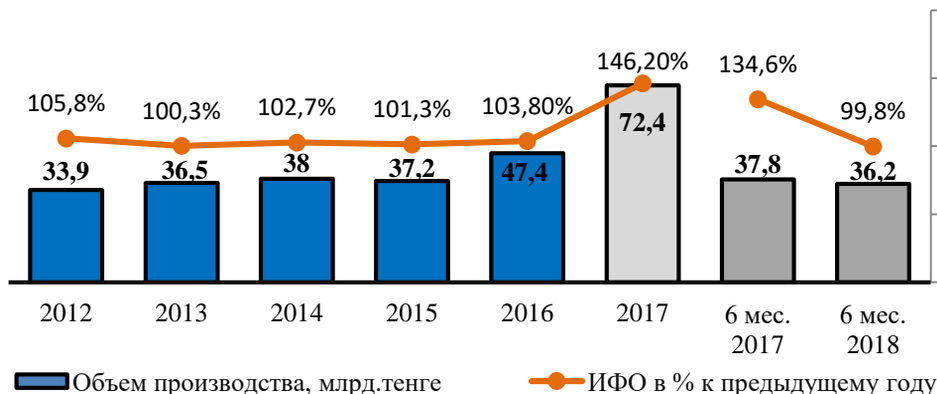


Дайджест по фармацевтической промышленности за январь-июнь 2018 г.



Динамика объемов производства фармацевтической промышленности, млрд. тенге

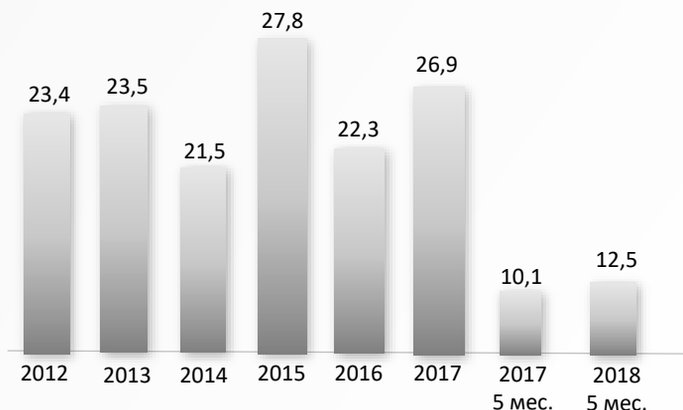


Комментарии:

- В фармацевтической промышленности объем производства за **январь-июнь 2018 г.** составил 36,2 млрд. тенге (ИФО – 99,8%). Снижение объема производства основных лекарственных средств и прочих фармацевтических препаратов произошло за счет спада объемов производства витаминов, ЛС, содержащих чистые и смешанные продукты и антисептиков. Объем производства в натуральном выражении составил 13,3млн. кг.
- В региональном разрезе лидерами отечественного фармацевтического производства являются г. Шымкент (41,9%), Алматинская область (31,4%), г. Алматы (15,7%).

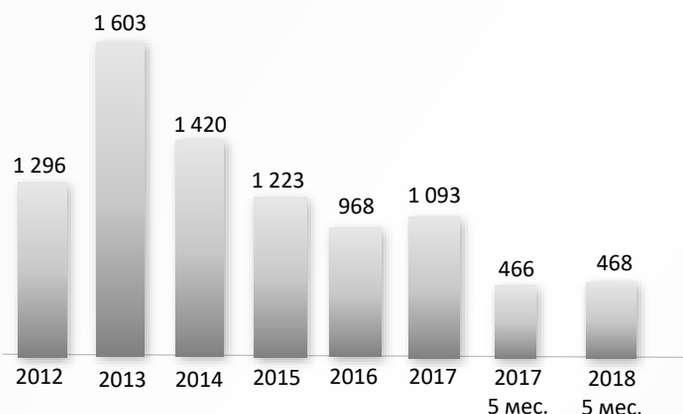
Производство фармацевтической продукции по регионам РК за январь-июнь 2018 г., млн. тенге





Экспорт

Экспорт продукции фармацевтической промышленности за январь-май 2018 г. по сравнению с аналогичным периодом 2017 года увеличился на 24% до 12,5 млн. долл. США.



Импорт

Импорт продукции фармацевтической промышленности за январь-май 2018 г. составил 468 млн. долл. США, что выше аналогичного показателя 2017 г. на 0,4%.

Структура экспорта/импорта основных видов продукции фармацевтической промышленности за январь-май 2018 г.

НАИМЕНОВАНИЕ ТОВАРА	ЭКСПОРТ	ИМПОРТ
ЛС из отдельных веществ или смесей веществ	49,6%	54,6%
ЛС, содержащие антибиотики	19,0%	5,5%
Вакцины	17,1%	9,9%
ЛС, содержащие гормоны	2,9%	3,7%
ЛС, содержащие пенициллин	1,1%	0,7%
ЛС, содержащие витамины	1,1%	0,6%
Прочие кровь человеческая	0,7%	2,5%
ЛС, содержащие кортикостероидные гормоны	0,1%	2,6%
ЛС, содержащие кортикостероидные гормоны	-	3,58%
Другие	8,4%	16,2%
Всего	100%	100%

Закупки лекарств переводят в электронный формат



Запущен новый электронный веб-портал для проведения закупок медикаментов для бесплатного лекарственного

обеспечения.

Внедрение электронных закупок в сфере лекарственного обеспечения – это важный проект, реализуемый в рамках цифровизации здравоохранения. Электронный формат закупа позволит устранить административные барьеры, обеспечить прозрачность и объективность закупочных процедур, что, в конечном итоге, поможет отрасли укрепить доверие казахстанцев.

Функционал портала разработан в простой и доступной форме, по аналогии с госзакупками, но с учетом всех требований законодательства по проведению закупа лекарственных препаратов. Для участия в закупках представители компаний-поставщиков должны иметь электронную цифровую подпись, зарегистрированную на организацию.

«СК-Фармация» проведет тестовые закупки с участием всех потенциальных поставщиков, изъявивших желание поучаствовать в пробном закупе, которые включают в себя все этапы стандартных тендерных процедур: объявление, сбор и вскрытие заявок, предварительное рассмотрение и прием дополнений к заявкам, аукцион и подведение итогов.

Все последующие закупки, включая закуп медикаментов для бесплатного лекарственного обеспечения пациентов 2019 году, будут осуществляться уже в электронном формате.

Источник: pharmnews.kz

Молекулярно-генетический анализ опухолевых тканей внедряют в Казахстане



Молекулярно-генетический анализ злокачественных новообразований внедряют в Казахстане. Он позволит составлять

полный молекулярный портрет редко встречающихся видов опухоли, определять, к каким таргетным и химиопрепаратам они наиболее чувствительны и выбирать наилучшие схемы их лечения.

Новый вид исследования позволит диагностировать распространенность микрометастазов. Ведь известно, что именно их своевременное выявление в крови, лимфоузлах и костном мозге позволяет оперативно принять решение и изменить схему лечения или при необходимости начать его в период ремиссии.

Ранее пациентов с редкими или спорными онкологическими диагнозами для проведения этой манипуляции отправляли за рубеж. Проходить через молекулярно-генетическое исследование в пределах страны им мешало отсутствие расходного материала.

Тестирование будет проходить на базе Казахского научно-исследовательского института онкологии и радиологии. Оно при наличии показаний будет доступно для всех пациентов с онкологическими заболеваниями в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи.

Источник: pharmnews.kz

Беларусь осваивает производство новых радиофармпрепаратов



Благодаря собственному циклотронному радиохимическому комплексу, который находится в Республиканском центре позитронно-эмиссионной томографии (ПЭТ-центре) на базе РНПЦ, Беларусь не покупает фармацевтические лекарства, а самостоятельно их изготавливает.

Сейчас в центре работают над таким препаратом, как натрия фторид. Он позволяет выявлять очаги остеогенеза — места в организме, где происходит активный рост костной ткани. Благодаря этому удается выявлять костные метастазы на самых ранних стадиях

Планируется освоить производство высокоспецифичного препарата, который позволяет выявлять метастазы рака простаты. Намечено производство фтор-эстрадиола — препарата для диагностики онкопатологий женской репродуктивной системы.

Сейчас диагностика заболеваний ведется с использованием трех радиофармпрепаратов. Основной из них — 2-фтор-2-дезоксид-Д-глюкоза — аналог глюкозы, меченной радиоактивным атомом фтора-18. Глюкоза — важный энергетический метаболит, она есть в каждой клетке организма и используется для получения энергии. С помощью этого радиоактивного лекарственного средства можно оценивать уровень потребления глюкозы в различных тканях и органах и, соответственно, сделать заключение о нормальном или патологическом ходе физиологических процессов.

Источник: pharmvestnik.ru

В ЕАЭС утверждены критерии для медизделий



Коллегия Евразийской экономической комиссии (ЕЭК) рассмотрела вопросы в сфере обращения медицинских изделий на рынке

Евразийского экономического союза (ЕАЭС). Коллегия ЕЭК утвердила критерии разграничения элементов медицинского изделия, являющихся составными частями медицинского изделия, в целях его регистрации.

Решение №116 от 24.07.2018 г. определяет типовую схему разграничения основных блоков (частей), комплектующих и принадлежностей медизделия. Если, например, элемент не расходуется при использовании медицинского изделия, обеспечивает проведение манипуляций в соответствии с его функциональным назначением и при этом не является запасной частью, то он относится к основным блокам (частям) медизделия. Если же является запасной частью, то это комплектующее медизделия.

Решение позволяет унифицировать подходы стран Союза в этой области и обеспечить взаимное доверие к результатам экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий.

Документ опубликован 26 июля 2018 года. Решение вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования.

Помимо этого были утверждены критерии включения в одно регистрационное удостоверение нескольких модификаций медизделия, относящихся к одному виду в соответствии с применяемой в ЕАЭС номенклатурой медицинских изделий.

Источник: pharmvestnik.ru