной базы для изучения опасных и вообще неизвестных инфекций, преодоление серьезной зависимости от критически важного оборудования, от завоза сырья и материалов, а такая зависимость, к сожалению, существует", - указал Медведев. (ТАСС 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Ученые призвали создать программу импортозамещения в области медицинских препаратов.

Министр науки и высшего образования РФ Валерий Фальков отметил, что в настоящее время запрета на поставки медикаментов в Россию из недружественных стран нет, но стоит исключить возможность потенциального дефицита лекарственных средств

Руководители научных институтов и университетов, занимающихся научными разработками и подготовкой кадров в области медицины, фармацевтики, химии и биологии, предложили запустить в России новую единую программу импортозамещения в области медицинских препаратов. Об этом в среду сообщили в Минобрнауки РФ по итогам заседания рабочей группы по вопросам развития научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ в сфере производства лекарственных и профилактических препаратов.

"Ученые сошлись во мнении, что в сложившейся ситуации для ускорения разработок необходим централизованный квалифицированный заказчик, который будет ставить конкретную задачу, например, создание нового бактериального или противовирусного средства и других препаратов, а НИИ в рамках консорциумов, организованных по территориальному принципу, возьмут на себя фармацевтические разработки. Участники выступили с инициативой создать новую единую программу импортозамещения в области медицинских препаратов", - говорится в сообщении.

По данным министерства, эксперты прогнозируют, что в среднесрочной перспективе произойдет существенное реформирование работы в области медицины на площадках как Минздрава, так и Минобрнауки России с движением в сторону клеточных продуктов, индивидуальных фармакологических препаратов, особенно в области онкогематологии, ревматологии.

Директор Федерального научного центра исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М. П. Чумакова РАН Айдар Ишмухаметов в ходе заседаний обратил внимание на то, что за последние пять лет организацией было произведено и выпущено в гражданский оборот более шести вакцин. В том числе центру принадлежит создание третьей в России вакцины против коронавирусной инфекции "Ковивак".

"Надо разрабатывать наукоемкие технологии в производстве лекарств, а не делать дженерики. Сегодня в партнерстве с медиками мы будем создавать вакцины, направленные на предотвращение онкологических заболеваний", - приводятся в сообщении слова Ишмухаметова.

Министр науки и высшего образования РФ Валерий Фальков при этом отметил, что у России есть большие заделы в области медицинской науки. По его словам, в настоящее время запрета на поставки медикаментов из недружественных стран нет. "Однако необходимы превентивные меры, чтобы исключить возможность потенциального дефицита лекарственных средств", - приводятся в сообщении слова министра. (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Росздравнадзор: зарубежные производители медицинских изделий готовы продолжать работу в РФ.

Зарубежные производители медицинских изделий подтверждают свою готовность продолжать работать на российском рынке, сообщается на сайте Росздравнадзора.

В ведомстве под председательством руководителя службы Аллы Самойловой прошло онлайн-совещание с зарубежными производителями медицинских изделий.

"После обсуждения актуальных вопросов и предложений зарубежные производители медицинских изделий подтвердили свою готовность и дальше продолжать работать на российском рынке", - говорится в сообщении.

На мероприятии присутствовали более 60 участников, обсуждались пути дальнейшего взаимодействия, уточнили в Росздравнадзоре. (ПРАЙМ 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)**Депутаты предложили ввести внешнюю администрацию ушедшим с российского рынка производителям ЛС.**

В Госдуму внесен проект федерального закона "О внешней администрации по управлению организацией". Такое управление предлагается вводить на тех иностранных организациях и их филиалах, которые "являются единственным производителем определенных видов продукции, в том числе лекарственных препаратов или медицинских изделий".

Группа депутатов внесла в Госдуму законопроект, в котором прописан порядок введения внешнего управления организациями, чьи руководители — иностранные лица, покинули Россию, что повлекло прекращение деятельности компаний с нарушением требований законодательства России. В перечне таких организаций — единственные производители лекарств, следует из документа, который опубликован в системе обеспечения законодательной деятельности.

Внешняя администрация может быть назначена по решению суда (на шестой день с даты принятия заявления), говорится в пояснительной записке к законопроекту. Основаниями могут являться:

- прекращение управления деятельностью организации в нарушение законодательства;
- полное или значительное прекращение (приостановка) деятельности организации;
- перебои (их угроза) снабжения потребителей и нарушение критически значимых цепочек;
- необходимость привлечения бюджетных средств для бесперебойного снабжения потребителей;
- увеличение затрат потребителей и др.

Инициировать рассмотрение вопроса о назначении внешней администрации могут федеральный министр или глава региона, в котором зарегистрирована или на территории которого работает организация. Соответствующее предложение рассматривает межведомственная комиссия при Минэкономразвития.

Назначение внешней администрации может быть реализовано двумя способами: передача внешней администрации в доверительное управление акций (долей) организации или передача внешней администрации полномочий руководителя организации, полагают авторы законопроекта.

Внешняя администрация назначается на срок до 18 месяцев с возможностью продления еще на 18 месяцев. Полномочия внешней администрации могут быть досрочно прекращены на основании решения Межведомственной комиссии. В качестве внешней администрации судом может быть назначена государственная корпорация развития "ВЭБ.РФ" или иная организация, предложенная Межведомственной комиссией и согласованная с главой субъекта. Расходы, понесенные внешней администрацией, и ее вознаграждение возмещаются за счет средств организации, указано в тексте законопроекта. (Фармацевтический вестник 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)**Фармкомпании не ожидают дефицита лекарств из-за отказа от европейской упаковки.**

**Также на заводе "Сервье" уверены, что систему цифровой маркировки необходимо развивать, так как это эффективный инструмент по обеспечению пациентов препаратами**

Отечественные фармацевтические компании продолжают производство в штатном режиме и не испытывают сложности в связи с переходом на упаковку других поставщиков. Об этом ТАСС сообщили опрошенные производители.

"На данный момент фармацевтический завод "Сервье" в Москве продолжает производство лекарственных препаратов в штатном режиме. Вместе с партнерами в рамках программ снижения рисков мы подбираем альтернативные материалы и в самое ближайшее время планируем ряд тестирований", - сказал заместитель директора по управлению цепями поставок по странам ЕАЭС компании "Сервье" Роман Шориков.

Он отметил, что в компании считают преждевременными заявления о том, что переход на картон других поставщиков может вызвать сложности в работе с маркировкой. "Мы считаем некорректными и преждевременными выводы о том, что российский или китайский картон не подходит для нанесения маркировки, и, тем более, что это может быть причиной для отказа от работающей системы прослеживаемости. Ведь речь идет не об одном виде картона, а о целом наборе вариантов разной марки, плотности, свойств. Любой новый материал сперва необходимо тестировать, подбирать параметры печати и настройки оборудования, и только по результатам тестирования делать выводы", - сказал Шориков.

В "Сервье" уверены, что систему цифровой маркировки необходимо развивать, так как это эффективный инструмент по обеспечению пациентов препаратами. "Система маркировки и прослеживаемости движения лекарственных препаратов "Честный знак" - это важный и эффективный инструмент лекарственного обеспечения пациентов. Создание и отработка системы в последние пять лет потребовали от фармацевтической индустрии, оператора и властей больших организационных, интеллектуальных и финансовых вложений. Мы выступаем за взвешенный подход и продолжение развития системы маркировки", - сказал Шориков.

Штатный выпуск лекарств подтвердили и в группе компаний "Фармстандарт". "Предприятия группы компаний "Фармстандарт" продолжают производство и поставку препаратов в штатном режиме, вся продукция маркируется в



соответствии с требованиями законодательства. Сегодня в нашей номенклатуре более 450 наименований лекарственных препаратов различных форм и дозировок", - сообщили в пресс-службе "Фармстандарта".

Также на предприятиях группы отсутствуют проблемы с упаковкой. "Дефицита картона для упаковки препаратов в настоящее время мы не испытываем, так как заблаговременно провели диверсификацию поставок за счет расширения ассортимента закупаемых марок картона для изготовления упаковок лекарств, в том числе российских. Мы не стремимся создавать запасы пачек на складах свыше 2 месяцев. В объеме от 1 до 2 месяцев сформированы запасы картона у поставщиков. Средний горизонт планирования составляет от 4 до 6 месяцев", - отметили в компании.

#### **Новые поставщики**

"Озон Фармацевтика" в оперативном режиме смогла подобрать новых поставщиков упаковки, в том числе из России и Белоруссии, сообщил исполнительный директор компании Андрей Горшков. "В настоящее время проведены удачные эксперименты с печатью на картоне марки CG-1. В ближайшие дни пройдут испытания и с номенклатурой CG-2. Мы надеемся, что и они будут успешными. Дефицита упаковочных материалов не наблюдается", - сказал он.

По его словам, запасы упаковки формируются на период до 6 месяцев вперед, и на конец февраля мы в среднем имеем запас под планируемое производство до осени. В Минпромторге, в свою очередь, отметили, что импортные поставки мелованного картона в Россию не останавливаются, в частности, он продолжает поступать на российский рынок из Южной Кореи, Китая и Белоруссии. Также на складах дистрибьюторов имеются запасы продукции, в том числе европейского производства. (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **В ЦРПТ заявили, что дефицита ибупрофена в России не будет.**

**В Центре развития перспективных технологий отметили, что "в России достаточный запас препаратов на основе ибупрофена, производство не останавливается, рисков дефицита не наблюдается"**

Рисков дефицита в России препаратов на основе ибупрофена в связи с передачей британской компанией Reckitt Benckiser прав собственности на свой российский бизнес не наблюдается. Об этом в среду сообщили ТАСС в Центре развития перспективных технологий (ЦРПТ, оператор системы цифровой маркировки "Честный знак").

"В России достаточный запас препаратов на основе ибупрофена, производство не останавливается, рисков дефицита не наблюдается. Это следует из данных системы маркировки "Честный знак". Ранее британская компания Reckitt Benckiser - один из производителей лекарства на основе этого действующего вещества - заявила о планах по продаже бизнеса в России третьей стороне или своим сотрудникам в РФ", - отметили в ЦРПТ.

По состоянию на 13 апреля в гражданском обороте находится более 112 млн упаковок препаратов с ибупрофеном. По данным аналитиков "Честного знака", этого объема при текущем потреблении хватит более чем на полгода. Расчет производился на основе динамики продаж за последние 180 дней. При этом производство и импорт этих лекарств для российского рынка продолжается в достаточных объемах, подчеркнули в ЦРПТ.

Заместитель генерального директора ЦРПТ Реваз Юсупов уточнил, что производство и поставку медикаментов с ибупрофеном осуществляют 40 производителей и импортеров. В российских аптеках представлено 45 наименований лекарств с этим действующим веществом.

На сегодняшний день промаркировано 100% лекарств, выпускаемых в гражданский оборот. Благодаря системе маркировки лекарства прослеживаются по всей цепи поставок. Эти данные позволяют регуляторам избежать дефицита препаратов и присутствия в обращении нелегальной фармацевтической продукции.

Национальная система цифровой маркировки "Честный знак" внедряется в России с 2019 года для противодействия нелегальному обороту продукции. Она распространяется на 14 категорий: лекарства, молочная продукция, упакованная вода, табак, обувь, товары легкой промышленности, шубы, духи, фотоаппараты и шины. Проводятся эксперименты по маркировке БАДов, медицинских изделий, антисептиков, пива и слабоалкогольных напитков, а также электронных средств доставки никотина и жидкостей для них. (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **Лекарства лишаются испытаний. "Коммерсантъ". 11 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **Илья Торосов, первый замглавы Минэка: "Дефолта не будет". "Известия". 11 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Не время для паники: как предприятие в Ленобласти в условиях санкций продовольственную безопасность России защищает. "Онлайн47.ру". 11 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Лекарства не заставят себя ждать. "Коммерсантъ". 12 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Таблетки теряют упаковку. "Бумпром.ру". 13 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[Бумпром.ру](http://Бумпром.ру)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Таблетка от паники. "Российская газета". 13 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)





# Фармацевтическая и медицинская промышленность

## Общие новости фармацевтической промышленности

### Росстат сообщил о росте цен на лекарства в марте на 15,3%.

Росстат сообщил о росте цен на лекарства на 15,3%. Стоимость препаратов из Перечня ЖНВЛП выросла на 4,9%. Росстат опубликовал отчет об индексе потребительских цен в марте.

**Цены на лекарства, относящиеся к ЖНВЛП, в среднем повысились на 4,9%. Больше всего подорожали:**

фосфоглив – на 9,3%;

ацетилцистеин (АЦЦ) – на 7,8%;

супрастин, ксарелто – на 7,6%;

панкреатин – на 7,4%;

перекись водорода – на 6,9%;

аскорбиновая кислота – на 6,8%;

бисопролол, дротаверин – на 6,4%;

глицин – на 6,3%;

винпоцетин, омепразол, амоксициллин с клавулановой кислотой, гриппферон – на 4,7—5,4%.

**Лекарственные препараты, не относящиеся к ЖНВЛП, стали в среднем дороже на 15,3%:**

канефрон Н – на 25,6%;

мидокалм – на 20,8%;

корвалол – на 20,3%;

троксерутин, афобазол, синупрет, магне В6, левомеколь, мирамистин – на 17,1—19,1%;

метамизол натрия, комбинированные анальгетики, алмагель, поливитамины, эссенциале форте Н, нимесулид, активированный уголь, таурин, метилурацил, аципол – на 15,0—16,6%.

**Среди медицинских товаров и перевязочных материалов подорожали:**

аппараты для измерения артериального давления – на 13,0%;

бинты – на 12,7%;

шприцы одноразовые – на 10,8%;

термометры медицинские электронные – на 9,4%;

корректирующие очки, вата отечественная – на 9,0%;

термометры медицинские безртутные (галинстановые) – на 6,5%. (Фармацевтический вестник 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Средняя цена за упаковку лекарства выросла на 21% с начала года.

В период с 3 января по 27 марта 2022 года средняя цена за одну упаковку лекарства в аптеках составила 271 руб. Это больше на 21% по сравнению с аналогичным периодом предыдущего года.

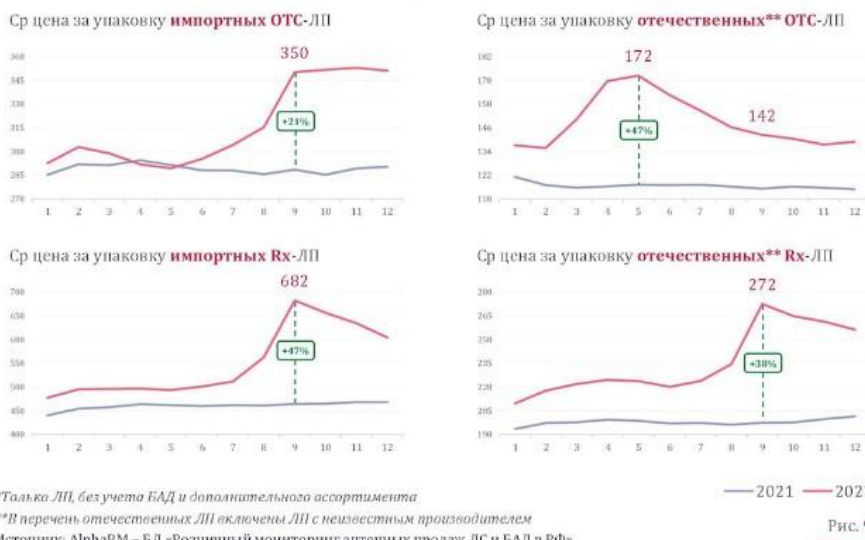
Максимального значения за первые 12 недель текущего года средняя цена достигла на девятой неделе: в период с 28 февраля по 6 марта упаковка лекарств обходилась в среднем в 336 рублей. По сравнению с девятой неделей 2021 года показатель вырос на 49%, по сравнению с восьмой неделей 2022 года – на 24%, следует из данных аналитической компании AlphaRM.

На девятой неделе выросли цены почти на все категории лекарств. Наибольшая динамика у рецептурных препаратов. По сравнению с девятой неделей 2021 года импортные рецептурные лекарства в стоимости выросли на 47%, отечественные – на 38%. Если сравнивать с восьмой неделей 2022 года, то рост был 21% и 16% соответственно.

У безрецептурных препаратов картина отличается. Средняя цена импортных лекарств с 28 февраля по 6 марта выросла на 21%, по сравнению с 21—27 февраля 2022 года – на 11%.

Максимум средней цены за отечественный безрецептурный препарат пришелся на пятую неделю 2022 года, а на 31 января – 6 февраля рост по отношению к пятой неделе 2021 года был +47%.

**Понедельная динамика средней цены\* на розничном коммерческом рынке в детализации по локализации и отпуску из аптеки, W'1-W'12 2022**



(Фармацевтический вестник 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**RNC Pharma: благодаря ажиотажному спросу продажи ветеринарных препаратов на маркетплейсах в марте 2022 г. выросли в 3,4 раза.**



Аналитическая компания RNC Pharma представляет обновление БД Аудит розничных продаж ВетЛП на маркетплейсах в России за март и по итогам 1 кв. 2022 г.

По итогам 1 кв. 2022 г. общий объём продаж вет. ЛП крупнейшими маркетплейсами России исчислялся суммой 338,7 млн. руб. (в розничных ценах, включая НДС). Продажи в рамках анализируемых площадок выросли относительно аналогичного показателя 2021 г. в 2,6 раза, притом, что выручка за первые три месяца 2022 г. в сумме опережала общий объём реализации всего 2020 г. и составляла без малого половину оборота, который продемонстрировали участники рынка в 2021 г. Показатели натуральной динамики по интернет-каналу были скромнее денежных, прирост в минимальных единицах дозирования (МЕД) был зафиксирован на уровне 72%, всего с начала текущего года маркетплейсы реализовали 1,8 млн. МЕД вет. ЛП.

Вообще стремительный рост продаж в он-лайне вряд ли можно считать nonsensом, скажем в 2021 г. нам приходилось наблюдать трёхкратную динамику в рублях, правда причины всё же носили принципиально иной характер, в прошлом году потребители фактически "распробовали" удобство канала, чему в т.ч. способствовала активная работа в части маркетинговой активности со стороны фармкомпаний. В первые месяцы текущего года развитие он-лайна тоже продолжалось на весьма высоком уровне, но в марте подключились панические настроения, когда из опасений исчезновения иностранных препаратов потребители начали делать запасы привычных продуктов. В итоге по итогам марта 2022 г. рублёвый объём продаж вет. ЛП на маркетплейсах вырос в 3,4 раза по сравнению с результатами марта 2021 г., а натуральные объёмы увеличились в 2,1 раза.

При этом общее количество торговых марок в сегменте за год не выросло, более того, фиксировалось даже некоторое сокращение ассортимента, по итогам 1 кв. 2022 г. в сегменте реализовывалось 359 торговых марок (на 3 меньше, чем годом ранее). Правда, позиции отдельных марок в топе значительно изменились, в частности, в десятку продуктов ворвались такие торговые марки как: Форесто ("Эланко"), Пимопет ("Гиги") и Фронтлайн ("Берингер Ингельхайм"), ранее они находились далеко за пределами TOP-10.

В TOP-20 иностранных корпораций-производителей, лидирующих по объёмам продаж в 1 кв. 2022 г. всего 4 производителя демонстрировали отрицательную динамику. Остальные росли, причём 9 организаций показывали не просто высокие показатели, фиксировалась кратная динамика продаж. Абсолютным лидером с точки зрения темпов роста в рамках анализируемого периода стала чешская "Контипро" (рост в 5,3 раза), в он-лайн канале представлен



только один продукт – препарат гиалуроновой кислоты для лечения артрозов, артритов и других заболеваний опорно-двигательного аппарата Бонхарен, правда объёмы здесь относительно небольшие. Второй результат показал отраслевой лидер "МСД", компания увеличила продажи в 4,1 раза, причём эту динамику обеспечил фактически один препарат – Бравекто, хотя компания реализовывала на маркетплейсах 11 разных торговых марок. Наконец, третий результат показала латвийская "Гиги" (в 3,9 раз), в основном рост обеспечил уже упоминавшийся выше кардиотоник Пимопет.

По TOP-20 российских компаний показатели динамики в целом выглядели скромнее, на общем фоне отметим результаты компаний "Астрафарм" (рост в 2,2 раза в рублях) и "Фаворит" (в 2 раза). В отношении первой примечательны результаты антидепрессанта Экспресс Успокоин, продажи продукта в он-лайн за минувший год выросли в 3,9 раза, так же значительный вклад в прирост внес антигельминтик Празител. Компания Фаворит наращивала продажи репеллентных средств для собак и кошек, препараты Гуд Дог и Гуд Кэт соответственно.

**Для справки:** Название компании: *ООО Аналитическая компания «АРЭНСИ Фарма» (RNC PHARMA)* Адрес: 129327, Москва, ул. Коминтерна, д. 7, корп. 2, оф. 218 Телефоны: +7(495)7898191; +7(495)4711381; +7(495)9716337 E-Mail: [info@rncph.ru](mailto:info@rncph.ru) Web: <http://rncph.ru/> (INFOLine, ИА (по материалам компании) 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **ФОМС выявил нарушения при списании химиотерапевтических лекарств.**

Федеральный фонд ОМС (ФОМС) выявил нарушения при списании химиотерапевтических лекарств. Общая сумма сомнительных операций, которые теперь невозможно подтвердить, составила 185,9 млн руб.

ФОМС обнаружил массовые списания химиотерапевтических препаратов без документального подтверждения, несоответствие количества использованных в лечении пациентов и списанных медикаментов, отсутствие обязательной инвентаризации и учета непригодных остатков в 2020 и 2021 годах. Как пишет "МВ", было проведено 33 проверки в 14 регионах России. В результате сумма операций, которые вызвали нарекания проверяющих в рамках именно некорректного списания препаратов, составила 185,9 млн руб.

Так, факты списания химиотерапевтических препаратов "без документального подтверждения" обнаружены в Севастополе (на 77,1 млн руб.), Смоленской (27,3 млн руб.), Калининградской (1,5 млн руб.) областях и Еврейской автономной области (ЕАО) (934,8 тыс. руб.). В ряде медорганизаций производились "списания стоимости медикаментов", приобретенных за счет ОМС, факт использования которых не подтверждается первичными учетными документами. Такие случаи были выявлены в Санкт-Петербурге (на 33,3 млн руб.), Ивановской (34 млн руб.), Рязанской (3,4 млн руб.) областях, Чукотском автономном округе (5,9 млн руб.), республиках Тыва (2,1 млн руб.) и Северная Осетия — Алания (222 тыс. руб.).

Также одним из пунктов в списке нарушений значится несоблюдение схем лечения в круглосуточном и дневном стационарах, а именно выдача пациенту препаратов на руки для самостоятельного приема. Такие факты были выявлены в Красноярском крае (1,029 млрд руб.), Ивановской (142 млн руб.), Томской (220,1 млн руб.), Липецкой (5,1 млн руб.) областях.

Как ранее писал "ФВ", в октябре 2020 года полиция Санкт-Петербурга задержала 16 человек по подозрению в продаже ворованных лекарств для лечения онкологии. Стоимость похищенных за пять лет препаратов превысила 100 млн руб., сообщили в прокуратуре города. По версии следствия, организатор преступной группы Сергей Войтович при участии сотрудников больницы скупал украденные медикаменты и перепродавал их в региональные учреждения здравоохранения в рамках госзакупок. В марте 2022 года по "делу онкологов" начались слушания в судах. (Фармацевтический вестник 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **АОКИ назвала 2021 год одним из наиболее удачных для отрасли за последнее десятилетие.**

2021 год стал одним из трех наиболее успешных годов для отрасли клинических исследований (КИ) за последнее десятилетие, по оценке АОКИ. Всего Минздрав выдал 908 разрешений на КИ, что на 23,7% больше показателя 2020 года.

2021 год стал одним из самых продуктивных с точки зрения клинических исследований в России. По числу выданных Минздравом разрешений на КИ он вошел в TOP3 за последнее десятилетие наряду с 2012 и 2016 годами, когда был одобрен старт 915 и 897 новых проектов соответственно. Об этом говорится в бюллетене Ассоциации организаций по клиническим исследованиям (АОКИ) с итогами 2021 года, с которым ознакомился "ФВ".

Было выдано 367 разрешений на международные многоцентровые клинические исследования (ММКИ), что на 14% больше, чем годом ранее (322 разрешения в 2020 году). Выросло за год и число разрешений на исследования биоэквивалентности: с 199 до 285 у российских спонсоров (прирост — 43,2%) и с 56 до 87 у иностранных (прирост — 55,4%). Число разрешений на другие локальные исследования иностранных спонсоров за год увеличилось вдвое: с 18 до 36. А вот локальные исследования российских спонсоров оказались единственным видом исследований, число разрешений на которые сократилось: со 139 до 133 (на 4,3%).



Большинство новых ММКИ пришлось, как и во все последние годы, на онкологические исследования (29,4% всех новых международных проектов). Далее следует выделенная в отдельную категорию онкогематология (10,1%), за ней – неврология (9,3%). COVID-19 по итогам 2021 года не попал в первую пятерку, хоть и остался в TOP10.

Сроки выдачи разрешительных документов заметно изменились в прошлом году на фоне внедрения электронного документооборота для двух видов разрешений: с 1 июля 2021 года — для разрешений на ввоз/вывоз биообразцов и с 1 сентября — для разрешений на ввоз лекарственных препаратов для клинических исследований. Если до июля первый вид разрешений выдавали в среднем за 21 день, то после – за 13. Если до сентября на второй вид разрешений тратили 18 календарных дней, то после – восемь. При этом средние сроки получения разрешений, для которых сохранился бумажный документооборот, наоборот, выросли. Для разрешений на проведение КИ — с 103 до 111, для внесения изменений в протокол — с 65 до 77 и для иных подач — с 39 до 44 дней.

"Хотя все последствия международной изоляции России для сферы клинических исследований пока невозможно прогнозировать, уже очевидно, что обзор за 2021 года – это описание того, что обычно называют "уходящей натурой", — сказано в бюллетене. (Фармацевтический вестник 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**В 2021 году самыми популярными БАД у россиян были пробиотики и моновитамины. "Фармацевтический вестник". 10 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Отбросить маски: бизнес приостановил производство средств защиты. "Известия". 13 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

## Государственное регулирование

### **Распоряжение от 14 апреля 2022 года №864-р: Правительство внесло в Госдуму законопроект о расширении возможностей производителей лекарств из плазмы крови.**

Российские фармацевтические компании, использующие плазму крови для производства жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП), перестанут зависеть от импортного сырья. Такой законопроект, подготовленный Правительством, внесён в Госдуму.

Поправки в ранее принятые федеральные законы позволят направлять донорскую плазму непосредственно на фармацевтические заводы. Отечественные производители станут быстрее получать нужные компоненты, смогут нарастить мощности и обеспечить граждан необходимыми препаратами.

Правила передачи донорской крови и её компонентов производителям лекарств будут установлены отдельным нормативным актом Правительства.

Законопроект также запрещает вывоз донорской крови, её компонентов и плазмы, полученной в России, за пределы страны, за исключением случаев, связанных с гуманитарной помощью.

"Сегодня на основе плазмы создаются специальные лекарства, которые помогают спасти жизни и в том числе повышают иммунитет. Поэтому важно, чтобы у производителей было всё необходимое для их изготовления", – отметил Михаил Мишустин на заседании Правительства 14 апреля.

Глава кабинета добавил, что обеспечение выпуска препаратов крови в нашей стране является одной из задач Стратегии развития здравоохранения, утверждённой Президентом.

Для получения текста документа (архив zip) нажмите [здесь](#) (INFOLine, ИА (по материалам Правительства РФ) 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Постановление от 7 апреля 2022 года №612: Правительство запускает специальную программу поддержки системообразующих предприятий фармацевтической и медицинской промышленности.**

Системообразующие предприятия фармацевтической и медицинской промышленности, а также дистрибьюторы такой продукции и аптечные сети смогут получить дополнительную поддержку от государства.

Речь идёт о предоставлении таким организациям банковских гарантий с льготной ставкой комиссии. Для предприятий она составит 1%, а банкам будет компенсироваться до 2% за счёт государства. Постановление, которое подписал Председатель Правительства Михаил Мишустин, устанавливает правила возмещения кредитным организациям таких расходов.

Банковские гарантии необходимы для проведения взаиморасчётов по контрактам на поставку лекарств и медицинских изделий на условиях отсрочки платежа. Если компании не могут в силу каких-либо причин выполнить обязательства по контрактам, то поставщик получит средства от банка. Используя такой инструмент, фармкомпании и аптеки смогут минимизировать риски.

Принятое решение – часть комплексного пакета мер, предложенных Правительством для поддержки экономики и бизнеса в условиях внешних санкций. "Из-за внешнего давления на нашу страну и нарушения логистических цепочек могут возникнуть объективные трудности с поставками. Мы принимаем меры, чтобы нужные людям препараты были доступны, прежде всего – помогаем нашим компаниям, которые способны обеспечить собственное производство", – отметил Михаил Мишустин на совещании с вице-премьерами 11 апреля.

Для получения текста документа (архив zip) нажмите [здесь](#)



**Для справки:** Название компании: Правительство Российской Федерации Адрес: 103274, Россия, Москва, Краснопресненская наб., 2, стр. 2 Телефоны: +7(495)6055329; +7(495)6055243; +7(495)9854280; +7(495)9854444 Факсы: +7(495)6055362 E-Mail: [duty\\_press@apr.gov.ru](mailto:duty_press@apr.gov.ru) Web: <http://government.ru> Руководитель: *Мишустин Михаил Владимирович, Председатель Правительства* (INFOLine, ИА (по материалам Правительства РФ) 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Участникам фармрынка предоставят независимые банковские гарантии с льготной ставкой комиссии.**

Правительство запускает специальную программу поддержки системообразующих предприятий фармацевтической и медицинской промышленности, а также дистрибьюторов такой продукции и аптечных сетей. Участникам фармрынка дадут независимые банковские гарантии с льготной ставкой комиссии.





Премьер-министр подписал постановление № 612 от 07.04.2022, которое позволяет системообразующим предприятиям фармацевтической и медицинской промышленности, а также дистрибьюторам такой продукции и аптечным сетям получить дополнительную поддержку от государства.

"Все они смогут получить независимые банковские гарантии с льготной ставкой комиссии. Для предприятий она составит 1%, а банкам будет компенсироваться до 2%. Подписано постановление правительства, которое устанавливает правила возмещения кредитным организациям таких расходов, — сказал Михаил Мишустин на оперативном совещании с вице-премьерами. — Если компании не могут в силу каких-либо причин выполнить обязательства по контрактам или, проще говоря, у них нет возможности рассчитаться, то поставщик получит средства от банка. Используя такой инструмент, фармкомпании и аптеки смогут минимизировать риски".

Банковские гарантии необходимы для проведения взаиморасчетов по контрактам на поставку лекарств и медицинских изделий на условиях отсрочки платежа.

В перечень предприятий, которым будет оказана поддержка, попали:

- производство лекарственных средств и материалов, применяемых в медицинских целях;
- производство медицинских инструментов и оборудования;
- торговля оптовая фармацевтической продукцией;
- торговля розничная лекарственными средствами в специализированных магазинах (аптеках);
- торговля розничная изделиями, применяемыми в медицинских целях, ортопедическими изделиями в специализированных магазинах.

"Из-за внешнего давления на нашу страну и нарушения логистических цепочек могут возникнуть объективные трудности с поставками. Мы принимаем меры, чтобы нужные людям препараты были доступны, прежде всего — помогаем нашим компаниям, которые способны обеспечить собственное производство", — отметил премьер.

Он также отметил, что правительство упростило процедуру регистрации лекарств в случае дефектуры. Срок проведения госрегистрации и экспертизы качества лекарственных средств сократится на 30 дней. Это правило будет действовать до конца 2022 года.

О том, что правительство сформировало еще один пакет мер по поддержке экономики премьер сообщил 22 марта. Тогда он анонсировал планы по упрощению регистрации лекарств и медизделий, облегчению закупочных процедур, субсидированию процентных ставок по кредитам, предоставляемым производителям или дистрибьюторам, а также реализации программы импортозамещения востребованных лекарств и медизделий. (Фармацевтический вестник 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Постановление от 5 апреля 2022 года №593: Правительство упростило процедуру регистрации лекарств до конца 2023 года.**

Процедура государственной регистрации отдельных лекарственных препаратов будет упрощена, что позволит избежать их дефицита и перебоев с поставками в аптеки, поликлиники и больницы. Постановление об этом подписал Председатель Правительства Михаил Мишустин. Решение будет действовать до конца 2023 года.

Госрегистрация требуется для вывода препаратов на рынок — как ввезённых из-за границы, так и произведённых в России. Упрощённая процедура позволит получить все необходимые для этого документы в максимально короткий период. В целом срок проведения госрегистрации и экспертизы качества лекарственных средств сократится на 30 дней.

Медикаменты, которые можно будет регистрировать в упрощённом порядке, определит специальная межведомственная комиссия. Её состав будет утверждён Минздравом в ближайшее время.

Также по решению межведомственной комиссии вновь зарегистрированные зарубежные препараты смогут продаваться в России в иностранной упаковке с этикеткой на русском языке (сейчас — только в российской упаковке). Это правило будет действовать до конца 2022 года. Ранее Правительство внесло в Госдуму законопроект, наделяющий кабмин полномочиями принимать решение об упрощённом порядке допуска на российский рынок иностранных лекарств. Соответствующий закон был подписан 26 марта.

Что касается незарегистрированных в России препаратов, то они могут использоваться в случае выдачи временного разрешения.

"Всё это позволит быстрее выводить медикаменты на рынок, чтобы они были доступны гражданам", — отметил Михаил Мишустин на совещании с вице-премьерами 11 апреля.

Для получения текста документа (архив zip) нажмите [здесь](#) (INFOLine, ИА (по материалам Правительства РФ) 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Правительство одобрило декриминализацию сбыта и ввоза лекарственных средств и медизделий.**

Правительство одобрило декриминализацию сбыта и ввоза лекарственных средств и медицинских изделий. В случае принятия поправки позволят избежать административной и уголовной ответственности за ввоз или продажу незарегистрированных лекарств и медизделий при условии отсутствия их производства в стране.



Правительство направило в Госдуму два законопроекта о декриминализации сбыта и ввоза лекарственных средств и медицинских изделий. Законопроекты с изменениями в кодекс об административных правонарушениях и уголовный кодекс зарегистрированы 9 апреля.

Оба законопроекта предлагают исключить из примечаний к статье 6.33 КоАП и статье 238.1 УК упоминание рекомендаций Всемирной организации здравоохранения по применению незарегистрированных лекарств и медизделий. ВОЗ не ведет перечней, которые имели бы идентичное название: "рекомендованные ВОЗ лекарственные средства и медицинские изделия", указывается в пояснительных записках к обоим законопроектам.

В случае принятия поправок для декриминализации сбыта и ввоза незарегистрированных препаратов и медизделий случаи такого обращения должны быть предусмотрены федеральными законами № 61-ФЗ и № 323-ФЗ. Законопроектом № 103499-8 предлагается, что действие статьи № 238.1 УК также не будет распространяться на случаи сбыта и ввоза на территорию страны незарегистрированных лекарственных средств или медизделий, если они не производятся в России.

В начале марта правительство легализовало так называемый параллельный импорт. 31 марта СМИ сообщили о предварительном списке продукции, которая войдет в него. В нем перечислена почти вся номенклатура потребительских и промышленных товаров.

26 марта президент Владимир Путин подписал закон о ввозе в Россию лекарств в иностранной упаковке. Также документ устанавливает новое требование для работы дистрибьюторов о соблюдении предельных сроков отгрузки заказанных препаратов в аптеки. (Фармацевтический вестник 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **Правительство упростило процедуру регистрации лекарств в случае дефектуры.**

Правительство упростило процедуру регистрации лекарств. Срок проведения госрегистрации и экспертизы качества лекарственных средств сократится на 30 дней. Это правило будет действовать до конца 2022 года.

Премьер-министр подписал постановление № 593 от 05.04.2022, которое упростит процедуру регистрации лекарств. Постановление устанавливает особенности обращения лекарственных средств для медицинского применения в случае дефектуры или риска возникновения дефектуры лекарственных препаратов в связи с введением санкций. Срок проведения госрегистрации и экспертизы качества лекарственных средств сократится на 30 дней. Это правило будет действовать до конца 2022 года.

"Мы принимаем меры, чтобы нужные препараты были в наличии. Понятно, что пока по отдельным позициям собственное производство не налажено или выпускается недостаточно продукции. Некоторую мы по-прежнему завозим из-за рубежа. Принято решение ускорить и упростить процедуры государственной регистрации лекарств, которых не хватает в нашей стране", — сообщил Михаил Мишустин во время совещания с вице-преьерами.

Согласно постановлению, по заявлению юридического лица, представляющего лекарственные препараты для медицинского применения на государственную регистрацию, в случае невозможности проведения лабораторной экспертизы в экспертном учреждении, указанном в статье 15 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", допускается проведение экспертизы качества лекарственных средств с использованием средств дистанционного взаимодействия, порядок и формы которого определяются экспертным учреждением по согласованию с указанными заявителями. (Фармацевтический вестник 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **Кабмин запускает специальную программу поддержки фармпредприятий и аптек. "Российская газета". 11 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

## Новости Минздрава

### Глава Минздрава РФ Михаил Мурашко заявил, что лекарств для льготных категорий граждан в РФ хватит на 5-12 месяцев.

Министр здравоохранения отметил, что все управленческие решения для исключения проблем с лекарствами принимаются заблаговременно

Запаса лекарств для льготных категорий граждан в России хватит на срок от 5 до 12 месяцев. В системе ОМС лекарств хватит более чем на два месяца, сообщил журналистам министр здравоохранения РФ Михаил Мурашко.

"У нас есть запас по льготным категориям граждан от 5 до 12 месяцев, есть запасы в системе ОМС на более двух месяцев", - сказал он.

Он отметил, что все управленческие решения для исключения проблем с лекарствами принимаются заблаговременно.

"И мы авансируем закупки препаратов, тем самым своевременно даем заказ промышленности и логистическим цепочкам", - добавил министр. (ТАСС 07.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Минздрав предложил список заболеваний для применения препаратов офф-лейбл.

Минздрав предложил список заболеваний для применения препаратов офф-лейбл. В перечень вошли некоторые инфекционные и паразитарные болезни, а также новообразования. Всего в нем 21 пункт, которые включают несколько кодов по Международной классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем.

В Минздраве разработали список заболеваний для применения препаратов офф-лейбл. Соответствующий законопроект опубликован на портале проектов нормативных правовых актов. Всего в списке 21 пункт, которые включают несколько кодов по Международной классификации болезней и проблем, связанных со здоровьем. В частности, в перечень предлагается внести:

1. Некоторые инфекционные и паразитарные болезни.
2. Новообразования.
3. Болезни крови, кроветворных органов и отдельные нарушения, вовлекающие иммунный механизм.
4. Болезни эндокринной системы, расстройства питания и нарушения обмена веществ.
5. Психические расстройства и расстройства поведения.
6. Болезни нервной системы.
7. Болезни глаза и его придаточного аппарата.
8. Болезни уха и сосцевидного отростка.
9. Болезни системы кровообращения.
10. Болезни органов дыхания.
11. Болезни органов пищеварения.
12. Болезни кожи и подкожной клетчатки.
13. Болезни костно-мышечной системы и соединительной ткани.
14. Болезни мочеполовой системы.
15. Беременность, роды и послеродовой период.
16. Отдельные состояния, возникающие в перинатальном периоде.
17. Врожденные аномалии [пороки развития, деформации и хромосомные нарушения].
18. Травмы, отравления и некоторые другие последствия воздействия внешних причин.
19. COVID-19.
20. Паллиативная помощь.
21. Донор костного мозга (до 18 лет).

"Организовать лечебный процесс больных без применения препаратов офф-лейбл невозможно, что особенно актуально при оказании медицинской помощи детям с тяжелыми заболеваниями, где доля использования таких препаратов достигает 60—70 %", — говорится в пояснительной записке.

Там же приводятся некоторые расчеты по увеличению стоимости лекарственных препаратов, входящих в стандарт медицинской помощи. При включении лекарственных препаратов офф-лейбл по наиболее частым онкологическим заболеваниям у детей стоимость лечения может возрасти на 266,6%, или на 386 948,7 руб. При этом при наиболее часто встречающемся в детском возрасте онкогематологическом заболевании — остром лимфобластном лейкозе стоимость лечения при включении препаратов офф-лейбл составляет 2 666 837,21 руб., рост стоимости при их включении составляет 1 892,4%, говорится в пояснительной записке.

С учетом данных, представленных Федеральным фондом обязательного медицинского страхования, на лекарственное обеспечение детей с онкогематологическими заболеваниями в 2020 году было затрачено более 6,0 млрд руб. При внесении в стандарты медицинской помощи при онкогематологических заболеваниях



лекарственных препаратов офф-лейбл стоимость лечения может возрасти на 266,6% и составить ориентировочно 16 млрд руб.

В январе президент Владимир Путин подписал закон о применении препаратов офф-лейбл для лечения детей. Законопроект устраняет правовую неопределенность при назначении препаратов вне инструкции и защищает права врача в таких случаях. Также документ устанавливает, что ребенок сможет долечиваться в медучреждении, где началась терапия, до 21 года. Он вступит в силу в середине июля этого года. (Фармацевтический вестник 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **Минпромторг: в РФ жизненно важные лекарства от болезни Паркинсона производят 10 компаний.**

Газета "Коммерсантъ" сообщила, что в России возник дефицит жизненно важных препаратов с леводопой

Лекарственные препараты для лечения пациентов с болезнью Паркинсона, содержащие леводопу (лекарственное средство для борьбы с этим заболеванием), производят 10 компаний в России. Об этом сообщили ТАСС в пресс-службе Минпромторга РФ.

"По состоянию на 1 февраля 2022 года в России зарегистрировано 10 держателей или владельцев регистрационных удостоверений лекарственных препаратов, содержащих международное непатентованное наименование (МНН) леводопа+бенсеразид, леводопа+карбидопа и леводопа+энтакапон+(карбидопа). Из них два производителя имеют возможность производства в России препарата со стадии готовой лекарственной формы (МНН леводопа+бенсеразид), один - со стадии упаковки (МНН леводопа+карбидопа)", - говорится в сообщении.

Ранее газета "Коммерсантъ" писала, что в России возник дефицит жизненно важных препаратов с леводопой. По данным издания, препараты компаний Teva и Hoffmann-La Roche начали пропадать год назад, так как методика ценообразования делала их поставки экономически нецелесообразными. Теперь россияне не могут самостоятельно покупать лекарства за границей, а из-за роста цен на субстанции сворачивается и производство российских дженериков, отмечается в материале.

Согласно данным Центра развития перспективных технологий, выступающего оператором системы цифровой маркировки "Честный знак", по состоянию на 6 апреля 2022 года в обороте в России было 342,2 тыс. упаковок лекарств с МНН леводопа+бенсеразид (в том числе торговые наименования "Бензиэль", "Леводопа+Бенсеразид", "Мадопар "250", "Мадопар "125", "Леводопа/Бенсеразид-Тева") и 484,9 тыс. упаковок препаратов с МНН леводопа+карбидопа (в том числе "Синдопа", "Тидомет форте", "Наком", "Дуодопа"), отметили в Минпромторге.

По данным ведомства, объем производства препаратов с МНН леводопа+бенсеразид и МНН леводопа+карбидопа в 2021 году вырос в 2,7 раза в денежном и в 2,3 раза в натуральном выражении по отношению к 2020 году. Лекарственные препараты с МНН леводопа+бенсеразид и МНН леводопа+карбидопа за исключением препаратов в форме выпуска "гель для интестинального введения" входят в перечень жизненно необходимых и важнейших (ЖНВЛП), поэтому цены на них подлежат государственному регулированию. При этом лекарственные препараты с МНН леводопа+энтакапон +(карбидопа) в перечень ЖНВЛП не входят, добавили в Минпромторге. (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **Минздрав РФ: препараты от астмы производятся и поставляются в нормальном режиме.**

Препараты от астмы производятся и поставляются в нормальном режиме, производители и поставщики, в том числе иностранные, продолжают работу, заявил РИА Новости помощник министра здравоохранения России Алексей Кузнецов.

Ранее Telegram-канал Vaza сообщил, что главным врачам столичных медучреждений пришло письмо от вице-преьера РФ Татьяны Голиковой с просьбой по возможности закупить препараты "Беродуал", "Атровент" и "Будесонид", так как их больше не будут вводить в Россию. Кроме того, по сообщению канала врачи также жалуются на нехватку профилактических вакцин иностранного производства.

"Эта информация не соответствует действительности и является фейком, такие письма не направлялись. Лекарства производятся и поставляются в нормальном режиме", - сказал Кузнецов.

Он отметил, что производители и поставщики, в том числе иностранные, продолжают работу. Все вакцины в рамках национального календаря прививок и календаря по эпидпоказаниям имеются в достаточном количестве, уточнил Кузнецов. (ПРАЙМ 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### **Минздрав рассказал об обеспеченности лекарствами для льготников.**

Минздрав заявил об обеспеченности лекарствами для льготников на год. Их хватит на срок от пяти до 12 месяцев, заверили в ведомстве. Также отказов со стороны ведущих международных фармкомпаний от поставок лекарств в Россию и признаков их ухода с рынка не наблюдается, сообщил глава АИРМ.

Лекарств для льготных категорий граждан хватит на 5—12 месяцев. Об этом сообщил журналистам глава Минздрава Михаил Мурашко, передает ТАСС.



"У нас есть запас по льготным категориям граждан от пяти до 12 месяцев, есть запасы в системе ОМС на более двух месяцев", — сказал министр.

Министр отметил, что все управленческие решения для исключения проблем с лекарствами принимаются заблаговременно. Он добавил, что ведомство авансирует закупки лекарств, тем самым своевременно давая заказ промышленности и логистическим цепочкам.

По словам исполнительного директора АИРМ Владимира Шипкова, отказов со стороны ведущих международных фармкомпаний от поставок ЛП в Россию и признаков их ухода с рынка не наблюдается. Из-за увеличения маршрутов доставки есть некоторые задержки с поставками, но они приемлемы, приводит его слова "Интерфакс". "К счастью, проблемы логистики находят свое решение. Это не говорит о том, что проблем с логистикой нет. Это говорит о том, что компании делают все возможное и невозможное для того, чтобы обеспечить своевременные поставки лекарственных препаратов в Россию, диверсифицируя различные каналы, маршруты, цепочки, поставщиков", — подчеркнул он.

Шипков добавил, что с начала марта принципиальная решимость компаний — членов ассоциации несколько не уменьшилась, а наоборот, увеличилась, что внушает определенный оптимизм.

27 марта СМИ сообщили, что Минздрав начал искать аналоги не выпускаемых в России лекарств. Это делается для предотвращения дефицита из-за возможного ухода иностранных производителей. Ранее глава Минпромторга Денис Мантуров заявлял, что страна сможет наладить собственное производство необходимых лекарственных препаратов, если иностранные компании прекратят поставки. Министр подтвердил, что формулы для производства многих лекарств в России есть. (Фармацевтический вестник 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Департамент здравоохранения Москвы отрицает дефицит лекарств от астмы.**

Департамент здравоохранения Москвы отрицает нехватку лекарств от астмы. Сообщение о дефиците таких препаратов было опубликовано в Telegram. В Росздравнадзоре также заверили, что дефицита лекарств от астмы в стране нет.

В Департаменте здравоохранения Москвы опровергли утверждение, что в столичных клиниках есть дефицит препаратов для пациентов с астмой. В ведомстве также не подтверждают факта получения письма с просьбой осуществить закупку лекарств с конкретными торговыми наименованиями и отправку подобных писем в медицинские организации. В медучреждениях столицы такой проблемы нет, сообщили в пресс-службе департамента. Ведомство выступило с опровержением публикации Telegram-канала Vaza о том, что в московских клиниках наблюдается их дефицит.

"Обращаем внимание, что государственные закупки лекарственных препаратов, в том числе "Беродуала", "Атровента", "Пульмикорта", проводятся по международным непатентованным наименованиям уже в течение нескольких лет. В данный момент на складе и в аптечных организациях Центра лекарственного обеспечения Департамента здравоохранения города Москвы имеются в достаточном количестве препараты этих МНН под другими торговыми наименованиями, которые являются полными аналогами указанных лекарств", — говорится в сообщении.

Что касается препарата "Пульмикорт", используемого через небулайзер, сообщаем, что на территории страны зарегистрированы дженерики, разрешенные для применения у детей в возрасте от шести месяцев. Все они также закуплены и есть на складе льготного лекарственного обеспечения, отметили в департаменте.

Также городские поликлиники обеспечены всеми необходимыми вакцинами. На данный момент для вакцинации продолжает использоваться препарат под торговым наименованием "Пентаксим", для вакцинации против ротавирусной инфекции поставляется вакцина "РОТА-V-Эйд", а для вакцинации против гепатита А имеется в наличии отечественная вакцина "Альгавак М".

В Росздравнадзоре также заверили, что дефицита лекарств от астмы в стране нет. По данным службы, только за три месяца 2022 года в гражданский оборот в России было введено более 1,2 млн упаковок "Беродуала" (за весь 2021 год – 5 млн упаковок), 1,4 млн упаковок препарата "Беродуал Н" (около 3,5 млн), более 142 тыс. упаковок препарата "Атровент" (251 тыс. упаковок), "Атровент Н" – более 131 тыс. упаковок (более 321 тыс. упаковок), около 1,1 млн упаковок препарата "Будесонид+Формотерол" (2021 год – около 4,1 млн упаковок), более 2 млн упаковок препарата "Будесонид" (около 5,4 млн упаковок). (Фармацевтический вестник 07.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Минздрав хочет обязать оптовиков своевременно отгружать препараты по заявкам аптек.**

Минздрав намерен обязать оптовиков своевременно отгружать препараты по заявкам аптек. Ведомство готовит соответствующие изменения. Требование для работы дистрибьюторов о соблюдении предельных сроков отгрузки заказанных препаратов в аптеки содержится в принятом в конце марта 64-ФЗ.

Минздрав готовит поправки в действующее законодательство, которые обяжут оптовиков своевременно отгружать препараты по заявкам аптек. Об этом сообщил в интервью на телеканале "Россия-24" глава ведомства Михаил Мурашко. По его словам, министерство готовит соответствующие поправки.





"Сейчас мы готовим в том числе изменения нормативно-правового поля по обязательствам оптовиков своевременно обеспечивать и отгружать лекарственные препараты по заявкам аптек", — заявил министр (цитата по ТАСС).

Аптечные сети неоднократно заявляли о проблемах в отгрузках и росте наценок. Дистрибьюторы при этом подчеркивали, что в нынешних экономических условиях прирост в наценке не является значительным. Они объяснили ограничения отгрузок аптечным сетям с физической невозможностью удовлетворить запрашиваемые объемы.

Требование для работы дистрибьюторов о соблюдении предельных сроков отгрузки заказанных препаратов в аптеки содержится в принятом Федеральном законе от 26.03.2022 № 64-ФЗ "О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации". Предельные сроки будут устанавливать региональные власти на местах.

21 марта Минздрав заявил, что объем отпущенных в аптеках лекарственных средств превысил обычные нормы почти в четыре раза. Ведомство связало это с ажиотажем со стороны покупателей, однако в министерстве заверили, что все препараты имеются у поставщиков.

Также министерство сообщило об отсутствии угроз поставкам лекарств для стационарного лечения. Средства на их закупку, в том числе в системе ОМС, авансируются, а значимых проблем с трансграничным перемещением лекарственных препаратов нет, заявили в Минздраве. (Фармацевтический вестник 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Россияне с Паркинсоном забывают про лекарства. "КоммерсантЪ". 11 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Минздрав прогнозирует волну коронавируса к лету. "Ведомости". 13 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Новости Росздравнадзора

### **Росздравнадзор: предпосылок к дефициту вакцины от коклюша и столбняка в РФ нет.**

Предпосылок к дефициту комбинированной вакцины "Пентаксим", которая защищает от нескольких инфекций, в РФ нет, сообщила пресс-служба Росздравнадзора.

"Пентаксим" - комбинированная вакцина против коклюша, дифтерии, столбняка, полиомиелита и заболеваний, вызванных гемофильной палочкой.

Ранее Telegram-канал Vaza сообщил, что врачи жалуются на нехватку профилактических вакцин иностранного производства: "РотаТек" (профилактика ротавирусной инфекции), а также французских препаратов "Пентаксим" (коклюш, дифтерия, столбняк) и "Аваксим" (гепатит А).

"Производство вакцины "Пентаксим" продолжается: с 25 марта 2022 года Росздравнадзор выпустил в гражданский оборот более 366 тысяч упаковок. Сегодня производитель подал заявление на ввод в гражданский оборот ещё более 200 тысяч упаковок. Таким образом, предпосылок к дефициту вакцины нет", - говорится в сообщении.

Вакцина "Аваксим" была исключена из государственного реестра лекарственных средств, однако на рынке есть ее аналоги как российского, так и иностранного производства, уточняется в материале. (ПРАЙМ 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Роспотребнадзор: В РФ создают вакцину для профилактики ротавирусной инфекции у детей.**

Сотрудники Роспотребнадзора разрабатывают отечественный вакцинный препарат для иммунопрофилактики ротавирусной инфекции у детей. Об этом сообщается на официальном сайте ведомства.

Вакцина разрабатывается в Ростовском научном исследовательском институте микробиологии и паразитологии Роспотребнадзора. В ближайшее время планируется проведение доклинических исследований.

Отмечается, что разработка и выпуск отечественной вакцины ротавирусной инактивированной имеют большое значение для импортозамещения, а также экспорта. По данным специалистов, ротавирусная инфекция занимает ведущее место в мире среди диарейных заболеваний у детей.

Между тем, Центр имени Гамалеи планирует провести исследование назальной вакцины от COVID-19 с участием детей. Об этом рассказал директор центра Александр Гинцбург. По его словам, это будет следующим этапом после завершения исследований на взрослых. (Российская газета 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Лекарственное обеспечение

### В России формируют систему отслеживания обеспеченности регионов лекарствами.

Глава Минздрава Михаил Мурашко заявил, что комплекс мер по локализации производства препаратов в РФ сегодня является одним из приоритетных

Система отслеживания, которая позволит мониторить обеспеченность каждого региона лекарственными препаратами, сегодня создается в РФ. Об этом во вторник сообщил глава Минздрава Михаил Мурашко.

"В целом в нормативно-правовом поле сегодня происходят колоссальные изменения именно по обеспечению стабильности в обеспечении лекарственными препаратами. Мы формируем систему отслеживания по каждому региону и систему быстрого реагирования, если возникают проблемы с торгами, с поставками, еще рядом ситуаций, чтобы Росздравнадзор, министерство промышленности, министерство здравоохранения совместно решали эту проблему и минимизировали риски для пациентов", - сказал он в интервью Наиле Аскер-заде на телеканале "Россия-24".

### Локализация производства

Министерство здравоохранения России считает, что комплекс мер по локализации производства препаратов в РФ сегодня является одним из приоритетных, заявил Мурашко.

"Технология проверки на эффективность и на безопасность была доработана в последние годы. И мы используем цифровые технологии для оценки системы фармаконадзора, своевременно обрабатываем. Поэтому комплекс мер по локализации производства мы считаем одним из приоритетных сегодня", - отметил он.

Как пояснил Мурашко, работа по расширению локализации за последние два года "перешла в совершенно другой формат". "В частности, по терапии пациентов с ковид-инфекцией основная масса препаратов была произведена в РФ. И те объемы, которые покрывали большое количество болеющих, они как раз выпускались отечественной промышленностью", - отметил он. (ТАСС 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### В Москве закупка и доставка профилактических вакцин для детей идут по плану.

Своевременная вакцинация — гарантированная защита здоровья ребенка от наиболее опасных инфекций.

В 2022 году Москва продолжает в полном объеме обеспечивать детей профилактическими прививками. Вакцины для них закупаются за счет городского бюджета. Дополнительно к профилактическим прививкам национального календаря Москва обеспечивает детей прививками против вируса папилломы человека, менингококковой и ротавирусной инфекций, вирусного гепатита А и ветряной оспы. Об этом рассказала Анастасия Ракова, заместитель Мэра Москвы по вопросам социального развития.

"Вакцинация является самым эффективным методом профилактики инфекций, и в Москве созданы все условия для ее проведения. В 2022 году доступность профилактических прививок московского календаря будет обеспечена в необходимом объеме. При этом вакцинация против инфекций, включенных в региональный календарь профилактических прививок Москвы, носит полностью добровольный характер. Закупки вакцин, а также их доставка осуществляются в соответствии с ежегодным планом. Для удобства родителей в электронной медкарте детей теперь индивидуально по каждому ребенку показано, какие еще прививки ему положены по возрасту. Надеемся, что родители в этом году уделят данному вопросу особое внимание, так как своевременная вакцинация — гарантированная защита здоровья ребенка от наиболее опасных инфекций", — отметила вице-мэр.

Детская вакцинация проводится в Москве в рамках регионального календаря профилактических прививок. Календарем определены схемы иммунизации, график проведения профилактических прививок против инфекционных болезней с учетом возраста ребенка. На сегодняшний день региональный календарь включает в себя вакцинацию против 17 инфекций, в то время как в национальном календаре профилактических прививок предусмотрена вакцинация только от 12 заболеваний.

Узнать о том, когда ребенку необходимо сделать очередную прививку, теперь можно с помощью нового сервиса в электронной медицинской карте на портале mos.ru. В феврале родителям несовершеннолетних стал доступен персонализированный региональный календарь профилактических прививок, который представляет собой интерактивную таблицу с цветовыми подсказками.

Благодаря этому сервису можно сразу увидеть, какие прививки уже были поставлены вашему ребенку, а какие и когда еще только предстоит сделать. Это поможет вовремя защитить ребенка от инфекции. Вскоре персонализированный региональный календарь профилактических детских прививок будет доступен и в мобильной версии электронной медкарты — в приложении "ЕМИАС.ИНФО".

Цифровые сервисы в Москве в сфере здравоохранения реализуются и развиваются совместно комплексом социального развития и городским Департаментом информационных технологий. Они позволили столице справиться с вызовами пандемии. Благодаря единой цифровой платформе здравоохранения удалось обеспечить преемственность и непрерывность ведения пациентов. (Сайт правительства Москвы 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Эксперт: пациенты с эндокринными заболеваниями в РФ обеспечены необходимыми лекарствами.**

Директор НМИЦ эндокринологии Минздрава РФ Наталья Мокрышева объяснила временное отсутствие препаратов в аптечной сети общественным ажиотажем вокруг этого вопроса и массовыми закупками впрок. Пациенты с эндокринными заболеваниями в России обеспечены на сегодняшний день всеми необходимыми лекарственными препаратами. При этом идет работа по расширению производства сегмента сахароснижающих препаратов, а также лекарств для терапии болезней щитовидной железы в случае возникновения необходимости, сообщила ТАСС директор НМИЦ эндокринологии Минздрава РФ член-корреспондент РАН Наталья Мокрышева.

"Временное отсутствие препаратов в аптечной сети было вызвано общественным ажиотажем вокруг этого вопроса и массовыми закупками впрок. Сейчас ситуация нормализовалась. Что касается наших пациентов, то есть пациенты с эндокринопатиями, то они обеспечены всем необходимым", - отметила она.

Эксперт добавила, что на сегодняшний день Россия располагает очень большой линейкой отечественных инсулинов высокого качества. "Более того, российские компании начали расширение своего производства, чтобы максимально удовлетворить потребности в сегменте сахароснижающих препаратов. Я абсолютно уверена, что при поддержке государства такая задача выполнима. Например, наш давний партнер - российская фармацевтическая компания "Герофарм" - сообщила, что готова в самые короткие сроки обеспечить до 30% отечественного инсулинового рынка", - рассказала Мокрышева.

По ее словам, препараты для терапии болезней щитовидной железы с международным непатентованным наименованием (МНН) "левотироксин натрия" ("L-тироксин", "Эутирокс") в России производят три фармацевтических завода. "Пока это только 1/6 от необходимых объемов. Мы знаем, по информации от производителей, что объемы производства этого препарата значительно увеличены для выхода на полное обеспечение. Еще два завода готовы к производству этого препарата, если такая необходимость возникнет. Так что этот пул профильных предприятий готов полностью взять весь рынок по "L-тироксину" на себя", - добавила Мокрышева.

Анализ перечня лекарственных препаратов, использующихся в современной эндокринологии, также показал, что сегодня есть фармакологические группы лекарств, которые не производятся в России, отметила Мокрышева. "Их немного, но они есть. Как правило, такие препараты применяются при орфанных (редких) заболеваниях. Первые обсуждения с российскими производителями дали нам понимание того, что половина лекарств из этого "безаналогового" списка может быть запущена в производство уже в ближайшие месяцы. Оставшийся перечень, уверена, будет бесперебойно поступать к нашим пациентам, как и раньше. Вдобавок ко всему, мы начали более пристально изучать рынок фармпрепаратов производства Индии и Китая. При необходимости требующаяся выборка будет направлена на экспертизу и также пополнит наш рынок", - сообщила директор НМИЦ.

"Следует сказать и о том, что многие наши препараты уже прошли долгий путь до уровня соответствия их качественных характеристик и производственно-технологических показателей мировым стандартам. Как и за рубежом, поступлению лекарств в продажу предшествуют многоуровневые клинические испытания, которые проводятся в том числе и в нашем Национальном медицинском исследовательском центре эндокринологии. Причем на современном и высокотехнологическом оборудовании по всем необходимым характеристикам", - сказала Мокрышева, добавив при этом, что отечественных производителей нет необходимости стимулировать.

**Ситуация с лекарствами**

Ранее руководитель Росздравнадзора Алла Самойлова отмечала, что препараты для терапии болезней щитовидной железы, в частности препарат "L-тироксин", пропали из аптек из-за ажиотажного спроса, однако проблем с производством и запасами лекарства нет. Замминистра здравоохранения РФ Сергей Глаголев также сообщал ранее, что ситуация на рынке лекарственного обеспечения в России стабильна. (ТАСС 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Центр лекообеспечения закупит противовирусные и антибактериальные лекарства (08.04.2022 г.).**

Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан объявил шесть аукционов на поставку противовирусных и антибактериальных лекарств для лечения ВИЧ, туберкулеза и гепатитов. Объявления о закупках размещены на портале zakupki.gov.ru.

№	МНН, лекформа и дозировка	Количество	Цена за ед., руб.	Стоимость, руб.	Окончание подачи заявок
1	Левифлоксацин, раствор для инфузий, 5 мг/мл	14 857 400,00	1,50	22 286 100,00	15.04.2022



№	МНН, лекформа и дозировка	Количество	Цена за ед., руб.	Стоимость, руб.	Окончание подачи заявок
2	Протионамид, таблетки, покрытые оболочкой и/или пленочной оболочкой, 250 мг	2 176 047,00	6,20	13 491 491,40	18.04.2022
3	Софосбувир, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг	83 832,00	2 926,78	245 357 820,96	18.04.2022
4	Велпатасвир + Софосбувир, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг + 400 мг	29 988,00	4 498,21	134 892 321,48	18.04.2022
5	Амикацин, раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл, 4 мл и/или порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг	62 606,00	71,30	4 463 807,80	18.04.2022
6	Элсультавирин, капсулы, 20 мг	1 958 130,00	218,16	427 185 640,80	25.04.2022

(Фармацевтический вестник 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Центр лекарственного обеспечения закупит препарат для лечения СМА.**

Федеральный центр планирования и организации лекарственного обеспечения граждан объявил четыре аукциона на закупку для подопечных фонда "Круг добра" препарата "Спинраз" (МНН нусинерсен) для лечения СМА.

№	МНН, лекформа и дозировка	Количество	Цена за ед., руб.	Стоимость, руб.	Окончание подачи заявок
1	Нусинерсен, раствор для интратекального введения, 2,4 мг/мл	210,00	904 409,57	189 926 009,70	18.04.2022
2	Нусинерсен, раствор для интратекального введения, 2,4 мг/мл	495,00	904 409,57	447 682 737,15	25.04.2022
3	Нусинерсен, раствор для интратекального введения, 2,4 мг/мл	540,00	904 409,57	488 381 167,80	27.04.2022





4	Нусинерсен, раствор для интратекального введения, 2,4 мг/мл	550,00	904 409,57	497 425 263,50	29.04.2022
---	---	--------	---------------	-------------------	------------

(Фармацевтический вестник 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**"Герофарм" предлагает отменить госзакупки лекарств по упрощенной схеме в регионах. "Ведомости". 12 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Лекарствам прописали централизацию. "Коммерсантъ". 14 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Лекарствам повредило нестабильное. "Коммерсантъ". 14 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Инвестиционные проекты

### Ростех построит в Сургуте Центр высоких биомедицинских технологий (ХМАО).

Холдинг "Швабе" Госкорпорации Ростех и Фонд научно-технологического развития Ханты-Мансийского автономного округа – Югры заключили соглашение о строительстве и оснащении Центра высоких биомедицинских технологий (ЦВБМТ) в Сургуте. Площадь объекта, в состав которого войдут лаборатории для исследований в области регенеративной медицины и молекулярной генетики, составит 5 тыс. кв. м.



В лабораториях центра будут созданы условия для медицинских исследований в области замещения утраченных органов, проведения опытов по выращиванию живых тканей в целях трансплантации, работ по созданию и тестированию фармакологических препаратов для лечения нейро-дегенеративных заболеваний у взрослых и детей.

"Это по-настоящему уникальный и очень интересный по своему замыслу проект – город будущего, где рождаются инновации и налажена цельная сбалансированная система всех структурных организаций. Мы в этой большой работе займемся созданием Центра высоких биомедицинских технологий со своим лабораторным комплексом, который совместит в себе цели здравоохранения и науки, а главное – заметно повысит уровень качества жизни местного населения", – сказал заместитель генерального директора "Швабе" Сергей Дмитроченко.

Помимо научной деятельности, Центр высоких биомедицинских технологий в Сургуте будет ориентирован на образовательную и медицинскую составляющие – здесь планируют разрабатывать программы дополнительного профессионального образования по различным медицинским специальностям, создавать сетевые образовательные программы в сотрудничестве с московской Высшей школой экономики, Ленинградским институтом точной механики и оптики и Новосибирским государственным университетом.

"С момента подписания данного соглашения можно смело заявить, что дан официальный старт первому объекту научно-технологического центра в Сургуте "Юнити Парк". Центр высоких биомедицинских технологий – сложный и очень интересный проект. Для его успешной и оперативной реализации теперь у нас есть все необходимые ресурсы: одобрение проекта президентом Российской Федерации Владимиром Владимировичем Путиным, личная поддержка губернатора Югры Натальи Владимировны Комаровой, опытные и сильные партнеры в лице холдинга "Швабе", уникальная поддержка в лице научного сообщества, ученые которого будут экспертно сопровождать процесс строительства и оснащения ЦВБМТ высокотехнологичным оборудованием. Тот факт, что в этот проект верят и его ждут – воодушевляет. Уверен, что ЦВБМТ будет успешно реализован в реальность и станет уникальной базой научно-исследовательских достижений в области генетики", – отметил генеральный директор Фонда научно-технологического развития Ханты-Мансийского автономного округа – Югры Илья Кандаков.

От холдинга "Швабе" в реализации проекта примет участие дочерняя компания "Швабе-Москва".

В декабре прошлого года холдинг завершил еще один крупный инфраструктурный проект – реконструкцию Областного онкологического диспансера в Магадане. Обновленная клиника площадью более 6 тыс. кв. м, оснащенная по последнему слову техники, включает хирургическое и реанимационное отделения, а также зону для химиотерапии. Ежегодно в диспансере могут проводиться порядка 200 операций повышенной сложности.

**Для справки:** Название компании: Швабе-Москва, ООО Адрес: 129366, Россия, Москва, пр. Мира, 176 Телефоны: +7(495)2048788 E-Mail: [mail@shvabe.com](mailto:mail@shvabe.com) Web: <http://shvabe.com> Руководитель: *Миневич Леонид Эдуардович, директор* (INFOLine, ИА (по материалам компании) 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### "Проммонтаж" готов увеличить производственные мощности (Курская область).

ООО "Проммонтаж" на рынке более 15 лет. Предприятие выпускает трубные блоки, ёмкостное оборудование, сложные металлоконструкции из любых видов сталей. Они применяются в нефтегазовой, химической, фармацевтической и пищевой промышленности. Кроме того, здесь осуществляют монтаж технологического оборудования. С производством ознакомился заместитель губернатора Курской области Сергей Стародубцев.



В списке заказчиков продукции и потребителей услуг "Проммонтажа" – "Газпром", крупные компании из разных регионов и, что важно, местные: "ГРИНН Пластик", Курская биофабрика, "Конти", "Фармстандарт-Лексредства", Михайловский ГОК им. А.В. Варичева; долгие годы предприятие выполняло самые сложные работы для "Курскхимволокно".

На заводе готовы брать крупные заказы. На встрече с Сергеем Стародубцевым обсудили возможные меры поддержки, а также вопросы развития внутриобластной кооперации, загрузку производственных мощностей. Возможности предприятия могут быть полезны при строительстве производства горячебрикетированного железа.



**Для справки:** Название компании: Проммонтаж, ООО Адрес: 305023, Россия, Курская область, Курск, ул. 1-я Прогонная, 44А Телефоны: +7(4712)770121 Факсы: +7(4712)770335 E-Mail: [prmontaj@mail.ru](mailto:prmontaj@mail.ru) Web: <https://prommontaj.pro> Руководитель: Чаликов Игорь Николаевич, генеральный директор

**Для справки:** Название компании: Михайловский горно-обогатительный комбинат им. А.В. Варичева, ПАО (Михайловский ГОК, МГОК) Адрес: 307170, Россия, Курская область, Железнодорожск, ул. Ленина, 21 Телефоны: +7(47148)94105 Факсы: +7(47148)94260 E-Mail: [postfax@mgok.ru](mailto:postfax@mgok.ru) Web: <https://www.metalloinvest.com/business/mining-segment/mgok/> Руководитель: Захаров Антон Григорьевич, управляющий директор

**Для справки:** Название компании: Курскхимволокно, ООО Адрес: 305026, Россия, Курская область, Курск, Силикатный проезд, 1 Телефоны: +7(4712)240745; +7(4712)329520; +7(4712)328311 Факсы: +7(4712)329214; +7(4712)328101 E-Mail: [volokno@kurskvolokno.ru](mailto:volokno@kurskvolokno.ru) Web: <https://www.kurskvolokno.ru> Руководитель: Яковлев Иван Алексеевич, генеральный директор (INFOline, ИА (по материалам Администрации Курской области) 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

## Медицина, электроника и IT: предприятия ОЭЗ "Технополис "Москва"" предлагают свои разработки для российского рынка.

**Компании из особой экономической зоны "Технополис "Москва" готовы заместить ряд важных товаров: медизделия, импортные лекарства, электронику и IT-продукцию. Они объединяются для промышленной кооперации и импортозамещения.**

9 апреля в ОЭЗ Москвы работают свыше 200 высокотехнологичных компаний, больше 90 из них - со статусом резидента. Столичные предприятия выпускают продукцию и технические решения, которые составляют конкуренцию зарубежным аналогам и активно используются в экономике Москвы и регионов.

"Резиденты ОЭЗ Москвы за время своей работы на площадках особой экономической зоны произвели продукции различных отраслей на сумму более 100 миллиардов рублей. Предприятия технополиса обладают мощными компетенциями в микроэлектронике и биотехнологиях. Так, микроэлектронный кластер объединяет более 30 резидентов, а в кластер медицинских технологий и биофармацевтики входят свыше 20 компаний. Здесь производят жизненно важные лекарства, изделия для экстренной медицины, расходные материалы, дезинфекционное оборудование. Фармацевтические компании столичной ОЭЗ внесли значительный вклад в борьбу с пандемией, и сегодня уже могут переориентироваться на продукцию для системной терапии различных заболеваний", - рассказал заместитель мэра Москвы по вопросам экономической политики и имущественно-земельных отношений города Владимир Ефимов.

В числе примеров предприятие "Амедарт", которое заявило о планах запустить в 2022 году производство 20 препаратов из списка жизненно необходимых, в том числе для лечения ВИЧ-инфекции, онкологических заболеваний, почечной недостаточности.

По словам руководителя Департамента инвестиционной и промышленной политики города Москвы Владислава Овчинского, развивается и IT-сектор.

"Резиденты и компании ОЭЗ создают собственные платформы для видеоконференцсвязи, продукты для защиты информации, ПО и много другое. Только за девять месяцев прошлого года компании, специализирующиеся на защите информации, инвестировали в свои проекты почти три миллиарда рублей", - пояснил глава Департамента.

Например, российская компания IVA Technologies из IT-кластера ОЭЗ Москвы готова заменить продукцию зарубежных IT-гигантов и сейчас предлагает бесплатную лицензию на свою платформу для организации видеоконференцсвязи. А резидент ОЭЗ Москвы "С-Терра СиЭсПи" создает на площадке "Алабушево" собственные инновационные продукты для защиты информации. Ее специализация – решения для построения виртуальных частных сетей, обеспечивающие защиту данных при передаче их по каналам связи.

Как отмечает генеральный директор ОЭЗ "Технополис "Москва"" Геннадий Дегтев, наращивает и свое присутствие на рынке производитель и интерактивного оборудования NexTouch. "Благодаря соглашению с крупным дистрибьютером его продукция - панели, моноблоки, стойки, столы и другие разработки из столичной особой экономической зоны теперь доступны по всей России", - рассказал он.

Что касается других отраслей, то на заводе "ПРОТОН" выпустили собственную модель электросамоката MiR. А контактирующие устройства от резидента столичной ОЭЗ "Тест-Контакт" готовы заменить импортные аналоги при испытаниях электроники - микросхем, модулей, печатных плат.





**Для справки:** Название компании: *Особая экономическая зона Технополис Москва (ОЭЗ Технополис Москва)*  
Адрес: 109316, Россия, Москва, Волгоградский пр-т, 42, к. 13 Телефоны: +7(495)6470818 E-Mail: [office@technomoscow.ru](mailto:office@technomoscow.ru) Web: <https://technomoscow.ru> Руководитель: Дегтев Геннадий Валентинович, генеральный директор (INFOline, ИА (по материалам компании) 09.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **В Павловском районе Краснодарского края до конца 2022 года планируют достроить центр по производству радиофармпрепаратов.**

Соглашение о реализации проекта подписали на Российском инвестиционном форуме в Сочи в 2019 году. Объем вложений составляет порядка 1,2 млрд рублей.

– Строительство центра по производству радиофармпрепаратов – социально значимый проект, который нужен краю. Его включили в сводный перечень новых инвестиционных проектов. Благодаря этому инвестор получает консультационную поддержку департамента инвестиций и развития МСП края, а также сможет возместить фактически понесенные затраты на создание инженерной, энергетической и коммунальной инфраструктуры, – сказал руководитель департамента Василий Воробьев.

Центр по производству радиофармпрепаратов возводят в Павловском районе. На сегодняшний день на объекте уже достроили двухэтажное здание. Сейчас здесь проводят внутриплощадочные работы, коммуникации. Завершить проект планируют в конце 2022 года. В результате создадут 30 рабочих мест.

Радиофармпрепараты необходимы для проведения томографии при ранней диагностике онкологических заболеваний. При их производстве на предприятии планируют использовать инновационные для России оборудование и технологии. (INFOline, ИА (по материалам Администрации Краснодарского края) 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Все необходимое для развития фармацевтического и медицинского кластера есть в Свердловской области - глава Минздрава РФ Михаил Мурашко.**

Важно поддержать в Свердловской области развитие фармацевтического и медицинского кластера, для этого в регионе есть необходимые производственные мощности и научный потенциал, заявил глава Минздрава РФ Михаил Мурашко.

"Сегодня для нас очень важно поддержать развитие фармацевтического и медицинского кластера в Свердловской области, что положительно скажется на развитии всего Уральского региона. Все необходимое для этого имеется - и производственные мощности, и научный потенциал", - сказал Мурашко "Интерфаксу" после завершения рабочей поездки в этот регион.

По его словам, в настоящее время в Екатеринбурге реализуется проект по созданию новейшей лаборатории Росздравнадзора для тестирования медицинских изделий.

"Здесь уже размещена одна из федеральных лабораторий по контролю качества лекарственных препаратов, которая ранее прошла международную аккредитацию", - отметил он.

Также министр сообщил, что в Уральском отделении Российской академии наук (РАН) работают специалисты в области химии, физики, иммунобиологии, "производство медицинской продукции здесь имеет высокий потенциал".

"За последние полтора года в полтора раза увеличилось количество организаций, производящих в Свердловской области различные медицинские изделия, в регионе производится более 600 наименований лекарственных препаратов. Поэтому создание здесь при поддержке правительства РФ научно-технологического кластера должно стать эффективным и приоритетным направлением", - заявил министр.

Кроме того, по словам Мурашко, в регионе созданы все условия для реализации федерального проекта "Медицинская наука для человека", действуют программы по созданию промышленных производств и лабораторий для клинических исследований. (Интерфакс - Россия 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Разработка вакцины против коронавируса

### Глава ВОЗ заявил о паузе в вопросе инспекции в Россию по "Спутнику V".

**Отсрочка связана с проводимой РФ военной спецоперацией на Украине, отметил Тедрос Аданом Гебрейесус**  
 Вопрос о проведении на предприятиях в России представителями Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ) инспекции по вакцине от коронавируса "Спутник V" на настоящий момент поставлен на паузу, и сроки поездки пока не определены. Об этом заявил в четверг генеральный директор ВОЗ Тедрос Аданом Гебрейесус. Он дал понять, что отсрочка связана с проводимой РФ военной спецоперацией на Украине.

"Мы еще не провели инспекцию", - заявил Гебрейесус, выступая на пресс-конференции в Вашингтоне, транслировавшейся ВОЗ в Twitter. "Предполагалось, что инспекционная группа отправится [в Россию за несколько дней] до начала спецоперации, заявил он, отметив, что сейчас "нет пути для действий. Поэтому все поставлено на паузу".

В марте помощник генерального директора ВОЗ Марианджела Симао заявила на брифинге в Женеве, что проведение инспекции было отложено на более поздний срок ввиду "нынешней ситуации, включая возможности для полета" в Россию. Этот вопрос обсуждался с российскими партнерами, и "новые даты будут намечены настолько быстро, насколько это возможно", заверила тогда Симао.

Ряд стран, включая Швейцарию и государства ЕС, ввели санкции против России в связи с проводимой ею специальной военной операцией на Украине. В частности, они установили запрет на полеты российских самолетов в их воздушном пространстве. Россия приняла ответные меры. Прямые регулярные авиарейсы в Россию из Швейцарии на настоящий момент отсутствуют.

В конце февраля пресс-служба ВОЗ заявила в ответ на запрос корр. ТАСС, что инспекция в России, касающаяся российской заявки на включение вакцины "Спутник V" в список препаратов, рекомендованных ВОЗ для экстренного применения в условиях пандемии коронавируса, запланирована на март, однако сроки будут зависеть в том числе от "развития ситуации в регионе". В 2021 году ВОЗ провела инспекцию четырех российских производственных площадок в рамках процедуры предварительной квалификации "Спутника V", опубликовав замечания по работе одной из них. (ТАСС 07.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Завод "Медсинтез" на Урале планирует начать производство вакцины "Спутник V" (Свердловская область).

**В настоящее время предприятие ждет включения своей площадки в регистрационное удостоверение**

Уральский завод "Медсинтез" планирует начать производство вакцины от коронавируса "Спутник V". Предприятие ждет включения своей площадки в регистрационное удостоверение, сообщил в четверг ТАСС председатель совета директоров предприятия Александр Петров в кулуарах выставки-форума "Здравоохранение Урала - 2022".

"У нас построен производственный участок вакцины, и сейчас идет процесс внесения нашей производственной площадки в регистрационное удостоверение института Гамалеи для выпуска вакцины "Спутника V", - сказал Петров.

Также предприятие ведет работу по запуску производства новой вакцины от коронавируса на основе моноклональных антител. "Площадка для производства вакцин существует, и по необходимости она, конечно, будет работать. На этой площадке можно делать инновационные лекарственные средства на основе моноклональных антител - это очень важный вопрос. В этом плане мы уже начали работу с одним российским институтом, пока это разработка с их стороны - они активно разрабатывают препарат для лечения коронавируса", - сказал Петров.

Завод "Медсинтез" находится в городе Новоуральске Свердловской области. Он специализируется на производстве фармацевтической продукции. На заводе функционирует производство инфузионных растворов, готовых форм генно-инженерного инсулина человека, твердых и жидких форм лекарственных препаратов. Завод изготавливает лицензированные препараты и занимается созданием новых лекарственных средств. В том числе "Медсинтез" производит противовирусный препарат "Триазавирин", используемый для борьбы с коронавирусной инфекцией. (ТАСС 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Центр имени Гамалеи планирует исследование назальной вакцины с участием детей.

Центр имени Гамалеи после завершения исследования назальной вакцины против коронавируса на взрослых будет проводить испытания на детях. Препарат был зарегистрирован в начале апреля.

"Это будет следующий этап, после полного завершения исследования у взрослых", — сообщил директор Центра имени Гамалеи Александр Гинцбург "РИА Новости".





В России зарегистрировано восемь вакцин от коронавируса: "Спутник V", его назальная форма, "Спутник Лайт", "Спутник М", "ЭпиВакКорона", "ЭпиВакКорона-Н", "КовиВак" и "Конвасэл". Назальная вакцина вышла в гражданский оборот 8 апреля. Ее разрешено применять людям старше 18 лет. (Коммерсантъ 10.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **ФМБА назвало сроки пострегистрационных исследований вакцины "Конвасэл".**

Специалисты Федерального медико-биологического агентства (ФМБА) в конце лета планируют начать третью фазу клинических исследований вакцины от коронавируса "Конвасэл", сообщает "РИА Новости".

"В настоящее время разрабатывается план-проект третьей фазы клинических исследований вакцины "Конвасэл", само исследование предполагается начать в конце лета текущего года", — рассказали в ФМБА.

В ФМБА уточнили, что в рамках третьей фазы исследований специалисты оценят безопасность, иммуногенность, а также профилактическую эффективность вакцины. Предполагается, что испытания продлятся не менее шести месяцев.

Глава ФМБА Вероника Скворцова ранее говорила, что в июне 2021 года завершились доклинические исследования вакцины.

По данным разработчика, препарат представляет собой субъединичную рекомбинантную вакцину, вводимую внутримышечно. В субъединичных вакцинах используются только части (субъединицы) вируса, которые иммунная система должна распознать. (РосБизнесКонсалтинг 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Российскую вакцину от коронавируса "Ковансэл" будут выпускать в Никарагуа.**

Вакцину от коронавируса "Ковансэл", которую разработали в Федеральном медико-биологическом агентстве (ФМБА), собираются выпускать на базе Латиноамериканского института биотехнологии Мечников в Никарагуа.

Как сообщили в ФМБА, трансфер технологии производства начнется в ближайшее время. Кроме этого, в ФМБА заявили, что потенциальные страны экспорта уже проявили интерес к вакцине, однако вопрос поставок будет обсуждаться после завершения третьей фазы клинических испытаний.

В ведомстве также дополнили, что база Латиноамериканского института биотехнологии Мечников — вторая производственная площадка Санкт-Петербургского института вакцин и сывороток. На данный момент там производят гриппозные вакцины.

Вакцину "Ковансэл" зарегистрировали 18 марта этого года, ее доклинические испытания прошли летом 2021 года. Она представляет собой эмульсию для внутримышечного введения. (Коммерсантъ 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **"Вектор" официально переименовал вакцину "ЭпиВакКорона-Н".**

Государственный научный центр вирусологии и биотехнологии "Вектор" изменил название вакцины против COVID-19. Препарат, который назывался "ЭпиВакКорона-Н", теперь указан в ГРЛС как "Аврора-КоВ".

Вакцина для профилактики коронавирусной инфекции ГНЦ ВБ "Вектор" получила новое название. Иммунобиологический препарат указан в государственном реестре лекарственных средств под новым именем "Аврора-КоВ", обнаружил "ФВ".

Ранее вакцина называлась "ЭпиВакКорона-Н". Старое название присутствует в нормативной документации и инструкциях препарата. Ведомость изменения о переименовании иммунобиологического препарата пока не представлена в реестре.

Минздрав зарегистрировал вакцину от коронавируса "ЭпиВакКорона-Н" 26 августа 2021 года под номером ЛП-007326. Ее разработал центр "Вектор", внося изменения в первоначальный препарат "ЭпиВакКорона", необходимые для масштабирования производства. Эта же дата регистрации и тот же номер РУ указан у препарата "Аврора-КоВ". Заявку на регистрацию товарного знака AURORA-CoV "Вектор" подал в июне 2021 года. Роспатент рассмотрел ее в ускоренном порядке. Сокращение срока регистрации связано с приоритетным рассмотрением заявки и предварительно проведенным информационным поиском, объяснили в службе. Товарный знак предполагалось использовать в качестве нового названия "ЭпиВакКороны-Н", сообщили в службе.

Месяц назад ФАС согласовала предельную отпускную цену на препарат. Она составила 372,21 руб. за одну дозу. (Фармацевтический вестник 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **В инструкцию "КовиВак" добавили более 30 побочных эффектов.**

Центр им. Чумакова внес изменения в инструкцию вакцины для профилактики коронавирусной инфекции "КовиВак". В раздел "Побочные действия" внесено 33 новых побочных эффекта.

Минздрав утвердил изменения инструкции вакцины "КовиВак". Изменения коснулись двух разделов: "Фармакологические свойства" и "Побочные действия". Информация размещена в государственном реестре лекарств.



Ранее в инструкцию были внесены общие и местные реакции на введение вакцины и нарушения со стороны нервной системы. В новую редакцию производитель добавил нежелательные реакции, которые выявлены при пострегистрационном фармаконадзоре, указано в документе.

В инструкцию внесены аллергические реакции: крапивница, ангиоотек, анафилактический шок. Возможно развитие сыпи и зуда кожи на фоне введения "КовиВака". Возможна боль в мышцах и суставах, обморок, головокружение, нарушение чувствительности и развитие тахикардии. Введение вакцины "КовиВак" может вызвать нарушение самочувствия, сна и астению. Большинство реакций встречаются нечасто или с неизвестной частотой.

На фоне вакцинации из-за временного напряжения иммунитета возможна активация герпетической и других хронических инфекций.

Изменения также внесены в фармакологические свойства препарата. Вакцина "КовиВак" активирует клеточное звено иммунитета, указано в новой редакции документа. Свойство выявлено наряду с выработкой специфических антител. Изучение защитной эффективности вакцины продолжается, указано в новой инструкции.

"КовиВак" разработан Центром им. Чумакова. Это инактивированная цельновирионная вакцина для профилактики COVID-19. Препарат зарегистрирован в феврале 2021 года.

Ранее "ФВ" писал, что вакцина защищает от заражения вариантом коронавируса "Омикрон". (Фармацевтический вестник 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **ФГБУ "ВНИИЗЖ" запатентовал в России вакцину для животных от COVID-19 "Карнивак-Ков".**

Подведомственное Россельхознадзору ФГБУ "Федеральный центр охраны здоровья животных" ФГБУ "ВНИИЗЖ" получило патент Российской Федерации №2768749 на "Вакцину против коронавирусной инфекции (COVID-19) у плотоядных животных сорбированную инактивированную" "Карнивак-Ков", сообщили The DairyNews в пресс-службе РСХН.

Препарат содержит инактивированный вирус SARS-CoV-2 штамм "вариант В", полученный в перевиваемой культуре клеток Vero. Средство представляет собой суспензию для инъекций, содержащую инактивированные цельные вирионы вируса SARS-CoV-2 и гидроокись алюминия в эффективных соотношениях. Препарат обладает высокой иммуногенностью и способен обеспечить эффективную защиту от гомологичного возбудителя инфекции плотоядных животных.

Продолжается активный процесс регистрации препарата за рубежом в связи с повышенным спросом на вакцину "Карнивак-Ков" в других странах. ФГБУ "ВНИИЗЖ" подана заявка на внесение изменений в документы регистрационного досье на увеличение срока годности препарата с 6 до 12 месяцев. Увеличение срока годности позволит упростить процедуру регистрации вакцины за рубежом.

На текущий момент процесс регистрации вакцины осуществляется в Иордании, Тайване, Египте, Корее, Турции, Таиланде, Мексике. На завершающем этапе процедура регистрации в Южной Корее и Узбекистане. Болгария сообщила, что заинтересована в поставке порядка 2 млн доз российской вакцины. Проведены переговоры и намечены перспективы работы в этом направлении со странами Латинской Америки – Бразилией, Никарагуа, Кубой, Перу, Венесуэлой, Аргентиной. ([Dairynews.today](#) 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Назальная вакцина попала в оборот. "Коммерсантъ". 8 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Горизонты для прививок. "Деловой Петербург". 11 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Пока не говорим: "Прощай!". "Российская газета". 13 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

## Разработка новых лекарственных средств

### Производство препарата для лечения COVID-19 по полному циклу начнется в Подмосковье.

Подмосковное предприятие "Алиум" фармацевтической компании "Биннофарм Групп" (входит в Группу АФК "Система") и "Обнинская химико-фармацевтическая компания" запускают производство препарата "Молнупиравир" на заводе в Московской области, сообщает пресс-служба Министерства инвестиций, промышленности и науки Подмосковья.



"На заводе "Алиум" в подмосковном поселке Оболенск в общей сложности работают более 500 человек. С самого начала пандемии предприятие активно включилось в борьбу с распространением коронавирусной инфекции. Сегодня совместно с "Обнинской химико-фармацевтической компанией" предприятие запускает производство препарата по полному циклу для лечения COVID-19 – это важный шаг в направлении импортозамещения в фарминдустрии", – рассказала заместитель председателя правительства – министр инвестиций, промышленности и науки Московской области Екатерина Зиновьева.

Лекарственное средство рекомендовано Минздравом России в 15 версии Временных методических рекомендаций "Профилактика, диагностика и лечение новой коронавирусной инфекции (COVID-19)".

Мощности подмосковного предприятия позволяют выпускать до 15 млн упаковок препарата в год. Технологию производства субстанции молнупиравира и готовой формы препарата разработали специалисты подразделения научно-исследовательских разработок "Обнинской химико-фармацевтической компании".

"Последние два года мы непрерывно работаем над обеспечением системы здравоохранения и пациентов препаратами, которые применяются для профилактики COVID-19 и лечения последствий болезни. Так, мы стали первой площадкой, запустившей производство вакцины "Спутник V", нарастили объемы выпуска рекомендованных Минздравом РФ антибактериальных препаратов, организовали поставки фавипиравира, – говорит генеральный директор "Биннофарм Групп" Рустем Муратов. – Мы внимательно следим за актуальными трендами и появлением самых современных препаратов для борьбы с коронавирусной инфекцией, поэтому после публикации исследований об эффективности молнупиравира, вместе с коллегами из "ОХФК" приложили все усилия для того, чтобы в кратчайшие сроки организовать его производство в России по полному циклу".

"Молнупиравир" рекомендован Всемирной организацией здравоохранения для этиотропного лечения коронавирусной инфекции и включен Минздравом РФ в перечень ЖНВЛП.

**Для справки:** Название компании: *Алиум, АО* Адрес: 143442, Россия, Московская область, Красногорск, село Ангелово, территория ПИР Алиум, вл. 1, корп. 1 Телефоны: +7(495)7948930; +7(495)7532935 E-Mail: [info@aliumpharm.ru](mailto:info@aliumpharm.ru); [reception-mos@binnopharmgroup.ru](mailto:reception-mos@binnopharmgroup.ru) Web: <https://aliumpharm.ru> Руководитель: Муратов Рустем Булатович, генеральный директор УК АО "Алиум"

**Для справки:** Название компании: *Биннофарм Групп, ООО* Адрес: 115114, Россия, Москва, ул. Кожевническая, 14, стр. 5 Телефоны: +7(495)6462868; +7(495)1375727 E-Mail: [info@binnopharmgroup.ru](mailto:info@binnopharmgroup.ru); [reception-mos@binnopharmgroup.ru](mailto:reception-mos@binnopharmgroup.ru) Web: <https://binnopharmgroup.ru> Руководитель: Муратов Рустем Булатович, генеральный директор (Интернет-портал Правительства Московской области 07.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Распоряжение от 8 апреля 2022 года №796-р: Правительство профинансирует запуск производства препарата от коронавируса "МИР 19".

На усовершенствование технологических линий, необходимых для массового производства препарата от коронавируса "МИР 19", будет направлено 387 млн рублей. Такое распоряжение подписал Председатель Правительства Михаил Мишустин.

Деньги будут выделены государственному научному центру "Институт иммунологии", который является разработчиком этого лекарства, и пойдут в том числе на модернизацию и приобретение необходимого оборудования. Технологическое обновление позволит выпускать новые противовирусные препараты. Это особенно важно в условиях угрозы появления новых штаммов коронавируса.

Препарат "МИР 19" был зарегистрирован Минздравом в декабре 2021 года. Он эффективен против всех изученных штаммов коронавируса, включая "Дельта" и "Омикрон".

Для получения текста документа (архив zip) нажмите [здесь](#) (INFOLine, ИА (по материалам Правительства РФ) 10.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Минобрнауки сообщило, что в 2023 году запустят производство нового класса антикоагулянтов.



**В ведомстве отметили, что в настоящее время такие препараты доступны для пациентов только за счет экспорта**

Высокотехнологичное производство фармацевтической субстанции низкомолекулярного гепарина, препараты на основе которого применяются для лечения тромбозов, будет запущено в РФ в 2023 году. В настоящее время такие препараты доступны для пациентов только за счет экспорта, сообщила в среду пресс-служба Минобрнауки России. "На базе Центра внедрения технологий Сибирского государственного медицинского университета (СибГМУ) будет организовано высокотехнологичное производство фармацевтической субстанции низкомолекулярного гепарина (НМГ). Лекарственные средства на основе гепарина необходимы для лечения тромбозов. Разработка реализуется в рамках стратегического проекта СибГМУ "Таргетная тераностика" федеральной программы Минобрнауки России "Приоритет 2030", - говорится в сообщении.

По данным Минздрава России, в стране ежегодно регистрируется около 80 тыс. новых случаев венозных тромбозомболических осложнений. Антикоагулянты воздействуют на плазменные факторы свертывания крови и применяются для лечения тромбозов. При этом, как отмечают ученые, в клинической практике самым распространенным лекарственным средством, препятствующим свертыванию крови, является нефракционированный гепарин, эффект которого трудно предсказать, а применение сопровождается побочными реакциями.

"Новый класс антикоагулянтов - низкомолекулярные производные гепарина - обладает целым рядом преимуществ. Однако в России на данный момент эти препараты не производятся и доступны для пациентов только за счет экспорта. А в связи с активным использованием антикоагулянтов для лечения больных COVID-19 этот класс препаратов становится особенно востребованным", - сказала проректор по научной работе и последипломной подготовке СибГМУ Ольга Федорова, слова которой приводятся в сообщении.

Как добавили в пресс-службе министерства, производство нового класса антикоагулянтов планируется запустить в следующем году. Проект по высокотехнологичному производству фармацевтической субстанции НМГ имеет важное социальное значение, так как позволит решить проблему производства препаратов НМГ полного цикла в России. Промышленным партнером вуза в реализации проекта выступит ООО "Фармбиопром". (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**В России синтезировали ранозаживляющую мазь, которая эффективнее зарубежного аналога.**

**В качестве активного вещества, стимулирующего клетки кожи человека, выступает гетероциклическое соединение класса триазолотиадиазина**

Коллектив ученых Уральского федерального университета синтезировал ранозаживляющую мазь, которая оказалась эффективнее исследуемого зарубежного аналога. Ученые на доклиническом этапе исследований доказали, что заживление новым препаратом происходило быстрее и с меньшим воспалением, сообщили ТАСС в пресс-службе УрФУ.

"Химики и биологи Уральского федерального университета синтезировали вещество для регенерации поврежденной кожи. Доклинические исследования показали, что мазь на его основе оказалась эффективнее зарубежных аналогов: процесс заживления с новым препаратом проходит быстрее. Мазь на основе нового активного вещества проста по составу и помимо него включает в себя только димексид - растворитель для соединения, улучшающий проникающие свойства препарата, и мазевую основу - вазелин или ланолин", - сказали в вузе.

В качестве активного вещества, стимулирующего клетки кожи человека, выступает гетероциклическое соединение класса триазолотиадиазина. Основное влияние вещество оказывает на клетки соединительной ткани, активно синтезирующие коллаген во время процесса заживления и образования нового слоя кожи на месте раны. Действие препарата оценивали с помощью четырех групп лабораторных крыс: первая группа не подвергалась лечению, раны животных второй группы мазали чистым вазелином с димексидом, чтобы выяснить, как будет протекать процесс заживления раны без активных веществ, третьей группе наносили разработанный препарат, четвертой - зарубежный аналог.

В ходе исследований ученые проверяли заживляющий эффект при линейных ранах - бытовых порезах или послеоперационных воздействиях. Заживление проходило с меньшим воспалением в области ранения, поверхность раны закрывалась быстрее. "Благодаря стимулирующему влиянию вещества на клетки в более короткие сроки происходило восстановление нормального строения кожи без жестких рубцов", - приводят в вузе слова заведующего анатомо-физиологической экспериментальной лабораторией УрФУ Сергея Хацко.

Ученые закончили все исследования и патентуют способ получения мази и применение активного вещества для дальнейшего его использования в качестве основы ранозаживляющих лекарственных препаратов. В скором времени исследовательская группа планирует опубликовать результаты доклинических исследований по противоожоговой эффективности вещества в сравнении с "Пантенолом", популярным немецким препаратом лечения ожогов, отметили в вузе. (ТАСС 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**В Волгограде разрабатывают препараты против старения.****Они необходимы, в частности, страдающим сахарным диабетом и ожирением**

Препараты, замедляющие развитие старения, разрабатывают ученые в Волгограде в рамках гранта Российского научного фонда. Они необходимы, в частности, страдающим сахарным диабетом и ожирением, сообщил ТАСС заведующий кафедрой фармакологии и фармации Института непрерывного медицинского и фармацевтического образования ВолгГМУ, член-корреспондент РАН Иван Тюренков.

"Сейчас в рамках гранта Российского научного фонда изучаем антидиабетические свойства производных гамма-аминомасляной кислоты (ГАМК). Установлено, что она играет колоссальную роль в регуляции сосудистого тонуса, функции ЖКТ [желудочно-кишечного тракта и, в частности, функции поджелудочной железы. У нас сейчас есть ряд высокоактивных соединений, которые и далее будем разрабатывать как средства для профилактики раннего старения сосудов. Такие препараты потенциально могут рассматриваться и как геропротекторы (общее название для группы веществ, в отношении которых обнаружена способность увеличивать продолжительность жизни - прим. ТАСС). У них есть целый набор дополнительных свойств, которые тормозят развитие старения", - сказал Тюренков.

Он добавил, что ГАМК усиливает выработку белка Клото, который называют белком против старости, а также стимулирует выработку сиртуинов - "белков молодости". Благодаря этому подавляются факторы, приводящие к раннему старению. В первую очередь - старение сосудов.

По словам собеседника агентства, препараты, замедляющие старение, находятся на стадии разработки, некоторые из них уже прошли исследования по изучению лекарственной безопасности. Предстоит создать лекарственные формы и направить препараты на клинические испытания. Предположительно, на все эти этапы уйдет около семи - десяти лет.

"Такие препараты против старения необходимы для лиц, страдающих сахарным диабетом - у них старение идет быстрее вследствие поражения сосудов. А также людям с ожирением, лицам, подвергающимся хроническому стрессу, имеющим психоэмоциональные нарушения и так далее", - добавил Тюренков.

В Волгоградском государственном медицинском университете (ВолгГМУ) уделяют особое внимание проблемам раннего старения человека. Так, в вузе запустили десятилетний проект "Здоровое долголетие", он заявлен для участия в госпрограмме "Приоритет-2030", направленной на повышение конкурентоспособности России в области образования, науки и технологий. Цель проекта "Здоровое долголетие" - замедлить процессы старения человека путем разработки антивозрастных фармакологических препаратов, инновационных методик в области клинической медицины, стоматологии, психологии. (ТАСС 09.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)





## Международное сотрудничество

### РФ будет развивать двусторонние контакты по вопросам лекарств и медоборудования.

#### **Министр здравоохранения России Михаил Мурашко рассказал о взаимодействии с Индией и Ираном**

Россия тесно сотрудничает с рядом стран по вопросам лекарственных препаратов и медизделий, эти контакты будут развиваться, сообщил министр здравоохранения России Михаил Мурашко в интервью Наиле Аскер-заде на телеканале "Россия-24" во вторник.

"С Индией у нас очень давние, тесные контакты, и Индия является полноценным участником рынка. Более 1 100 препаратов из Индии зарегистрированы и поставляются в РФ. Но и недавно прошла встреча с нашими иранскими коллегами. Они, нужно сказать, что, находясь в чем-то, в аналогичных условиях, очень сильно продвинулись в производстве фармацевтической продукции. В том числе высокотехнологичной продукции. И наши контакты с ними, и поставка, как из Ирана в РФ, она уже вот на протяжении нескольких лет идет, - рассказал министр. - Поэтому вот эти двусторонние контакты, они будут развиваться".

Мурашко добавил, что отечественная промышленность также присутствует на иранском рынке. "Мы планируем обмены делегациями для того, чтобы поделиться опытом, как действовать в сложных ситуациях логистических и ряде других. Поэтому я думаю, что всегда нужно искать самый позитивный опыт, учиться друг у друга и, конечно же, развивать контакты", - заключил он. (ТАСС 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Маркировка лекарственных препаратов

### Минпромторг предложил временно декриминализовать оборот товаров без маркировки.

Минпромторг предложил временно декриминализовать оборот товаров без маркировки. Это планируется сделать в рамках поддержки бизнеса во время санкций, инициатива может распространиться и на лекарственные средства.

Минпромторг предложил до 1 января 2023 года ввести мораторий на уголовную ответственность за оборот товаров без маркировки. Это планируется сделать в рамках поддержки бизнеса во время санкций, пишут "Ведомости" со ссылкой на представителя министерства. Под такое правило могут также попасть и лекарственные средства.

Инициатива распространяется на ч.1–4 ст.171.1 УК РФ, предусматривающие уголовную ответственность за производство, приобретение, хранение, перевозку в целях сбыта или сбыт товаров без маркировки. При этом, по словам собеседника издания, под мораторий не подпадут ч. 5 и 6, которые связаны с нелегальным оборотом алкогольной и табачной продукции.

Обязательная маркировка лекарств началась в России 1 июля 2020 года. До 1 июля прошлого года был введен упрощенный режим работы с маркированными препаратами, вводимыми в гражданский оборот (схема 702). Аптечные и медицинские организации имели право реализовывать их, не дожидаясь подтверждения поставщика. В феврале 2022 года упрощенная схема маркировки лекарств стала бессрочной.

Правительство также одобрило декриминализацию сбыта и ввоза лекарственных средств и медицинских изделий. В случае принятия поправки позволят избежать административной и уголовной ответственности за ввоз или продажу незарегистрированных лекарств и медизделий при условии отсутствия их производства в стране. (Фармацевтический вестник 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Новости производителей лекарственных средств

### "Р-Фарм" завершил исследование собственного оригинального препарата Арцерикс для терапии идиопатического рецидивирующего перикардита.

Группа компаний "Р-Фарм" объявляет об успешном завершении клинического исследования II/III фазы оригинального препарата Арцерикс (гофликицепт) у пациентов с идиопатическим рецидивирующим перикардитом. Исследование прошло на территории Российской Федерации, предполагается, что его результаты станут основой для регистрации препарата в России в данной орфанной нозологии.



**Р-ФАРМ**  
 Инновационные  
 технологии  
 здоровья

Арцерикс (гофликицепт), ранее известный как молекула RPH-104 – биологический препарат, разработанный в собственной лаборатории "Р-Фарм" и представляющий собой новый гетеродимерный белок, ингибирующий ИЛ-1. Лекарственное средство разрабатывается для лечения целого ряда социально значимых и орфанных заболеваний, характеризующихся системным воспалением, включая острый инфаркт миокарда, синдром Шницлер, COVID-19, возвратный перикардит, семейную средиземноморскую лихорадку, подагру, болезнь Стилла.

В настоящее время продолжается международное двойное слепое плацебо-контролируемое исследование препарата у пациентов с острым инфарктом миокарда с подъемом сегмента ST (ИМпST) электрокардиограммы, в котором принимают участие более 100 пациентов. Кроме того, получено одобрение Минздрава РФ на проведение клинического исследования Арцерикс у пациентов с еще одной орфанной патологией - болезнью Стилла.

Ранее Управление по контролю за пищевыми продуктами и лекарственными средствами США (US FDA) присвоило препарату орфанный статус для лечения синдрома Шницлер на фоне отсутствия других лекарственных препаратов, одобренных FDA для лечения этого заболевания.

"Современные знания о патогенезе идиопатического рецидивирующего перикардита и данные последних исследований демонстрируют, что блокада интерлейкина-1 может рассматриваться в качестве ведущего механизма достижения ремиссии. Мы убеждены, что регистрация оригинальной разработки "Р-Фарм" станет важнейшим шагом на пути к победе глобальной медицины над этим опасным заболеванием", – подчеркнул медицинский директор "Р-Фарм" Михаил Самсонов.

**Для справки:** Название компании: *Р-Фарм, АО* Адрес: *119421, Россия, Москва, пр. Ленинский, 111Б* Телефоны: *+7(495)9567937; +7(495)9567938* E-Mail: [info@rpharm.ru](mailto:info@rpharm.ru) Web: <http://r-pharm.com> Руководитель: *Игнатъев Василий Геннадьевич, генеральный директор; Репик Алексей Евгеньевич, председатель Совета директоров (INFOLine, ИА (по материалам компании) 13.04.22)*

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### "Р-Фарм" и "Русфармтех" подписали соглашение по разработке препарата для терапии рака желудка.

Группа компаний "Р-Фарм" и научно-исследовательская компания "Русфармтех" объявляют о подписании глобального лицензионного договора по разработке и коммерциализации противоопухолевого препарата Алофаниб, предназначенного для терапии рака желудка и ряда других онкологических заболеваний.



**Р-ФАРМ**  
 Инновационные  
 технологии  
 здоровья

В рамках соглашения между "Р-Фарм" и "Русфармтех" планируется проведение клинических исследований II и III фаз, регистрация препарата на территории Российской Федерации, а также организация его производства на мощностях группы компаний "Р-Фарм".

Препарат Алофаниб относится к ингибиторам рецептора фактора роста фибробластов – перспективному классу препаратов для лечения онкологических заболеваний. Алофаниб является первым из класса аллостерическим ингибитором рецептора FGFR2, что обеспечивает высокую селективность к мишени, и это позволяет рассчитывать на высокие показатели эффективности и безопасности.

В ходе I фазы исследований Алофаниба с участием пациентов с самой тяжелой, четвертой стадией рака желудка, получивших до включения в исследование три и более линий терапии, были достигнуты высокие показатели эффективности, о чем "Русфармтех" доложил на конференции American Society of Clinical Oncology.

"Алофаниб показал положительные результаты эффективности при существенно меньшей токсичности, чем многие другие препараты. Это делает привлекательным его использование в комбинациями существующих препаратов или после проведенной химиотерапии. Сейчас стандартные препараты демонстрируют увеличение продолжительности жизни у пациентов с тяжелой стадией до четырех месяцев, а контроль над болезнью удастся достичь менее чем у



половины пациентов. Следовательно, полученные нами позитивные результаты свидетельствуют о необходимости продолжения изучения Алофаниба", – отметил первый автор исследования, председатель Российского общества клинической онкологии, профессор Сергей Тюляндин.

"Мы ожидаем, что Алофаниб выйдет на рынок в течение трех лет, до конца 2025 года. Предполагается, что российские пациенты смогут получать терапию этим инновационным препаратом по программе государственных гарантий оказания медицинской помощи", – подчеркнула вице-президент по стратегическому маркетингу "Р-Фарм" Анастасия Батрак.

Одной из целей группы компаний "Р-Фарм" в долгосрочной перспективе станет регистрация препарата на зарубежных рынках.

**Для справки:** Название компании: *Р-Фарм, АО* Адрес: *119421, Россия, Москва, пр. Ленинский, 111Б* Телефоны: *+7(495)9567937; +7(495)9567938* E-Mail: [info@rpharm.ru](mailto:info@rpharm.ru) Web: <http://r-pharm.com> Руководитель: *Игнатъев Василий Геннадьевич, генеральный директор; Репик Алексей Евгеньевич, председатель Совета директоров (INFOLine, ИА (по материалам компании) 12.04.22)*

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Завод "Медсинтез" сможет полностью покрыть потребность рынка России в инсулине (Свердловская область).**

**Предприятие также готово на треть закрыть потребность в противовирусных препаратах**

Уральский завод "Медсинтез" сможет полностью покрыть потребность российского рынка в инсулине и препаратах для ЭКО, почти на треть - в противовирусных препаратах. Об этом сообщил ТАСС в среду председатель совета директоров предприятия Александр Петров в кулуарах выставки-форума "Здравоохранение Урала - 2022".

"При необходимости мы можем покрывать 100% потребности России по инсулину, по препаратам для ЭКО. По противовирусным - 30% можем закрывать", - сказал Петров.

Завод "Медсинтез" находится в Новоуральске. Он специализируется на производстве фармацевтической продукции. На заводе функционирует производство инфузионных растворов, готовых форм генно-инженерного инсулина человека, твердых и жидких форм лекарственных препаратов. Завод изготавливает лицензированные препараты и занимается созданием новых лекарственных средств. В том числе "Медсинтез" производит противовирусный препарат "Триазавирин", используемый для борьбы с новой коронавирусной инфекцией.

"Здравоохранение Урала" - международная специализированная выставка-форум медицинского оборудования, инструментария, расходных материалов, фармацевтических препаратов, а также медицинских и санаторно-курортных услуг. Проходит с 12 по 15 апреля на площадке МВЦ "Екатеринбург-Экспо".

**Для справки:** Название компании: *Завод Медсинтез, ООО* Адрес: *624130, Россия, Свердловская область, Новоуральск, ул. Торговая, 15* Телефоны: *+7(34370)25061; +7(343)2707500* Факсы: *+7(34370)25495* E-Mail: [info@medsintez.com](mailto:info@medsintez.com) Web: <http://www.medsintez.com> Руководитель: *Подкорытов Алексей Борисович, генеральный директор (ТАСС 13.04.22)*

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**"Медсинтез" запустит в 2022 году производство реагентов для создания лекарств (Свердловская область).**

**Ведется работа над производством фармакопейного ацетонитрила, который ранее производился только в Европе**

Завод "Медсинтез" в 2022 году запустит производство реагентов, которые используются для создания фармпрепаратов, что позволит обеспечить замещение недоступных импортных веществ.

Предприятие уже в 2022 году планирует запустить производство фармакопейного ацетонитрила, сообщил ТАСС председатель совета директоров предприятия Александр Петров в кулуарах выставки-форума "Здравоохранение Урала - 2022".

"У нас есть определенный заказ по реагентам, которые используются при производстве фармацевтических препаратов. Мы будем делать самостоятельно эти реагенты фармакопейного уровня, будем готовы делиться ими с другими фармацевтическими заводами. Производство фармакопейного ацетонитрила мы можем запустить уже в этом году", - сказал Петров.





Он отметил, что сейчас предприятие прорабатывает производство фармакопейного ацетонитрила, который необходим для работы большому количеству научно-исследовательских лабораторий. Ранее этот реагент производился только в Европе.

"Сейчас мы прорабатываем возможность изготовления его у нас: либо на "Медсинтезе", либо на других предприятиях в Свердловской области. Но "Медсинтез" в любом случае будет прорабатывать этот вопрос и выпускать сертификат качества", - добавил Петров.

Завод "Медсинтез" находится в Новоуральске. Он специализируется на производстве фармацевтической продукции. На заводе функционирует производство инфузионных растворов, готовых форм генно-инженерного инсулина человека, твердых и жидких форм лекарственных препаратов. Завод изготавливает лицензированные препараты и занимается созданием новых лекарственных средств. "Медсинтез" производит противовирусный препарат "Триазавирин", используемый для борьбы с новой коронавирусной инфекцией.

**Для справки:** Название компании: Завод Медсинтез, ООО Адрес: 624130, Россия, Свердловская область, Новоуральск, ул. Торговая, 15 Телефоны: +7(34370)25061; +7(343)2707500 Факсы: +7(34370)25495 E-Mail: [info@medsintez.com](mailto:info@medsintez.com) Web: <http://www.medsintez.com> Руководитель: Подкорытов Алексей Борисович, генеральный директор (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Фармкомпания "Биокад" увеличила чистую годовую прибыль в 3,6 раза.**

Фармацевтическая компания АО "Биокад" в 2021 году получила чистую прибыль по РСБУ в размере 43,668 млрд рублей, что в 3,6 раза больше, чем в 2020 году, следует из данных аналитической системы "СПАРК-Интерфакс". Выручка увеличилась в 2,8 раза - до 92,999 млрд рублей, себестоимость продаж - в 3,3 раза, до 28,929 млрд рублей. Прибыль от продаж в 2021 году составила 57,488 млрд рублей, что почти в 3,1 раза больше, чем годом ранее. Прибыль до налогообложения увеличилась в 3,3 раза, до 50,662 млрд рублей.

Долгосрочные обязательства компании за год сократились на 44,9%, до 304,548 рублей. При этом краткосрочные обязательства подскочили на 28,6%, до 10,348 млрд рублей. Так, показатель "заемные краткосрочные средства" вырос с 2,888 млрд до 11,504 млрд рублей. Кредиторская задолженность увеличилась с 3,866 млрд до 8,114 млрд рублей.

"Биокад" - российская биотехнологическая компания, продуктовую линейку которой составляют препараты, предназначенные для лечения заболеваний в области онкологии/гематологии, гинекологии, неврологии и инфекционных заболеваний. В ее портфеле сейчас 61 препарат, еще около 40 продуктов находятся на разных стадиях разработки. На производстве в Петербурге налажен выпуск вакцин от коронавируса "Спутник V" и "Спутник Лайт".

**Для справки:** Название компании: БИОКАД, ЗАО (BIOCAD) Адрес: 198515, Россия, Санкт-Петербург, Петродворцовый район, п. Стрельна, ул. Связи, 34, литер А Телефоны: +7(812)3804933; +7(812)3804934 E-Mail: [biocad@biocad.ru](mailto:biocad@biocad.ru) Web: <http://biocad.ru> Руководитель: Морозов Дмитрий Валентинович, председатель Совета директоров (Интерфакс 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**"Валента фарм" планирует возобновить производство препарата "Фенотропил" (Московская область).**

Препарат будет производиться на мощностях принадлежащего компании научно-производственного комплекса в городе Щелково Московской области, он может появиться в продаже летом 2022 года

Российская фармацевтическая компания "Валента фарм" планирует возобновить производство ноотропного препарата "Фенотропил". Об этом сообщили ТАСС в пресс-службе компании.

"Компания "Валента фарм" готовится возобновить производство ноотропного препарата "Фенотропил", который выпускала с 2004 по 2017 год", - говорится в сообщении.

Препарат будет производиться на мощностях принадлежащего компании научно-производственного комплекса в городе Щелково Московской области, он может появиться в продаже летом 2022 года. "Валента фарм", являющаяся держателем регистрационного удостоверения на этот препарат, в октябре 2021 года закрепила за собой права на товарный знак "Фенотропил" и получила возможность вернуть препарат на рынок под прежним названием. "Фенотропил" относится к группе ноотропных препаратов, механизм его действия направлен на устранение симптомов когнитивных и астено-невротических нарушений, он также воздействует на причину их возникновения, рассказали в компании.







Действующим веществом "Фенотропила" является фонтурацетам. Молекула фонтурацетама была разработана для советских космонавтов в 1983 году в Институте биомедицинских проблем Российской академии наук. Лекарственный препарат помогал справляться с длительными стрессами и усталостью при работе в космосе. После успешного применения препарата в экстремальных условиях высоких нагрузок космического полета специалисты решили внедрить препарат и в клиническую практику для широкого круга пациентов, напомнили в компании.

"Валента фарм" - российская инновационная фармацевтическая компания, основанная в 1997 году и сфокусированная на разработке и производстве новых оригинальных препаратов. "Валента фарм" занимается разработкой, производством и выводом на рынок рецептурных и безрецептурных препаратов в таких терапевтических направлениях, как иммунология, вирусология и антибактериальная терапия, психоневрология, гастроэнтерология, урология и других. Портфель препаратов компании представлен такими брендами, как "Ингавирин", "Граммидин", "Нормомед", "Диоксидин", "Тримедат", "Экспортал", "Антарейт", "Тералиджен", "Феназепам".

**Для справки:** Название компании: *Валента Фарм, АО* Адрес: *121471, Россия. Москва, ул. Рябиновая, 26, стр. 10*  
 Телефоны: +7(495)9336080; +7(495)9334860 Факсы: +7(495)9336081; +7(495)9334863 E-Mail: [info@valentapharm.com](mailto:info@valentapharm.com) Web: <https://www.valentapharm.com> Руководитель: *Мачин Александр Федорович, генеральный директор (ТАСС 11.04.22)*

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **«Релатокс»: Загадочный ботулотоксин.**

Ботулинический токсин ученые "наградили" званием "Загадочная молекула века". Столетиями человечество боролось с этим сильнейшим органическим ядом, а в последние годы ботулотоксин нашел применение для лечения различных заболеваний и стал самым популярным "эликсиром молодости" на планете.

#### **История ботулотоксина: от яда до "эликсира красоты"**

*Clostridium botulinum* – так называется "прародитель" ботулотоксина. Это анаэробная бактерия, споры которой прорастая вырабатывают ботулинический токсин. В свою очередь последний является причиной тяжелого инфекционного заболевания – ботулизма.

Само название "ботулизм" происходит от латинского слова "botulus", что переводится как "колбаса", и это не случайно. Как явление природы ботулизм, конечно, старше самого человечества. Но первое научное объяснение он получил в XVIII веке, а материалом для изучения послужила обычная колбаса. Именно этот мясной деликатес так полюбился вредоносному микробу, в нем созданы все условия для жизни и развития анаэробной бактерии, включая плотную кожу, затрудняющую доступ воздуха. Случаи колбасных отравлений со смертельным исходом описывались множество раз. Но именно коллективное отравление в 1793 году в немецком городе Вюртемберг получило достаточно широкую огласку. Вначале по инерции жители пытались все свалить на ведьм, но темное время подходило к концу – в эпоху Просвещения требовались другие объяснения. Найти рациональную причину столь загадочной болезни взялся медик Юстинус Кернер. Изучение десятков случаев позволили ему предположить, что виновником стало токсичное вещество из испорченной колбасы. Позже ему удалось выделить и описать опасный "колбасный токсин".

Кернер пошел дальше и первым нашел возможность терапевтического применения токсина. Согласно его наблюдениям, токсин ослаблял мышцы пациентов, что и приводило к параличу. Кернер пришел к выводу, что в очень маленьких дозах эту смертельную особенность можно использовать во благо – лечить болезни, которые связаны с произвольными движениями. Тогда идеи Кернера остались незамеченными, но спустя много лет успешно подтвердились.

#### **Бактерия *Clostridium botulinum***

Первыми в лечебных свойствах ботулотоксина на практике убедились офтальмологи. В 1970-х был зарегистрирован американский препарат "Окулиnum" для лечения блефароспазма – заболевания, когда веки застывают в полусомкнутом положении. "Окулиnum" содержал микродозы ботулотоксина, которые при введении в мышцу нарушали нервную проводимость, и спазм проходил. Однако пациенты в скором времени заметили один странный побочный эффект препарата – разглаживание морщинок вокруг глаз. Можно сказать, что всем известный "ботокс" появился благодаря наблюдательности пациентов.

Первым, кто прислушался к своим пациентам, стала доктор Джейн Каррутерс из Канады. Потихоньку она начала практиковать "уколы красоты" на себе и своих клиентах, которые были на это согласны. В 1991 году на собрании Американского общества дерматологической хирургии Каррутерс представила первые результаты своего эксперимента. Так начинается история широкого применения ботулотоксина типа А в косметологии.

Сегодня ботулотоксин давно применяется и в других сферах, а в последние годы их список расширяется. К примеру, лет десять назад уколы ботулотоксина А в шею и голову начали использовать при хронической мигрени.

#### **"Релатокс" – первый российский ботулотоксин**

В России долгие годы для пациентов эстетических клиник и салонов были доступны только иностранные препараты. По статистике ежегодно Россия импортировала сотни тысяч упаковок ботулотоксина А стоимостью



миллионы долларов. Сегодня в стране существует альтернатива зарубежным "уколам красоты" – препарат "Релатокс".

Разработка отечественного ботулотоксина типа А была начата в 2001 году группой научных сотрудников "Иммунопрепарата", филиала НПО "Микроген" холдинга "Нацимбио". На этом уфимском предприятии более ста лет выпускают медицинские иммунобиологические препараты.

Клинические исследования "Релатокса" были завершены в 2012 году, и препарат был зарегистрирован на пять лет. Препарат доказал свою безопасность и эффективность, приобрел популярность у медиков и пациентов. Успешный пятилетний опыт применения позволил в марте 2017 года внести "Релатокс" в государственный реестр лекарственных средств на бессрочной основе.

За годы применения инъекции отечественного ботулотоксина получили 1,6 млн пациентов клиник эстетической медицины. "Релатокс" на российском рынке применялся наряду с пятью зарубежными аналогами. При этом, по отзывам медиков, отечественный "Релатокс" ничем не уступает своим иностранным "собратям". Он оказывает продолжительное и устойчивое действие, которое проявляется уже через несколько дней. Еще один плюс – для пациентов склонных к аллергическим реакциям. Уникальная технология очистки препарата позволяет избавиться от 90% высокомолекулярных белковых загрязнителей, что минимизирует вероятность развития аллергии.

Сегодня "Релатокс" успешно используется не только в области эстетической медицины. С 2016 года препарат разрешено применять и по неврологическим показателям. Например, пациентам со спастичностью после инсульта. В России таким больным проводили ботулинотерапию и до этого, но только импортными препаратами. Появление российского аналога сделало данный метод лечения последствий инсульта более доступным. Напомним, что ежегодно около 400 тыс. россиян сталкиваются с этим недугом, практически у трети больных развивается спастичность. "Микроген" также успешно завершил клинические исследования препарата для лечения спастических форм детского церебрального паралича (ДЦП) у пациентов от 2 до 17 лет. Раньше в этих целях также применялись только импортные лекарства.

Сегодня "Релатокс" все больше набирает популярность, наращивает производство и расширяет географию – ранее препарат был зарегистрирован в Киргизии и Узбекистане, недавно начались поставки в Беларусь. (INFOLine, ИА (по материалам компании) 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Росатом намерен производить препараты для лечения болезней, ранее считавшихся неизлечимыми (Санкт-Петербург).**

**АО "Радиевый институт им. В. Г. Хлопина" разрабатывает препараты на основе актиния-225, йода-131, рения-188 и 186**

АО "Радиевый институт им. В. Г. Хлопина" (входит в научный дивизион госкорпорации "Росатом", г. Санкт-Петербург) намерен начать производство радиофармпрепаратов для лечения болезней, ранее считавшихся неизлечимыми. Об этом во вторник сообщили ТАСС в пресс-службе института.

Институт разрабатывает препараты на основе актиния-225, йода-131, рения-188 и 186. Эта линейка радиофармпрепаратов откроет перед врачами новые возможности по лечению болезней, которые пока считаются неизлечимыми, утверждают в Радиевом институте.

Сейчас совместно со специалистами из Российского научного центра радиологии и хирургических технологий имени академика А. М. Гранова Минздрава РФ ведутся работы по организации производства импортозамещающего препарата радий-223 дихлорид. Ценность препарата в том, что он позволяет лечить сложные формы рака предстательной железы, сохраняя пациентам качество жизни. Как рассказали ТАСС в пресс-службе, пилотную партию этого препарата планируется выпустить уже в этом году. "По цене отечественный препарат будет стоить намного меньше, чем зарубежный, что сделает его более доступным для россиян. Особенно это актуально сейчас, когда в связи с нарушениями логистики цена на импортный препарат начинает расти", - рассказал ТАСС заместитель генерального директора Радиевого института по производству Алексей Ванин.



**Для справки:** Название компании: *Радиевый институт им.В.Г.Хлопина, АО* Адрес: 194021, Россия, Санкт-Петербург, 2-й Муринский пр., 28 Телефоны: +7(812)2975641; +7(812)2974100 Факсы: +7(812)2975781 E-Mail: [radium@atom.nw.ru](mailto:radium@atom.nw.ru) Web: [www.khlopin.ru](http://www.khlopin.ru) Руководитель: *Масленников Игорь Александрович, генеральный директор*

**Для справки:** Название компании: *Государственная корпорация по атомной энергии Росатом* Адрес: 119017, Россия, Москва, ул. Большая Ордынка, 24 Телефоны: +7(499)9494535; +7(499)9494412; +7(499)9492579; +7(499)9494221 Факсы: +7(499)9494679 E-Mail: [press@rosatom.ru](mailto:press@rosatom.ru) Web: <https://rosatom.ru> Руководитель: *Лихачев Алексей Евгеньевич, генеральный директор; Кириенко Сергей Владиленович, Председатель наблюдательного совета* (ТАСС 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



### **"Росатом" готовится выпускать импортозамещающий препарат-"убийцу" метастазов.**

Специалисты предприятия госкорпорации "Росатом" "Радиевый институт имени Хлопина" (Санкт-Петербург) совместно с медиками сейчас ведут работы по организации производства пилотной партии импортозамещающего радиофармацевтического препарата (РФП) на основе радиоактивного изотопа радия-223, применяемого в онкологии для лечения костных метастазов, сообщила пресс-служба научного дивизиона "Росатома".

"В планах предприятия – разработка инновационных технологий и расширение линейки диагностических и лечебных препаратов. Сейчас совместно со специалистами из медучреждения "Российский научный центр радиологии и хирургических технологий имени академика А.М. Гранова" ведутся работы по организации производства пилотной партии импортозамещающего препарата радий-223 дихлорид. Он позволит лечить сложные формы рака предстательной железы, сохраняя пациентам качество жизни", - говорится в сообщении.

Другой важный проект Радиевого института – разработка препаратов на основе изотопов актиния-225, йода-131, рения-188 и рения-186. "Эта линейка РФП откроет перед врачами новые возможности по лечению болезней, которые пока считаются неизлечимыми", - отмечается в сообщении.

В настоящее время качественный скачок в лечении большого числа онкологических заболеваний связывают с возможностями адресной терапии с использованием так называемых альфа-излучающих радионуклидов, к которым относятся и радий-223 (Ra-223). По своим химическим свойствам радий является аналогом кальция, поэтому он накапливается в костных тканях - там, где чаще всего образуются метастазы при разных формах рака. Поэтому радий-223 часто называют "убийцей" метастазов.

Радий-223 считается перспективным медицинским радионуклидом еще и потому, что не требует связывания с достаточно сложными биологически активными молекулами, а может использоваться в виде простого неорганического соединения - хлорида Ra-223, что существенно упрощает процесс создания альфа-излучающего радиофармпрепарата. По мнению специалистов, собственное производство радия-223 позволит закрыть потребности России на много лет вперед и обеспечит полное импортозамещение в этом секторе РФП.

Ранее сообщалось, что специалисты Радиевого института разработали технологию производства препарата дихлорида радия-223 для лечения костных метастазов при симптоматическом метастатическом кастрационно-резистентном раке предстательной железы. Отмечалось, что препарат успешно прошел доклинические испытания на базе Центра имени Гранова и Национального медицинского исследовательского центра онкологии имени Блохина Минздрава России.

На данный момент Радиевый институт полностью обеспечил клиники Санкт-Петербурга радиофармпрепаратами на основе короткоживущих изотопов собственного производства для своевременной диагностики онкологических заболеваний, отмечается в пресс-релизе. Такие РФП позволяют снизить дозовую нагрузку на пациента, исключая риски нанесения вреда здоровью организма. "В первом квартале 2022 года институт заключил 29 контрактов на поставку радиофармпрепаратов в клиники, что позволит провести пациентам более 10 тысяч диагностических процедур", - говорится в сообщении.

В частности, в клиники Санкт-Петербурга будет поставлен препарат на основе короткоживущего изотопа йода-123, произведенного на циклотроне. Он служит в качестве диагностического средства при исследованиях нарушений в работе щитовидной железы, почек, сердца. Также клиники получают РФП, меченные технецием-99m. Они применяются примерно в 80% всех диагностических процедур однофотонной эмиссионной компьютерной томографии и используются для диагностики патологий различных органов и тканей.

Радиевый институт имени Хлопина (Санкт-Петербург) был создан в 1922 году для получения препаратов радия. Институт был центром, в котором зародилась и проходила становление отечественная атомная наука и техника. Сейчас институт, входящий в научный дивизион "Росатома", ведет исследования, связанные, в основном, с проблемами атомной энергетики, радиоэкологии и получения изотопов, и является одним из российских и мировых лидеров в этих направлениях. (ПРАЙМ 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **В Санкт-Петербурге обеспечили клиники отечественными препаратами для диагностики рака.**

**АО "Радиевый институт им. В. Г. Хлопина" заключило в начале года 29 контрактов на поставку радиофармпрепаратов, их количества хватит для проведения пациентам свыше 10 тыс. диагностических процедур**

АО "Радиевый институт им. В. Г. Хлопина" (входит в научный дивизион госкорпорации "Росатом", г. Санкт-Петербург) полностью обеспечил клиники города радиофармпрепаратами (РФП) собственного производства для своевременной диагностики онкологических заболеваний. Об этом во вторник сообщила пресс-служба института.

В первом квартале 2022 года институт заключил 29 контрактов на поставку радиофармпрепаратов, что позволит провести пациентам более 10 тыс. диагностических процедур. В частности, в клиники Санкт-Петербурга будет поставлен препарат на основе короткоживущего изотопа йода-123, произведенного на циклотроне. Этот препарат используется в качестве диагностического средства при исследованиях нарушений в работе щитовидной железы, почек, сердца. Также клиники получают РФП, меченные технецием-99m. Они применяются примерно в 80% всех



диагностических процедур однофотонной эмиссионной компьютерной томографии и используются для диагностики патологий различных органов и тканей.

Как отмечается в сообщении Радиового института, радиофармпрепараты на основе короткоживущих изотопов позволяют снизить дозовую нагрузку на пациента, исключая риски нанесения вреда здоровью организма. "Так как период полураспада РФП небольшой, и максимальный срок годности препаратов составляет 48 часов, то институт собирает заказы от клиник каждую неделю и поставляет свежие препараты ежедневно в кратчайшие сроки под нужды каждого пациента", - отметил заместитель генерального директора по производству Алексей Ванин. По его словам, в больницы поступает уже готовый препарат, который не нуждается в дополнительной обработке и доведении его до готовности. Клиникам удобнее и экономически выгоднее закупать готовый препарат, чем приобретать генераторы, реагент, специальное оборудование, контролировать качество изготовленных РФП, обучать персонал для самостоятельного изготовления РФП. "Более того, например, технология получения в Радиовом институте технеция-99m из наработанного активационным методом молибдена-99 исключает образование высокоактивных отходов в процессе производства по сравнению с технологией, применяемой при производстве генераторов Mo/Tc", - подчеркнул Ванин. (ТАСС 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Ученые в Туле разработают субстанции лекарств для замещения импорта.**

**Пять субстанций созданы на данный момент**

Тульский государственный педагогический университет (ГППУ) им. Л. Н. Толстого и Тульская фармацевтическая фабрика приступили к реализации проекта по созданию порядка 20 субстанций лекарственных препаратов, что позволит заместить ряд импортных медикаментов. Пять субстанций созданы на данный момент, еще 15 видов разработают в 2022-2025 годах, сообщили ТАСС в пресс-службе научно-образовательного центра мирового уровня (НОЦ) "ТулаТЕХ"

"Проект подразумевает разработку схем синтеза, очистки и методов контроля лекарственных субстанций для производства твердых лекарственных форм и препаратов для наружного применения. Результатом реализации проекта станет регистрация лекарственных препаратов, конкурентоспособных на мировом рынке, снижающих зависимость России от зарубежных поставок. Срок реализации проекта - по 2025 год", - сказали в пресс-службе.

На данный момент уже разработаны пять видов субстанций, в 2022-2025 годах планируется создать еще 15 видов продукции, ее предназначение будет во многом зависеть от потребностей на рынке медикаментов. "Проект реализуют совместно ГППУ им. Л. Н. Толстого и Тульская фармацевтическая фабрика, для этого на базе университета в 2021 году создали Центр технологического превосходства. В него входят испытательно-аналитическая лаборатория и лаборатория химического дизайна, они позволяют проводить широкий спектр исследований в области аналитической химии, исследование методов синтеза и создание новых органических соединений", - отметили в пресс-службе.

По данным пресс-службы, выпуск импортозамещающей продукции является одним из приоритетных направлений для Тульской фармацевтической фабрики, которая производит мягкие, жидкие и твердые лекарственные формы. "Многие из выпускаемых лекарственных препаратов являются дженериками - аналогами зарубежных препаратов. К ним относятся, например, нестероидные противовоспалительные препараты, мази для заживления ран, противоаллергические препараты, различные гели и мази, суппозитории. Также в качестве аналогов зарубежных препаратов фабрика производит препараты для симптоматического лечения ОРВИ, крем для лечения герпесной инфекции и другие виды продукции", - добавили в пресс-службе.

НОЦ "ТулаТЕХ" открыли в Туле в конце 2020 года, в него входят 27 компании, в этом числе 11 вузов и 16 промышленных партнеров, он специализируется по следующим направлениям: вооружение и военная техника, гражданское машиностроение, органический и биоорганический синтез, экология и биотехнологии. В рамках этих направлений сформировано 18 проектов, разработан план развития научно-исследовательской инфраструктуры. На реализацию мероприятий и проектов НОЦ до 2025 года запланировано направить более 10 млрд рублей внебюджетных средств, создать свыше 2,5 тыс. рабочих мест, зарегистрировать порядка 700 патентов.

**Для справки:** Название компании: *Тульская фармацевтическая фабрика, ООО (Тульская Фармфабрика)* Адрес: 300004, Россия, Тульская область, Тула, Торховский проезд, 10 Телефоны: +7(4872)418114; +7(4872)410473; +7(4872)411053 E-Mail: [info@farmfabrica.ru](mailto:info@farmfabrica.ru) Web: <http://tulapharm.ru> Руководитель: Рабинович Леонид Яковлевич, директор (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**Фармпроизводитель "Эвалар" (Алтайский край) сократил чистую прибыль в 1,7 раза.**





Фармпроизводитель "Эвалар" (Алтайский край) по итогам 2021 года увеличил выручку до 11,7 млрд руб. против 10,7 млрд руб. годом ранее. При этом чистая прибыль предприятия сократилась с 4,4 млрд руб. до 2,6 млрд руб. в 2021 году. Ранее компания сообщала, что по итогам 2020 года она смогла увеличить выручку в семь раз. По данным DSM Group, в 2021 году емкость коммерческого рынка биодобавок в России оставила 85,6 млрд рублей (+11,3% относительно 2020 года) или 341 млн упаковок (+0,9%). "Лидером рынка остается компания "Эвалар" (доля 16,2% в рублях). В 2021 году был зафиксирован подъем объема реализации на 16,1%", — сообщает в исследовании DSM Group.

ЗАО "Эвалар" зарегистрировано в 1991 году в Алтайском крае. (Коммерсантъ 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

**"Спутник V" поднял "Биокад" на новую высоту. "Коммерсантъ в Санкт-Петербурге". 12 апреля 2022**

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](http://www.ADVIS.ru), для перехода нажмите [здесь](#).

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)





## Новоти производителей медицинских изделий

### Роспотребнадзор зарегистрировал уникальный тест, обеспечивающий высокую выявляемость COVID.

Роспотребнадзор зарегистрировал уникальный тест, обеспечивающий высокую выявляемость COVID-19, сообщается на сайте ведомства.

"ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора зарегистрировал первый в мире изотермический тест AmpliSens® SC2-IT, нацеленный на выявление одновременно двух различных участков генома вируса SARS-CoV-2. Новая разработка не только обеспечивает высокую выявляемость вируса, но и значительно снижает вероятность получения ложноотрицательного результата", - говорится в сообщении.

Добавляется, что время получения результатов сокращается до 20-25 минут вместо полутора часов, которые необходимы при использовании классических ПЦР-тестов.

По данным ведомства, с выявлением любых штаммов коронавируса успешно справляется первая версия теста, зарегистрированная еще в июне прошлого года. Поэтому новый набор реагентов может пока рассматриваться как резервный, на случай появления мутаций.

"Тест полностью адаптирован для использования на базе существующей в стране инфраструктуры лабораторной диагностики, при этом абсолютно все компоненты для него производятся локально в ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора. Это позволяет не зависеть от поставок из-за рубежа, контролировать производство и сохранить доступность тестирования для населения страны", - говорится в сообщении.

Отмечается, что благодаря высокой чувствительности, скорости проведения анализа и наличию двух мишеней в основе тест является эффективным инструментом мониторинга распространения коронавируса, позволяет выявлять пациентов с COVID-19 на самой ранней стадии инфицирования и развития заболевания, минимизируя получение ложноотрицательных результатов. (ПРАЙМ 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Новости производителей парафармацевтической продукции

### Томская компания готова заместить известные иностранные бренды БАДов.

**Предполагается, что в ассортименте появится не менее 50 новых продуктов**

Томская компания "Биолит", – резидент томской особой экономической зоны, – в ближайшее время нарастит производство биологически активных добавок на 20 %. Это позволит частично компенсировать уход с российского рынка иностранных производителей и поставщиков БАДов, в том числе iHerb. Об этом "ФедералПресс" рассказал директор предприятия Валерий Сергун.



"Речь идет о продукции, направленной на повышение защитных функций организма к вирусам различного типа, например коронавирусу и герпесу, на детоксикацию организма, в том числе после приема антибиотиков, о препаратах для защиты сердца и сосудов, для пищеварительной системы и печени, для поддержания иммунитета", – пояснил он.

Предполагается, что в ассортименте "Биолита" появится не менее 50 новых продуктов.

Кроме того, компания продолжает реализацию проекта по строительству в ОЭЗ технико-внедренческого типа "Томск" к 2025 году нового завода по производству БАДов.

"Конечно, мы составляли этот проект в других условиях – когда были ниже ставки по кредитам и не было проблем с поставками оборудования. Но уверен, что с возникшими трудностями справимся, и предприятие будет пущено в эксплуатацию в запланированные сроки", – добавил он.

ООО "Биолит" основано в 1991 году. С сентября прошлого года – резидент особой экономической зоны "Томск". Реализуемый проект по строительству нового завода предполагает инвестиции на уровне 160 миллионов рублей собственных средств. Предполагается, что после его запуска объем налоговых платежей в бюджеты всех уровней будет составлять 131,2 миллионов рублей в год.

**Для справки:** Название компании: Биолит, ООО Адрес: 634055, Россия, Томская область, Томск, пр. Академический, 4, строение 3, офис 16 Телефоны: +7(3822)492971; +7(3822)491921 E-Mail: [infobiolit@yandex.ru](mailto:infobiolit@yandex.ru) Web: <https://biolit.info> Руководитель: Сергун Валерий Петрович, директор

**Для справки:** Название компании: Особая экономическая зона технико-внедренческого типа Томск, АО (ОЭЗ ТВТ Томск) Адрес: 634055, Россия, Томская область, Томск, Академический проспект, 8/8 Телефоны: +7(3822)488650; +7(3822)488654 Факсы: +7(3822)488665 E-Mail: [office@oez.tomsk.ru](mailto:office@oez.tomsk.ru) Web: <http://oez-investintomsk.ru> Руководитель: Каминский Константин Валерьевич, генеральный директор (ФедералПресс 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Новости прочих компаний

### Импортозамещение в сфере фармацевтического оснащения от завода "АВРОРА".

Решения от завода "АВРОРА" - ведущего отечественного производителя фасовочно-упаковочного оборудования. Изготовление инновационного и высокотехнологичного оборудования для компаний фармацевтической отрасли — одно из ключевых направлений деятельности российской производственной компании "АВРОРА".

Предприятие по праву является одним из лидеров в сфере создания промышленного оборудования для фасовки и упаковки различной фармпродукции — инфузионных растворов, вакцин, назальных спреев, таблеток, порошковых лекарств в капсулах, мазей, антисептиков, галеновых и других препаратов. Стоит отметить, что завод выпускает оснащение и для компаний иного профиля — производителей косметики, БАДов, бытовой химии, удобрений, пищевых и других продуктов. Но именно с производства машин для фармацевтической отрасли предприятие начало свою деятельность в 1998 году, став одним из первопроходцев в этой узкой нише машиностроения.

В настоящее время компания входит в топ-100 лучших производственных предприятий России и поставляет собственную продукцию в различные регионы страны. Клиенты "АВРОРЫ" - изготовители фармацевтических и ветеринарных препаратов, медицинские организации, лаборатории, исследовательские центры, станции переливания крови. Спектр выпускаемого оборудования включает внушительный модельный ряд оборудования для различных задач — дозаторы, укупоры, этикетировщики, ламинарные системы, стерилизаторы, фильтрационные установки, капсуляторы, таблет-прессы и другие фасовочно-упаковочные машины. Особая гордость завода — высокопроизводительные линии розлива последнего поколения, аналогов которым нет на российском рынке.

Непрерывная работа отечественных фармкомпаний — залог своевременного обеспечения жителей страны необходимыми медикаментами. Сегодня, в условиях, когда многие европейские компании уходят с нашего рынка, особенно важно обеспечить достойную замену импортному оснащению. Именно поэтому в настоящее время стратегический вектор развития завод "АВРОРА" - поддержка и реализация программ импортозамещения. Еще два года назад, когда мир охватила пандемия, в компании было принято решение об изменении схем взаимодействия с поставщиками материалов и комплектующих. В этот период были заключены новые соглашения на поставку необходимых для сборки оборудования датчиков, систем управления и других запчастей с российскими производителями.

Стратегия была в кратчайшие сроки успешно реализована, и компании удалось не только избежать простоя производства, но и в разы увеличить объемы выпускаемой продукции. Сегодня, в период давления жестких санкций и ограничения взаимодействия с рядом других стран, это как никогда актуально. Для отечественных фармацевтических компаний, вынужденных отказаться от зарубежного оснащения, возможность беспрепятственно заказать промышленное оборудование и получить его точно в срок, вне зависимости от внешнеполитической обстановки — важное условие для стабильного будущего развития. При этом необходимо отметить, что качество линий розлива и других машин от бренда "АВРОРА" соответствует всем требованиям GMP и других ведущих стандартов отрасли, а по ряду показателей превосходит многие зарубежные аналоги.

Завод "АВРОРА" - прямой производитель с многолетней репутацией ответственного поставщика качественного фармацевтического оборудования. Опыт, знания и стремление двигаться в ногу со временем — основы стабильности компании, которые помогают находить ключи к новым виткам развития в новых условиях. А тысячи благодарных клиентов по всей стране — подтверждение эффективности и надежности выпускаемого оборудования! (INFOline, ИА (по материалам компании) 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Краснокамское ООО "Кама" может начать поставлять картон для производства фармуупаковки (Пермский край).

Российские фармацевтические компании "Фармстандарт", "Полисан" и "Биосинтез" обратились к краснокамскому ООО "Кама" с просьбой ежемесячно выделять 3,5 тыс. тонн мелованного коробочного картона (FBB) для производства фармуупаковки. Как сообщили в пресс-службе "Камы", такую просьбу представители отрасли высказали во время совещания Минпромторга РФ по вопросу использования 2D-кода для фармпрепаратов при переходе на отечественную упаковку. В фармкомпаниях отметили, что 40% упаковок для лекарственных средств поставлялось из-за рубежа, и в настоящий момент из-за резкого сокращения импорта на рынке началось квотирование картона. "Генеральный директор "Камы" Максим Писарев сообщил о готовности к диалогу с фармкомпаниями о выделении стабильной квоты.



ООО "Кама" запустило производство FBB в 2021 году. Проектная мощность картоноделательной машины составляет 220 тыс. тонн в год, на такие показатели предприятие планирует выйти в 2023 году.



**Для справки:** Название компании: КАМА Картон, ООО Адрес: 617060, Россия, Пермский край, Краснокамский район, Краснокамск, ул. Шоссейная, 11 Телефоны: +7(342)2700021 E-Mail: [info@cbk-kama.ru](mailto:info@cbk-kama.ru) Web: <https://cbk-kama.com/rus> Руководитель: Писарев Максим, генеральный директор

**Для справки:** Название компании: Фармстандарт, АО Адрес: 141701, Россия, Московская область, Долгопрудный, Лихачевский пр-д, 5Б Телефоны: +7(495)9700030 Факсы: +7(495)9700032 E-Mail: [info@pharmstd.ru](mailto:info@pharmstd.ru) Web: <http://pharmstd.ru> Руководитель: Потапов Григорий Александрович, председатель Правления-генеральный директор

**Для справки:** Название компании: Научно-технологическая фармацевтическая фирма ПОЛИСАН, ООО (НТФФ ПОЛИСАН) Адрес: 191119, Россия, Санкт-Петербург, Лиговский пр., 112 Телефоны: +7(812)7108225 Факсы: +7(812)7646284 E-Mail: [info@polysan.ru](mailto:info@polysan.ru) Web: <https://www.polysan.ru/> Руководитель: Борисов Александр Алексеевич, генеральный директор

**Для справки:** Название компании: Биосинтез, ПАО Адрес: 440034, Россия, Пензенская область, Пенза, ул. Дружбы, 4 Телефоны: +7(8412)577272; +7(8412)583230 Факсы: +7(8412)583244 E-Mail: [Biosintez.Info@sunpharma.com](mailto:Biosintez.Info@sunpharma.com) Web: [www.biosintez.com](http://www.biosintez.com) Руководитель: Болдов Дмитрий Васильевич, генеральный директор (КоммерсантЪ 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Региональные новости

### Несырьевой экспорт Москвы в ОАЭ показал семикратный рост.

Москва вошла в число лидеров среди регионов России по объему несырьевого неэнергетического экспорта в Объединенные Арабские Эмираты (ОАЭ) за прошлый год. По данным Федеральной таможенной службы, в 2021 году он превысил 34,5 миллиарда рублей.

*"Несырьевой экспорт Москвы в Объединенные Арабские Эмираты по итогам прошлого года показал семикратный рост в сравнении с 2020-м. Одними из самых востребованных категорий стали медицина и фармацевтика. Вместе они обеспечили около 15 миллиардов рублей от общего объема экспорта в эту страну. В частности, столица поставляла вакцины и диагностические реагенты",* — рассказала заместитель Мэра Москвы **Наталья Сергунина**.

Выйти на зарубежные рынки городским предприятиям помогает Московский экспортный центр (МЭЦ). Так, за 2021 год он организовал несколько бизнес-миссий с партнерами из ОАЭ, в которых приняли участие столичные компании из сфер информационных технологий, медицины, электроники, машин и оборудования. Кроме того, 15 высокотехнологичных компаний при поддержке МЭЦ провели переговоры с зарубежными партнерами в рамках Экспо-2020 в Дубае.

*"Москва является главным российским экспортером несырьевых неэнергетических товаров в Объединенные Арабские Эмираты, на столицу приходится 26 процентов общероссийского несырьевого неэнергетического экспорта. Для ведения бизнеса это перспективное направление, в ОАЭ активно развивается промышленность. Московским компаниям удалось среагировать на спрос и занять свою нишу на этом рынке. К примеру, за два года объем промышленного экспорта увеличился почти в 10,5 раза",* — сообщил заместитель Мэра Москвы по вопросам экономической политики и имущественно-земельным отношениям **Владимир Ефимов**.

Осенью 2021 года Московский экспортный центр представил в ОАЭ стенд Made in Moscow с продукцией и услугами столичных компаний в рамках двух крупнейших профильных выставок — Gitex для ИТ-компаний и The Big 5 для строительной отрасли. При поддержке МЭЦ предприниматели начали поставлять Объединенные Арабские Эмираты высокотехнологичные решения, а также кондитерское оборудование.

Столичные экспортеры могут найти партнеров на рынке ОАЭ с помощью бесплатной услуги подбора покупателей. Компании получают контакты потенциальных импортеров, с которыми уже проведены первичные переговоры. Подать заявку можно на сайте центра.

#### **Справочно:**

Московский экспортный центр, подведомственный столичному Департаменту предпринимательства и инновационного развития, оказывает поддержку предпринимателям и способствует продвижению их продукции на зарубежных рынках. Среди ключевых задач центра — увеличение числа экспортеров и помощь в развитии их внешнеэкономической деятельности.

Индивидуальной поддержкой столичного промышленного экспорта и поставок за рубеж продукции АПК занимается центр "Моспром", подведомственный Департаменту инвестиционной и промышленной политики Москвы. Эксперты центра анализируют целевые рынки для столичных производителей, а также в рамках байерской программы бесплатно и на основе конкретных экспортных потребностей помогают московским компаниям в поиске контрагентов и проведении переговоров с потенциальными покупателями за рубежом. (Департамент науки, промышленной политики и предпринимательства города Москвы 14.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### В рамках импортозамещения в Тульской области расширяют производство лекарств.

В Тульской области продолжается работа по импортозамещению, в том числе в отрасли фармацевтики. Тульская фармацевтическая фабрика производит более 160 наименований лекарственных препаратов, в том числе 12 жизненно важных. С 2018 года на предприятии введено в производство 69 наименований дженериков – аналогов импортных лекарств. 19 из них впервые производятся в России.

При поддержке Фонда развития промышленности профинансировано два проекта по маркировке товаров. А также предоставлен заем на приобретение оборудования для линий суппозиторийев, наполнения и упаковывания туб. Они запущены в конце 2020 года.

"Фармацевтическая компания активно включилась в процесс импортозамещения. Рынок был насыщен зарубежными препаратами, и сегодня для наших предприятий открываются новые возможности для освоения новых сегментов, которые ранее были только в планах. Эту работу нужно проводить в ускоренном режиме. В связи с этим принимается целый ряд мер поддержки по разным направлениям, в том числе финансовых. Также на федеральном уровне развивается платформа "Биржа импортозамещения", - отметил директор Фонда развития промышленности Тульской области **Дмитрий Пронин**.

В рамках национального проекта "Производительность труда" предприятие повысило эффективность процессов на новой производственной линии. Это позволило ускорить переход с одного вида продукта на другой. Сейчас в разработке у предприятия ещё 11 препаратов, которые планируется ввести в производство в кратчайшие сроки.





Вывести продукцию на внешние рынки помогает Центр поддержки экспорта (ЦПЭ) Тульской области. Открыт прием заявок на компенсацию предприятиям до 80% затрат на транспортировку экспортной продукции любым видом транспорта, понесенных после 1 марта этого года.

"В ближайшее время начнет действовать новая антикризисная мера поддержки: компенсация 30% затрат на услуги по поиску иностранного поставщика. Эта субсидия актуальна для компаний, которые теперь ищут новых поставщиков за рубежом", - подчеркнула руководитель ЦПЭ Дарья Медведева.

В партнерстве с Научно-образовательным центром (НОЦ) "ТулаТЕХ", созданным по инициативе Губернатора Алексея Дюмина, компания продолжает разработку лекарственных препаратов. Сотрудничество ведется по ряду направлений. В их числе создание новых фармацевтических субстанций для импортозамещения, а также разработка стандартов препаратов, которая ранее в стране не проводилась. В дальнейшем эти стандарты будут использовать и другие предприятия фармацевтической отрасли. (INFOline, ИА (по материалам Администрации Тульской области) 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **В Алтайском крае почти в два раза увеличат площадь складов для лекарств.**

**После увеличения она составит более 5,5 тыс. кв. м**

Власти Алтайского края приняли решение об увеличении складских помещений для хранения лекарств, закупаемых для льготников и медучреждений, почти в два раза в этом году. Это необходимо для увеличения запаса закупаемых препаратов, сообщил на пресс-конференции в понедельник министр здравоохранения региона Дмитрий Попов.

"В краевой адресной инвестиционной программе на 2022 год за счет средств краевого бюджета предусмотрено выделение почти 50 млн рублей для приобретения складских помещений. Существующие площади дефицитные, не позволяют иметь всю номенклатуру в достаточном количестве и гарантировать бесперебойное обеспечение лекарствами. Сегодня мы планируем увеличить складские площади, что даст возможность увеличить количество закупаемых препаратов и увеличиться по номенклатуре серьезным образом", - сказал Попов.

В пресс-службе регионального Минздрава ТАСС уточнили, что сейчас все лекарства, закупаемые регионом, хранятся на складах Алтайского краевого унитарного предприятия "Аптеки Алтая". Площадь складов в данный момент составляет 3 тыс. кв. м, после увеличения она превысит 5,5 тыс. кв. м.

По словам министра, льготники и пациенты медучреждений края сейчас не испытывают дефицита препаратов.

"Если говорить о дефиците препаратов, то в коммерческом сегменте наблюдается такая ситуация по левотироксину - для лечения щитовидной железы, есть дефицит по определенной номенклатуре по инсулинам импортного производства. Есть напряжение, вызванное ажиотажным спросом, по ряду расходных материалов в коммерческом сегменте. В госпитальном и в сегменте льготного обеспечения мы не видим сверхнапряжения - есть остатки и закуп прошлого года", - подчеркнул Попов. (ТАСС 11.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Зарубежные новости

### Разработка вакцины против коронавируса

#### Япония выделит \$500 млн на обеспечение вакцинами от COVID-19 развивающихся стран.

Как отметил премьер-министр Фумио Кисида, "вакцины стали мощным инструментом для борьбы с пандемией, но остаются пробелы между странами с точки зрения доступа"

Япония выделит дополнительно 500 млн долларов для международного механизма COVAX с целью обеспечения вакцинами от коронавируса развивающихся стран. Об этом заявил в пятницу премьер-министр Фумио Кисида.

По его словам, "вакцины стали мощным инструментом для борьбы с пандемией, но остаются пробелы между странами с точки зрения доступа". "Ключом к преодолению этой пандемии является обеспечение равного доступа к вакцинам в каждой стране и каждом регионе мира", - приводит слова премьера агентство Киодо.

Япония за прошедшие два года выделила \$1 млрд на поддержку механизма COVAX. Кроме того, она направила около 43 млн доз вакцин от коронавируса ряду стран, главным образом в Юго-Восточной Азии. (ТАСС 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

#### РНК-вакцины повышают риск развития миоперикардита у молодых мужчин.

Медики из Израиля ранее обнаружили, что РНК-вакцины от коронавируса Pfizer и Moderna в крайне редких случаях вызывают миокардит

Сингапурские медики выяснили, что вакцины от COVID-19 незначительно повышают риск развития миоперикардита у пациентов, однако при этом ученые обнаружили, что он чаще всего появлялся у молодых мужчин при приеме РНК-прививок. Выводы ученых были опубликованы в статье в журнале Lancet Respiratory Medicine.

"Наши наблюдения показывают, что риск развития миоперикардита при приеме недавно разработанных вакцин от COVID-19 в целом является низким. Он не отличается от вероятности появления подобных осложнений после прививок от других болезней. Данное открытие должно дополнительно убедить публику в безопасности вакцин", - заявил научный сотрудник Госпиталя национального университета (Сингапур) Колленгоде Раманатан, чьи слова приводит пресс-служба журнала.

Весной прошлого года медики из Израиля обнаружили, что РНК-вакцины от коронавируса Pfizer и Moderna в крайне редких случаях вызывают миокардит, воспалительное заболевание сердечной мышцы, чьи осложнения могут приводить к развитию сердечной недостаточности или внезапной остановке сердца. Позже ученые обнаружили, что чаще всего миокардит развивался после вакцинации у детей и подростков.

Группа сингапурских медиков под руководством Раманатана заинтересовалась тем, как часто вакцинация от COVID-19 приводит к развитию миоперикардита, одной из форм опасных для жизни воспалений, которая охватывает и сердечную мышцу, и окружающие ее ткани. Для получения ответа на этот вопрос исследователи объединили результаты наблюдений за здоровьем примерно 395 миллионов пациентов, проживающих в разных странах мира и получивших в прошлом году ту или иную прививку от COVID-19.

#### **Последствия вакцинации**

Ученые проанализировали эти данные, вычислили типичную частоту возникновения миоперикардита и прочих осложнений, связанных с вакцинами. Исследователи сравнили эти показатели с тем, как часто возникали аналогичные сбои в работе организма после получения прививок от гриппа и других болезней, а также у носителей данных заболеваний.

Оказалось, что вероятность развития миоперикардита действительно несколько повышалась после вакцинации от COVID-19, однако этот показатель (33 случая болезни на миллион доз прививок) не отличался существенным образом от аналогичных побочных эффектов для других вакцин. При этом он был значительно ниже, чем частота развития осложнений после перенесенной коронавирусной инфекции, гриппа и прочих форм ОРВИ, что в очередной раз подчеркивает пользу вакцин.

С другой стороны, Раманатан и его коллеги обнаружили, что вероятность развития перимеокардита была значительно выше нормы среди одной группы пациентов - молодых мужчин в возрасте до 30 лет, которые получили РНК-прививки от компаний Pfizer и Moderna. В подобных ситуациях, как отмечают ученые, воспаления тканей сердца развивались примерно в 4-5 раз чаще после вакцинации, чем в среднем после приема других вакцин.

Эту особенность, по мнению исследователей, необходимо учитывать при выработке стратегий по повторной вакцинации населения. В частности, ученые рекомендуют прививать молодых людей при помощи классических или белковых прививок, что в особенности касается юношей в возрасте до 18 лет, особенно подверженных подобным побочным эффектам от вакцин. (ТАСС 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)



## Ближнее зарубежье

### **Белорусская фармпромышленность по итогам I квартала 2022г сработала устойчиво и эффективно.**

Белорусская фармацевтическая промышленность по итогам первого квартала 2022 года сработала устойчиво и эффективно, заявил журналистам генеральный директор республиканского унитарного предприятия "Управляющая компания холдинга "Белфармпром" Сергей Казакевич, передает корреспондент БЕЛТА.

"Сегодня, несмотря на все существующие вызовы, по предварительным итогам первого квартала мы видим, что белорусская фармацевтическая промышленность сработала устойчиво, эффективно, предприятия сработали рентабельно. Производственные мощности загружены на 100%. Своевременно выплачивается заработная плата, уплачиваются налоги, ведутся расчеты с кредиторами", - сказал Сергей Казакевич.

Он заметил, что белорусская фармпромышленность уже третий год работает в непростых условиях, когда приходится очень оперативно реагировать на внешние вызовы. Основные сложности связаны с логистикой поставки сырья и материалов. Во-первых, удлиняются сроки поставки, во-вторых, сама по себе транспортировка значительно подорожала. Более того, на протяжении последних нескольких лет во всем мире значительно дорожают фармацевтические субстанции. Это основные негативные факторы, которые сегодня влияют на работу фармпромышленности, рассказал гендиректор управляющей компании.

"Конечно, мы привыкли оперативно реагировать на такие сложности. Кроме поиска новых логистических цепочек для поставки сырья и материалов, мы ищем альтернативных производителей, тех, которые смогут обеспечить поставки гарантированно. Желательно, чтобы на этом мы могли еще и сэкономить, - отметил Сергей Казакевич. - Сегодня мы плотно работаем по замене производителей, прежде всего вспомогательного сырья и материалов. Работаем с предприятиями как Беларуси, так и Российской Федерации".

К примеру, один из партнеров - Белорусская стекольная компания - организовала импортозамещающее производство ампул шприцевого наполнения, которые используются в производстве лекарственных средств. В ближайшие месяцы ожидается, что будет налажено производство стеклянной бутылки для инфузионных растворов - той позиции, которая ранее закупалась в Украине. "Мы полагаем, что в ближайшее время все вопросы по замещению сырья и материалов, которые ранее импортировались из Украины, будут полностью решены", - заключил Сергей Казакевич. (БелТА 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Белорусские фармпредприятия могут заменить сырье из ЕС и с Украины поставками из РФ.**

Белорусские фармацевтические предприятия могут заменить сырье, ранее привозимое из Европы и с Украины, российскими поставками, сообщил гендиректор госпредприятия "Управляющая компания холдинга "Белфармпром" Сергей Казакевич.

"Там, где сегодня предполагаем сложности с логистикой поставки сырья и материалов, можем рассчитывать на помощь наших российских коллег", - приводит слова Казакевича агентство Белта. По его словам, речь идет о тех позициях, которые белорусские производители ранее импортировали из других стран, в том числе стран ЕС, с Украины.

Он также заверил, что необоснованного роста цен на белорусские лекарства не будет. "Мы принимаем максимальные меры по экономии на всех этапах производства, оптимизации технологических процессов, по укрупнению объемов закупок и так далее. Безусловно, определенный рост (цен на лекарства – ред.) будет, но мы считаем, что он будет незначительный. В любом случае он будет поставлен на жесткий контроль. Необоснованного роста цен государство не допустит", - подчеркнул Казакевич.

Западные страны ввели ряд жестких антироссийских санкций в ответ на военную операцию РФ по демилитаризации и денацификации Украины, целью которой президент Владимир Путин назвал "защиту людей, которые на протяжении восьми лет подвергаются издевательствам, геноциду со стороны киевского режима". Ограничительные меры также коснулись Белоруссии, которую Запад обвинил в поддержке российской военной спецоперации. (ПРАЙМ 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **Биофармзавод в Жамбылской области Казахстана будет выпускать до 60 млн доз препаратов в год.**

Строительство цеха биофармацевтического завода в Кордайском районе проинспектировал аким Жамбылской области Нуржан Нуржигитов, передает корреспондент МИА "Казинформ".

Это первая рабочая поездка Нуржана Нуржигитов в качестве главы региона, отметили в пресс-службе акима области. И состоялась она в Кордайский район, где находится стратегически важный объект. В поселке Гвардейский Кордайского района находится Научно-исследовательский институт проблем биологической безопасности. В 2020 году в Кордайском районе был дан старт строительству биофармацевтического завода по производству отечественных вакцин QazVac против COVID-19. Завод нацелен на выпуск иммунобиологических лекарственных препаратов по международному стандарту надлежащей производственной практики (GMP). Аким



ознакомился с работой института и завода по производству иммунных биопрепаратов, встретился со специалистами предприятия. Сотрудники поделились планами развития института, рассказали о реализуемых и новых проектах. "Известно, что работа такого важного объекта находится на особом контроле Главы государства Касым-Жомарта Токаева, - подчеркнул Нуржан Нуржигитов в ходе осмотра предприятия. - Поэтому я прибыл специально, чтобы ознакомиться с работой завода, обсудить с вами актуальные на сегодняшний день вопросы". Далее аким области проинспектировал ход строительства производственного цеха биофармацевтического завода. Глава региона отметил, что нельзя сбавлять темп работ и дал ряд поручений ответственным лицам. Нуржан Нуржигитов посетил также спортивно-оздоровительный комплекс, построенный для сотрудников института и их семей. Кроме того, главе региона показали многоквартирные дома, в которых проживают учёные. Напомним, в октябре 2021 года новоселами стали сотрудники Научно-исследовательского института проблем биологической безопасности. Для них построили три многоэтажных дома на 180 квартир. Благодаря их кропотливому труду, казахстанская вакцина получила признание в мире, доказав, что в нашей стране сфера использования биотехнологий весьма развита, работают высококвалифицированные специалисты. На запуск такого завода в других странах уходит три - четыре года, но этот завод был запущен за девять месяцев. Глава государства дал конкретные поручения по созданию благоприятной среды для работы ученых, работников института, по обеспечению их жильем, по улучшению условий обучения их детей, организации их досуга.



На предприятии также будут производиться вакцины против пандемического гриппа, туберкулеза, бруцеллеза, нодулярного дерматита, чумы мелких жвачных животных, контагиозной эктимы овец и коз, оспы овец, бешенства и других инфекционных заболеваний. Планируемая мощность предприятия - до 60 миллионов доз биофармацевтических препаратов в год. НИИ включен в реестр Таможенного союза как поставщик вакцин за рубеж, входит в группу производителей вакцин государств-членов Организации исламского сотрудничества. QazVac разработана Научно-исследовательским институтом проблем биологической безопасности Министерства образования и науки Казахстана и широко используется с начала 2021 года для вакцинирования казахстанцев. (Казинформ 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **В Узбекистане проанализированы показатели фармацевтической отрасли, определены дальнейшие задачи.**

Президент Шавкат Мирзиёев 12 апреля провел совещание по развитию фармацевтической отрасли. 21 января текущего года Президент Республики Узбекистан подписал указ об ускоренном развитии фармацевтической отрасли в 2022-2026 годах. Документом определена задача увеличить отечественное производство лекарственных средств в 3 раза, довести уровень обеспеченности внутреннего рынка до 80 процентов в натуральном выражении.

На совещании критически проанализирована начатая в этом направлении работа, состояние отраслевых проектов. Наша страна ежегодно потребляет фармацевтическую продукцию на 1,6 миллиарда долларов. Большую часть этого объема — продукция почти на 1,2 миллиарда долларов — составляет импорт.

Показатели производственных мощностей в регионах признаны абсолютно неудовлетворительными. В Кашкардарьинской, Сурхандарьинской, Хорезмской, Бухарской и Ферганской областях местные производители обеспечивают своей продукцией лишь 2-5 процентов регионального потребления.





В связи с этим перед Агентством по развитию фармацевтической отрасли поставлена задача полностью перестроить работу с проектами. Определены меры по изучению спроса на лекарства и освоению их производства. В частности, на текущий год запланированы 34 проекта на сумму 80 миллионов долларов. Ответственным лицам поручено оказать содействие предпринимателям и принять меры для своевременного запуска производств. Указано на необходимость проведения переговоров с крупными иностранными компаниями и привлечения их брендов. Кроме того, Центром по разработке инвестиционных проектов подготовлено еще 18 перспективных проектов. Глава государства рекомендовал реализовать их в сотрудничестве с компаниями из стран с развитой фармацевтикой, таких как Индия, Германия, Турция, Китай, Южная Корея. На финансирование новых проектов и пополнение оборотных средств будут привлечены кредитные ресурсы на 200 миллионов долларов. При обсуждении вопросов экспорта отрасли отмечалось, что большая его часть приходится на город Ташкент, Ташкентскую и Сырдарьинскую области, тогда как в других регионах показатели значительно ниже. Отмечено, что результатом новых проектов должно стать и значительное увеличение экспорта фармацевтической продукции. Министерству здравоохранения и Министерству финансов поручено организовать гарантированную закупку в течение 3 лет 120 наименований востребованных лекарственных средств у местных производителей. Подчеркнута важность добиться снижения стоимости закупки, особенно лекарств для лечения онкологических, гематологических, эндокринологических и вирусных заболеваний. На совещании говорилось и о поддержке местных производителей. На сегодняшний день перечень освобождаемого от налога на добавленную стоимость сырья для производства лекарственных средств и изделий медицинского назначения утверждается пятью ведомствами. Определено, что отныне список будет утверждаться тремя ведомствами - Министерством инвестиций и внешней торговли, Таможенным комитетом и Агентством по развитию фармацевтической отрасли. Также, расходы отечественных предприятий на получение сертификата GMP будут компенсироваться Агентством по развитию фармацевтической отрасли. Финансирование модернизации предприятий будет осуществляться с участием Фонда прямых инвестиций. Министерству сельского хозяйства и хокимам областей поручено специализировать 80 районов на выращивание лекарственных растений и создать соответствующие плантации. Для расширения этого опыта все льготы и механизмы финансирования, предусмотренные для кооперативов и семейных предприятий, будут применяться и к заготовителям лекарственных растений. Предприятия, занимающиеся переработкой лекарственных растений будут освобождены от уплаты таможенных пошлин при ввозе сырья, оборудования и запасных частей сроком до 1 января 2025 года. До 50 процентов их транспортных расходов при экспорте готовой продукции будут компенсироваться, а на водоснабжение плантаций им будут предоставлены субсидии в размере 600 тысяч сумов на каждые 10 гектаров. На плантациях лекарственных растений не будет допускаться размещение каких-либо других сельскохозяйственных культур. Глава государства поддержал предложения по организации кластеров лекарственных растений в регионах, открытию фармацевтических факультетов в региональных вузах. По обсужденным вопросам выступили руководители отраслей и регионов, руководители ведущих предприятий отрасли и предприниматели, занимающиеся выращиванием лекарственных растений. Президент дал указания по реализации их предложений и инициатив. (UzDaily.uz 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### **В Узбекистане совместно с КНР реализуется проект по созданию медико-технологического парка по синтезу лекарственных веществ.**

В ходе 6-го Совещания руководителей министерств и ведомств науки и техники государств-членов Шанхайской организации сотрудничества (ШОС) министр инновационного развития Узбекистана Иброхим Абдурахмонов рассказал о реализации в нашей стране медико-технологического парка по синтезу лекарственных веществ, сообщает корреспондент ИА "Дунё".

"Совместно с Центром разработки и внедрения лекарственных средств "Средней Азии" при Академии наук КНР реализуется инвестиционный проект "Создание Узбекско-Китайского медико-технологического парка по синтезу лекарственных веществ" общей стоимостью 10 миллионов долларов. В рамках проекта будут разработаны 13 видов натуральных и химических препаратов на общую сумму 36,3 миллиона долларов и создано 120 рабочих мест". (ИА Дунё (Узбекистан) 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)





## Страны Евросоюза

### Novartis реструктуризирует бизнес и уволит часть сотрудников.

Швейцарская фармацевтическая компания Novartis AG подтвердила планы по сокращению штата в рамках реорганизации бизнеса, нацеленной на экономию порядка \$1 млрд к 2024 году.

На минувшей неделе компания сообщила, что планирует разделить медицинский бизнес по географическому принципу, создав подразделение, отвечающее за американский рынок, и подразделение по работе в других странах.

"Экономия станет следствием более четкой структуры и неизбежно затронет рабочие места", - сказал представитель компании изданию Dow Jones Newswires 12 апреля. Он добавил, что еще рано называть число увольняемых.

Газета Tages-Anzeiger сообщила со ссылкой на источники, что Novartis может уволить тысячи сотрудников, включая более 100 человек в Швейцарии.

Novartis занимается производством инновационных препаратов, дженериков и безрецептурных лекарственных средств, препаратов для зрения, вакцин и диагностических тест-систем. Штаб-квартира находится в Базеле. Продукция группы доступна на рынках 155 стран.

С начала года капитализация Novartis выросла на 8%, до 193 млрд швейцарских франков. (Интерфакс 12.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Novartis оспорила решение об аннулировании патента на финголимод в суде.

В прошлом году "Профит Медика" добилась аннуляции одного из патентов Novartis, защищающих финголимод. Иностранная компания обратилась в суд и добилась отмены решения Роспатента. Служба должна будет рассмотреть возражение против выдачи патента.

Федеральная служба по интеллектуальной собственности должна будет повторно рассмотреть возражение компании АО "Профит Медика" против выдачи одного из трех патентов Novartis, защищающего финголимод. Решение принял Суд по интеллектуальным правам.

Речь идет о патенте № 2569732 на изобретение под названием "Модуляторы рецептора SIP для лечения рассеянного склероза". Решение об аннулировании патента на основании возражения компании "Профит Медика" Роспатент принял в марте 2021 года. Компания утверждала, что изобретение, охраняемое патентом, не соответствует условиям патентоспособности "промышленная применимость", "новизна" и "изобретательский уровень".

Суд признал решение недействительным. "Обязать Федеральную службу по интеллектуальной собственности повторно рассмотреть возражение акционерного общества "Профит Медика" от 04.09.2020 с учетом настоящего решения суда", — говорится в решении суда.

### Другие патенты на финголимод

Патент № 2569732 — один из трех патентов Novartis, которые охраняют финголимод. Компании также принадлежит патент № 2617502 с идентичным названием — "Модуляторы рецептора SIP для лечения рассеянного склероза", а также патент № 2358716 под названием "Органические соединения". Последний Роспатент также признал недействительным в декабре прошлого года, удовлетворив возражение иркутской компании "Фармасинтез".

Патент № 2569732 ранее также пытались оспорить "Фармасинтез" и кипрская компания Forianelli trading limited. Представители иностранной компании поясняли, что патенты Novartis № 2569732 и № 2617502 практически идентичны и, по сути, различаются только словесной формулировкой независимых пунктов — один из них защищает "способ" (№ 2617502), а другой — "применение" (№ 2569732).

В Novartis в свою очередь утверждали, что патенты, несмотря на кажущуюся схожесть объектов охраны, имеют свои юридические отличия, закрепленные в законодательстве. Там отметили, что категории "способ" и "применение" можно запатентовать в рамках как одного, так и нескольких патентов, а патентное законодательство "никогда не считало такие изобретения одинаковыми, или идентичными". (Фармацевтический вестник 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### BioNTech заключила соглашение по разработке платформ доставки для мРНК-вакцин (Германия).

BioNTech будет вместе с компанией Matinas BioPharma разрабатывать технологии пероральной доставки мРНК-вакцин.

BioNTech заключила сделку с компанией Matinas BioPharma, пишет FiercePharma. Немецкий производитель будет изучать платформу Matinas по пероральной доставке мРНК-вакцин на основе липидных нанокристаллов.

BioNTech выплатит 2,75 млн долл. за эксклюзивный доступ к платформе Matinas для доставки мРНК-вакцин. Также компания будет финансировать ряд исследовательских расходов нового партнера. Компании ведут переговоры о возможном лицензионном соглашении.

Вакцины от BioNTech используют липидные наночастицы для доставки мРНК в клетки. Они очень хрупкие и для перевозки и хранения требуют задействования сверххолодовые цепи. Также их использование связано с некоторым риском токсических эффектов, что делает препараты не пригодными для длительного использования.



Matinas разрабатывает средства доставки в клетки на основе платформы липидных нанокристаллов. Компания заявляет, что ее платформа может переносить, например, нуклеиновые кислоты, антисмысловые олигонуклеотиды и белки. Matinas утверждает, что стабильность ее технологии позволяет избежать необходимости хранить вакцины при экстремальных температурах в холодной цепи. Препарат от Pfizer и BioNTech, например, должен храниться при температуре от -90°C до -60°C.

Если платформа липидных нанокристаллов убедительно продемонстрирует возможность хранить мРНК-вакцины при более высоких температурах, поставщикам будет легче доставлять продукты людям в развивающихся странах. (Фармацевтический вестник 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

## США

### Reuters: Moderna отозвала 765 тыс. доз вакцины после нахождения в ампуле инородного тела.

По информации агентства, неизвестная примесь была обнаружена лишь в одной ампуле из партии Биотехнологическая компания Moderna, занимающаяся разработкой лекарственных средств, отозвала 764 900 доз своей вакцины от коронавируса после того, как в одной из ампул с препаратом было обнаружено инородное тело. Об этом в пятницу сообщает агентство Reuters.

По его информации, неизвестная примесь была обнаружена лишь в одной ампуле из партии, произведенной испанской фармкомпанией-подрядчиком Laboratorios Farmaceuticos Roví (ROVI). В Moderna заявили, что не считают, что загрязнение несет опасность для других доз, и что решение в пользу отзыва всей партии было принято из чрезмерной осторожности. (ТАСС 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Pfizer приобрела занимающуюся разработкой препаратов против РСВ компанию.

Pfizer приобрела компанию ReViral, которая занимается разработкой препаратов против респираторно-синцитиального вируса (РСВ). Сумма сделки составит 525 млн долл.

Американская компания Pfizer заявила о приобретении ReViral, которая занимается разработкой препаратов против респираторно-синцитиального вируса, сообщает Reuters. Pfizer надеется, что кандидатные препараты в конечном итоге смогут принести 1,5 млрд долл. годового дохода. Сумма сделки составляет 525 млн долл., она включает в себя авансовый платеж и выплаты по достижении определенных регуляторных и исследовательских этапов.

Лондонская компания ReViral разрабатывает четыре препарата для лечения РСВ. Основной упор компания делает на sísunatovir. В ходе исследования II фазы препарат смог снизить вирусную нагрузку у здоровых взрослых пациентов. Препарат также испытывается на детях. Еще один препарат работает, ??ингибируя репликацию РСВ путем нацеливания на вирусный белок N, пока он находится на ранней стадии испытаний.

Распространенный респираторный вирус, вызывающий схожие с простудой симптомы, часто приводит к пневмонии у маленьких детей и пожилых людей. У Pfizer также есть своя вакцина от РСВ, которая проходит III фазу испытаний.

"В настоящее время варианты лечения РСВ крайне ограничены и сосредоточены в основном на поддерживающей терапии", — заявила главный научный сотрудник отдела бактериальных вакцин Pfizer **Аннализа Андерсон**.

Это вторая сделка американского производителя лекарственных препаратов за полгода. В декабре Pfizer заявила о приобретении компании Agena Pharmaceuticals, которая занимается разработкой препаратов от болезней желудка и кишечника, таких как язвенный колит и болезнь Крона. Сумма сделки составила 6,7 млрд долл. (Фармацевтический вестник 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

### Jazz заключает соглашение с Werewolf Therapeutics по разработке противоопухолевого препарата.

Jazz и Werewolf Therapeutics заключили соглашение по разработке противоопухолевого препарата WTX-613. Общая сумма сделки может достигнуть почти 1,3 млрд долл.

Jazz Pharmaceuticals заключила лицензионное соглашение с Werewolf Therapeutics для разработки противоопухолевого препарата WTX-613. Об этом сообщает издание PharmaLive.

В рамках сделки Jazz получит эксклюзивные права на глобальную разработку и коммерциализацию WTX-613. Werewolf авансом получит 15 млн долл., впоследствии компания может получить около 1,3 млрд долл. по итогам прохождения определенных регуляторных этапов и этапов разработки.

Сделка позволит Werewolf активнее разрабатывать WTX-613 благодаря помощи Jazz, а также сосредоточиться на других кандидатных препаратах WTX-124 и WTX-330, заявил президент и главный исполнительный директор компании Дэниел Хиклин.

В настоящее время WTX-613 находится на стадии доклинической разработки, и Jazz планирует подать заявку на исследование на людях в FDA в 2023 году.

Глава глобального отдела исследований и разработок Jazz Роб Янне выразил оптимизм по поводу WTX-613. По его словам, на собрании Американского общества гематологов в прошлом году Werewolf представил убедительные доказательства противоопухолевой активности и хорошей переносимости препарата. Также препарат не вызывает токсичных эффектов, характерных для некоторых видов иммунотерапии.

В 2010 году Jazz установила партнерство на сумму в 10 млн долл. с Redx Pharma по нескольким методам лечения рака. (Фармацевтический вестник 08.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)

## Прочие страны

### Ученые выяснили, что Pfizer в пять раз лучше Sinovac защищает от тяжелого течения ковида.

**При вакцинации Sinovac риск заражения коронавирусной инфекцией в два раза выше по сравнению с Pfizer, говорится в докладе специалистов научных заведений Сингапура**

Жители Сингапура, получившие дозы китайской вакцины Sinovac, в пять раз тяжелее переносят течение коронавирусной инфекции по сравнению с теми, кому была сделана прививка препаратом компаний Pfizer и BioNTech. К такому выводу пришли ученые, представляющие местные ведущие научные заведения страны, а также эксперты Минздрава.

"Полученные нами результаты свидетельствуют, что риск тяжелого течения коронавируса у вакцинированных Pfizer в пять раз ниже, чем у получивших Sinovac", - написал в среду на своей странице в социальной сети руководитель отделения исследований инфекционных заболеваний национального центра инфекционных заболеваний Дэвид Лиэ. При этом он подчеркнул, что "среди жителей Сингапура только 2% сделали прививки Sinovac".

В докладе также указывается, что при вакцинации Sinovac риск заражения коронавирусной инфекцией в два раза выше по сравнению с Pfizer, вместе с тем Moderna дает защиту в шесть раз выше по сравнению с китайским препаратом. Исследование проводилось в октябре-ноябре прошлого года с участием примерно трех миллионов человек в возрасте от 20 лет и старше, получивших хотя бы одну дозу вакцины.

"Даже несмотря на разный уровень защиты против коронавируса, все вакцины обеспечивают достаточную защиту от тяжелого течения заболевания, и вакцинация остается ключевой стратегией в борьбе с пандемией", - указал Лиэ. (ТАСС 13.04.22)

[К СОДЕРЖАНИЮ](#)