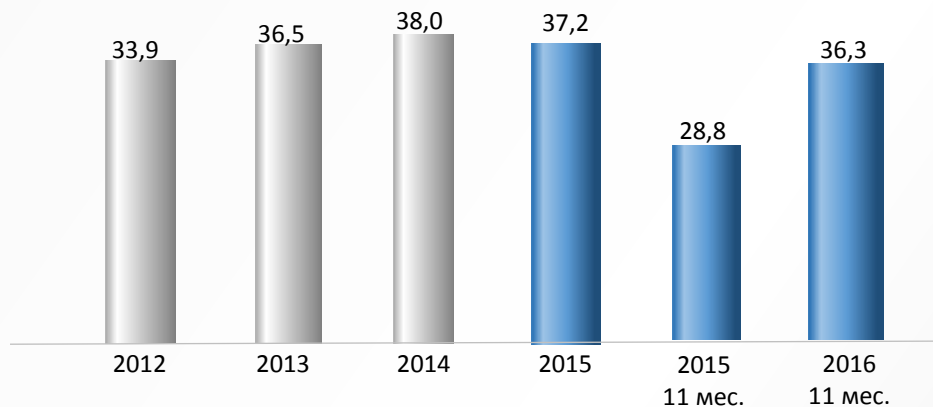


Дайджест по фармацевтической промышленности за январь-ноябрь 2016 г.



Динамика объемов производства фармацевтической промышленности, млрд. тенге

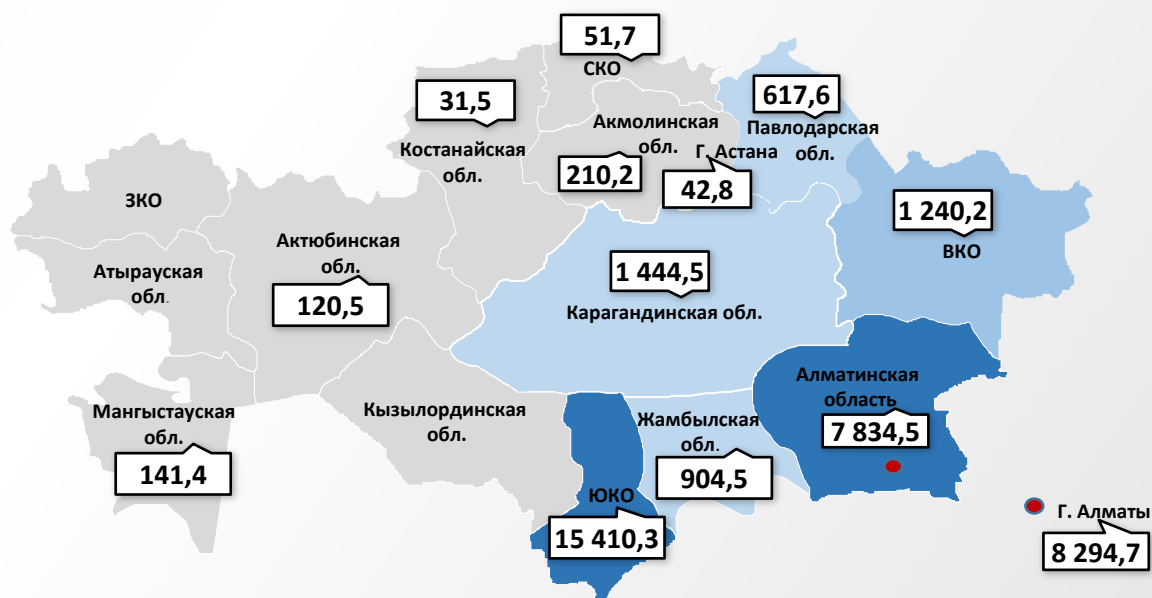
(Тенденция роста производства отечественной фармацевтической продукции)



Комментарии:

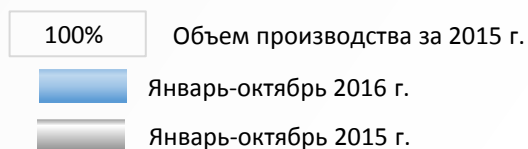
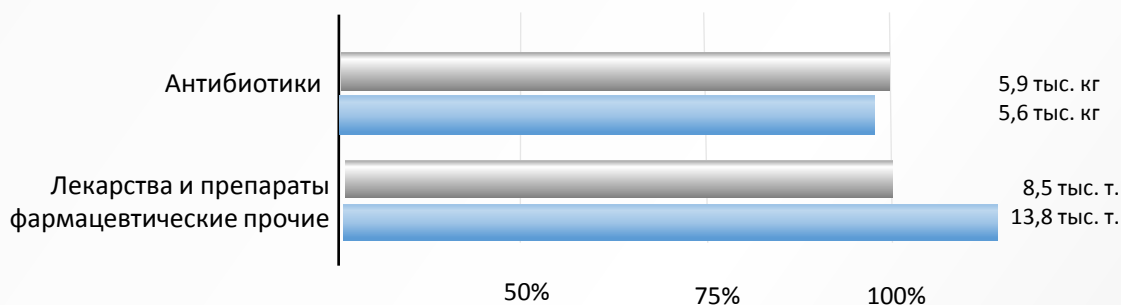
- В фармацевтической промышленности объем производства за **январь-ноябрь 2016 г.** составил 36,3 млрд. тенге (ИФО 102,8%). Рост за отчетный период произошел за счет роста объема производства основных лекарственных средств в натуральном выражении в 1,7 раз до 15,8 млн. кг. Рост объемов выпускаемой продукции наблюдается на следующих предприятиях – АО «Химфарм», ТОО «АбдиИбрагимГлобал фарм», ТОО «Вивафарм», ТОО «Эйкос-фарм».
- Основными производителями отечественной фармацевтической продукции стали Южно-Казахстанская область (42,4%), г. Алматы (22,8%), Алматинская область (21,6%).

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

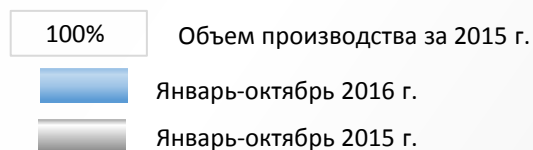
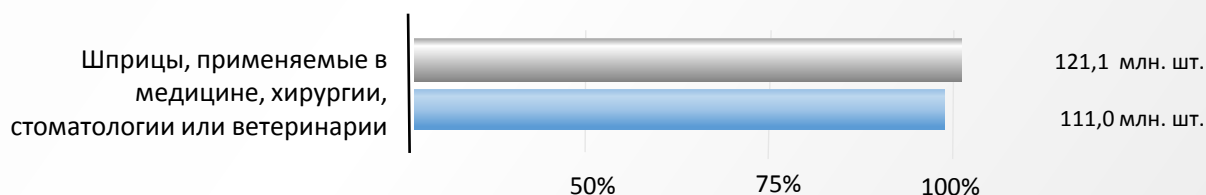


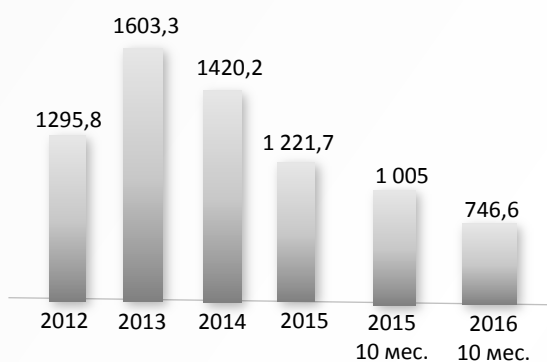
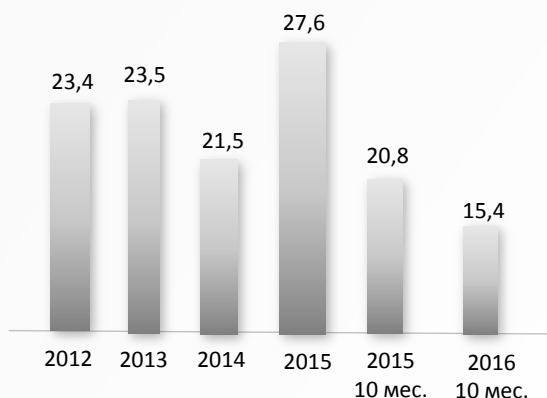
Объем производства основных видов продукции фармацевтической промышленности за январь-октябрь 2016 г. в сравнении с аналогичным периодом 2015 г.

*Увеличение производства лекарственных средств и снижение
объема производства витаминов*



Увеличение объема производства шприцев, применяемых в медицине





Экспорт

Экспорт продукции фармацевтической промышленности за январь-октябрь 2016 г. по сравнению с аналогичным периодом прошлого года снизился на 26% и составил 15,4 млн. долл. США.

Импорт

Импорт продукции фармацевтической промышленности за январь-октябрь 2016 г. составил 746,6 млн. долл. США, что ниже аналогичного показателя 2015 г. на 25,7%.

Экспорт/импорт основных видов продукции фармацевтической промышленности за январь-октябрь 2016 г.

| НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА | ЭКСПОРТ | ИМПОРТ |
|--|---------|--------|
| ЛС из отдельных веществ или смесей веществ | 54,1% | 53,6% |
| Сыворотки иммунные | 13,3% | 10,09% |
| Вакцины | 8,5% | 10,3% |
| ЛС, содержащие гормоны | 6,2% | 2,8% |
| ЛС, содержащие антибиотики | 6,7% | 5,4% |
| ЛС, содержащие кортикостероидные гормоны | 2,3% | 2,3% |
| ЛС, содержащие алкалоиды | 1,1% | 3,4% |
| ЛС, содержащие витамины | 1,0% | 2,5% |
| ЛС, содержащие пенициллин | 0,7% | 1,1% |
| Другие | 6,1% | 8,4% |

ТОО «Нур-Май Фармация» получило сертификат GMP



ТОО «Нур-Май Фармация» получило сертификат соответствия своего производства и системы менеджмента качества требованиям стандарта GMP.

Сертификат GMP был выдан Комитетом контроля медицинской и фармацевтической деятельности в ноябре 2016 года на производственную площадку ТОО «Нур-Май Фармация» по выпуску жидких стерильных лекарственных средств. ТОО «Нур-Май Фармация» - казахстанский разработчик и производитель инфузионных и инъекционных растворов и концентратов для гемодиализа. Производственная площадка ТОО «Нур-Май Фармация» находится в г. Алматы, оснащена современным технологическим и лабораторным оборудованием от ведущих мировых производителей и может выпускать более 6 млн. единиц растворов в год. На сегодняшний день ТОО «Нур-Май Фармация» имеет в своем портфеле более 20 наименований продукции.

Стандарт GMP (Good Manufacturing Practice – Надлежащая производственная практика) – это система норм, правил и указаний в отношении производства лекарственных средств, медицинских устройств, изделий диагностического назначения, продуктов питания, пищевых добавок и активных ингредиентов. Стандарт GMP отражает профессиональный целостный подход, регулирует и оценивает все параметры производства, системы обеспечения и контроля качества, необходимых для выпуска безопасной продукции высокого уровня качества.

Источник: pharmnews.kz

Лекарства от «СК-Фармация» станут дешевле



Единый дистрибьютор «СК-Фармация» снижает наценку на свои услуги: с 2017 года она составит 7%, такой процент был одобрен Формулярной комиссией МЗСР РК.

С 2009 по 2016 годы можно было увидеть динамику снижения наценки: до 2015 года она составляла от 10% до 15%, с 2016 г. – 8,5%, уже в 2016 - 8%.

Эффективное использование бюджетных средств - одна из важных целей единого дистрибьютора. При оптимизации расходов и уменьшении нагрузки на государственный бюджет выигрывают и пациент, и мед. организация, и государство. Больных, обеспеченных лекарственными средствами в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, станет больше.

Также будут исполнены обязательства по формированию неснижаемого запаса лекарств для лечения таких социально значимых заболеваний, как СПИД, онкология, туберкулез. Единый дистрибьютор за счет собственных средств создал неснижаемый запас медикаментов. Он станет поддержкой для мед. организаций в случае, если возникнет экстренная необходимость в дополнительных лекарственных средствах.

Источник: pharmnews.kz

Увеличение расходов на лекарства



Расходы на лекарства по всему миру могут увеличиться до \$1,5 трлн. к 2021 г. по сравнению с \$1,2 трлн. в 2016 г.

Рост затрат на лекарства замедлится по сравнению с последними годами, когда на рынке появились новые дорогостоящие препараты для лечения гепатита С и рака.

Эта волна новых, чрезвычайно дорогих лекарств была беспрецедентной и в ближайшее время этого не произойдет. Будут появляться новые лекарственные препараты, но конкуренция в отрасли будет увеличиваться, что позволит сделать рост расходов более устойчивым.

Ускорение роста затрат совпало с разрешением на использование целого ряда новых препаратов в США (согласно докладу это крупнейший фармацевтический рынок) в 2014-2015 гг.

В 2015 г. Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов (FDA) одобрило 45 новых лекарственных препаратов, в 2014 г. - 41. Это более чем вдвое превышает показатель 2016 г. По состоянию на 5 декабря было утверждено всего 19 новых препаратов.

Источник: pharmnews.kz

Единый фармрынок ЕАЭС готов к работе



6 декабря состоялось заседание секции «Единый рынок лекарственных средств и медицинских изделий» - приоритеты региональной интеграции государств-членов ЕАЭС».

Подписан пакет документов по лекарственным средствам, необходимый для полноформатного запуска общего рынка в этой сфере. Ранее был принят аналогичный пакет по мед. изделиям. Тем самым сняты основные препятствия для полноформатного запуска в Союзе общих рынков.

В рамках подготовки к запуску общих рынков, по словам министра ЕЭК, решено множество непростых вопросов. Установлены единые принципы их работы, определено взаимодействие уполномоченных органов в сфере обращения лекарств и мед. изделий, введены основные «переходные периоды», которые обеспечивают последовательную смену национального регулирования рынков единым наднациональным регулированием ЕЭК продолжает работать над нормативно-правовыми актами «третьего уровня». Ряд из них уже прошли или проходят публичное обсуждение. Их проекты можно увидеть на сайте ЕАЭС. Это, например, «Требования к воде, используемой для производства лекарственных средств»; «Руководство по валидации процесса производства лекарственных препаратов», «Требования к качеству лекарственных препаратов с модифицированным высвобождением для приема внутрь», «Требования к исследованию стабильности лекарственных препаратов и фарм. субстанций».

Источник: pharmnews.kz