



Вадим ЯЦУК, генеральный директор компании «Сотекс»



Выходим на новый уровень

Для нас 2016 г. прошел под знаком позитивных изменений, связанных с госрегулированием. В полную силу заработало правило «третий лишний». Участники рынка увидели, что этот закон не закрывает путь зарубежным компаниям, он стимулирует их инвестировать в Россию. Введение «третьего лишнего» благоприятно для развития не только нашей компании, но и для всей российской фармы.

В конце прошлого года на заводе «Сотекс» была запущена новая линия по производству инъекционных препаратов в ампулах, мы вышли на запланированные объемы производства. Главным событием 2016 г. стало подтверждение соответствия нового участка международным требованиям GMP. Наше ампульное производство получило сертификат Национального института фармации и лекарственных средств, органа по надзору за оборотом фармацевтической продукции в Португалии. Таким образом, новый производственный участок позволяет компании не только обеспечивать необходимыми лекарствами российских пациентов, но и представлять Россию на международном рынке.

На мой взгляд, рыночные изменения в наступившем году будут связаны с законодательными нововведениями. С 1 января 2017 г. российскими будут считаться лекарственные препараты, произведенные на территории РФ по совокупности стадий производства готовой лекарственной формы и ее упаковки. Именно с этим и связаны наши ожидания — российская фармпромышленность выходит на современный уровень. Мы видим будущее в формировании инновационной и социально значимой компании, создающей эффективные решения для здравоохранения.



Петр РОДИОНОВ, глава Группы компаний «Герофарм»



Рост отечественной фармы вглубь и вширь

Основные тенденции на фармацевтическом рынке в 2016 г. стали закономерным следствием планомерной реализации государством политики импортозамещения. Российская фармацевтика с каждым годом накапливает все больше компетенций, появляются новые технологии и строятся высокотехнологичные объекты фармацевтической инфраструктуры. Доля препаратов локальных производителей растет за счет перераспределения рынка, и это стало возможным благодаря регуляторным изменениям последних лет, позволившим отечественным компаниям получить равный доступ к государственным закупкам. Думаю, что к 2018 г. мы придем к тем целевым показателям, которые были заявлены в стратегии «Фарма-2020».

В ближайшее время будет увеличиваться глубина локализации производств как российских, так и зарубежных лекарственных препаратов. Мы ожидаем, что в 2017 г. вступят в силу те инициативы, которые сейчас активно обсуждаются — будет доработано законодательство и внедрена практика заключения специнвестконтрактов, а также заработает новая, одобренная Президентом РФ трехступенчатая конструкция доступа к государственным торгам, которую сейчас предлагает Минпромторг России. Это позволит компаниям, осуществляющим производство с максимальной глубиной локализации, сфокусироваться на производстве молекул с нуля и станет базисом для развития экспортного потенциала.

Также необходимой мерой мы считаем принятие механизма принудительного лицензирования для обеспечения доступности лекарственных средств и усиления переговорной позиции Правительства РФ в обсуждении цен на высокотехнологичные препараты в сегменте государственной гарантии.



Елена БУШБЕРГ, генеральный директор компании «Верофарм», группа Abbott



Новый виток сотрудничества бизнеса и власти

В ушедшем году мы наблюдали динамичное развитие фармацевтической отрасли, стимулированное мерами правительства по поддержке отечественных производителей и углубления локализации со стороны международных компаний.

Abbott и «Верофарм» стали активными участниками этого процесса. Так, в сентябре мы торжественно открыли новый фармацевтический завод в поселке Вольгинском Владимирской области. Предприятие построено в строгом соответствии со стандартами GMP и ориентировано на производство препаратов для лечения онкологических заболеваний. Мы также запустили масштабную программу модернизации завода в Белгороде с совокупными инвестициями более 3 млрд руб. Уже пройден первый этап — открыты новые цеха по производству мягких желатиновых капсул и онкологических препаратов. На очереди расширение производства и открытие цеха гормональных препаратов.

Кроме того, мы работали над подготовкой профессиональных кадров для фармацевтической отрасли: инженеров, технологов, специалистов по контролю качества. С этой целью в партнерстве с ведущими профильными университетами России была запущена программа профессионального развития «А2В: Академия для бизнеса».

Наступивший 2017 г. должен стать годом продолжения сотрудничества между государством и бизнесом. Такие меры государственной поддержки, как специнвестконтракты, будут способствовать развитию отечественного здравоохранения и выполнению нашей общей задачи — улучшению качества жизни россиян.



Нильс ХЕССМАНН, генеральный директор АО «Байер», генеральный представитель Bayer в странах СНГ



Локализация — стратегический выбор

Прошедший год был успешным для Bayer в России: мы расширили портфель инновационных продуктов, которые будут локализованы в России, подписали соглашение с НТФФ «Полисан» о локальном производстве «Ксарелто», ключевого продукта компании в области кардиологии, добились прогресса в локализации наших контрастных средств. Другие значимые для нас события — старт работы по инновационным методам закупки, пилотные проекты по разделению рисков, запущенные в нескольких регионах России.

Мы гордимся тем, что внесли вклад в развитие цифровой медицины, запустив совместно с ФРИИ российскую акселерационную программу для digital health стартапов. Важным событием стало участие нового председателя правления Bayer — Вернера Бауманна в работе Консультативного совета по иностранным инвестициям (КСИИ), что говорит о важности России для компании.

2016 г. был непростым для всех секторов экономики. На фармацевтическом рынке темпы роста замедлились по сравнению с показателями прошлых лет. Мы поддерживаем задачи правительства в сфере локализации и трансфера технологий. Однако у нас вызывают озабоченность последние дискуссии о возможном ослаблении патентной защиты, внедрении параллельного импорта и предоставлении преференций компаниям, которые производят активные действующие вещества в России. Мы надеемся, что при разработке и принятии таких решений будет применяться комплексный подход, который позволит сохранить и укрепить инвестиционную привлекательность России, а также сможет гарантировать доступность эффективных препаратов для россиян.