

Компания «Герофарм» расширяет производство

09 февраля 2010 г. правительство Санкт-Петербурга приняло постановление о проведении изыскательских работ на участке в промзоне «Пушкинская» для строительства комплекса «Герофарм» по производству фармацевтической продукции.

Проект компании «Герофарм», входящей в двадцатку крупнейших российских фармацевтических компаний, представляет собой создание в Санкт-Петербурге одного из самых современных фармацевтических производств в соответствии со стандартом надлежащей производственной практики (GMP). Это уникальное производство предусматривает выпуск высокотехнологичных лекарственных форм с полностью автоматизированным производственным процессом и контролем качества. Проект отвечает задачам, заложенным в Стратегии развития фармацевтической промышленности РФ до 2020 года, так как будет способствовать развитию современной производственной базы в России.

«Мы выбрали Санкт-Петербург в качестве площадки под размещение нового производства по нескольким причинам, – комментирует директор «Герофарм» Петр Родионов. – Свое значение имели и благоприятный инвестиционный климат региона, и развитая инфраструктура, и высокий научный потенциал. Но главное, что мы нашли понимание важности как самого проекта, так и его скорейшей реализации со стороны администрации города. А для инвестора очень важно, когда администрация региона заинтересована в реализации проекта не меньше, чем сам инвестор.

Решающим аспектом стало то, что здесь формируется фармацевтический кластер, и строительство нового завода очень перспективно именно в рамках отраслевого кластера, – продолжает Петр Родионов. – Наш проект высокотехнологичный и достаточно крупный с точки зрения инвестиций – мы планируем вложить порядка 25 млн евро: 50% – привлеченные ресурсы,

50% – собственные средства компании. Срок окупаемости проекта мы оцениваем как 4 года».

Площадь участка, на котором разместится комплекс, – 2,77 га. На новом производстве «Герофарм» будет осуществляться выпуск как оригинальных препаратов компании, выведенных на рынок (область применения – неврология, офтальмология), отечественных инновационных лекарственных средств, разработку которых «Герофарм» осуществляет в настоящее время (область применения – неврология, гинекология, эндокринология, урология), препаратов-дженериков из числа жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств. Современная производственная площадка также может стать базой для размещения контрактного производства зарубежных фармкомпаний и локализации в России их ассортимента препаратов.

Новый завод «Герофарм» будет в первую очередь ориентирован на производство лекарств в жидких и лиофильных формах. Лиофилизат – это специальным образом «высушенный» порошок, который автоматически фасуется по флаконам. Лиофильные продукты – это наиболее дорогие и сложные в производстве единицы продукции, поэтому на производстве «Герофарм» будет установлено оборудование компаний – мировых лидеров в этой области (Германия, Швейцария).

Объем производства на первом этапе составит 35 млн флаконов/год, затем возможно увеличение производственной мощности до 55 млн флаконов/год. Общая площадь построенных корпусов составит 6-8 тыс. м². Проект состоит из 2 очередей. Сдача первой очереди запланирована на конец 2012 г.

Источник: компания «Герофарм»

Поддельных лекарств в России стало в четыре раза меньше

Результаты проверок Росздравнадзором, проведенных в 2009 г., показали, что в прошлом году количество фальсифицированных лекарств на российском рынке сократилось в четыре раза по сравнению с 2008 годом.

Тенденция снижения доли поддельных лекарств, по данным ведомства, наблюдается с 2005 года. Аналитики объясняют это усилением позиций крупных аптечных сетей, которые подвергаются чуть ли не ежедневным проверкам и поэтому опасаются работать с фальсификатом. Кроме того, в России может быть введено уголовное наказание за подделку лекарств.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития совместно с МВД, прокуратурой,

Госнарконтролем и ФАС регулярно проводит мониторинг качества лекарственных средств на всех этапах – от производства до реализации конечной продукции на всей территории РФ.

В 2009 г. Росздравнадзор выявил 21 серию фальсифицированных лекарственных средств, в том числе 15 серий зарубежного производства и шесть серий отечественного. (Под серией в законопроекте «Об обращении лекарственных средств», который может быть принят уже весной, подразу-

меваются определенное количество лекарственного средства, произведенного в ходе одного технологического цикла.) Это менее 0,1% от всех серий лекарственных средств, находящихся в обращении, утверждают в Росздравнадзоре (объем рынка – около 20 млрд долларов).

В прошлом году была выявлена 81 серия поддельных лекарств, в 2007 г. – 146 серий. Также в истекшем году выявлено 46 серий поддельных фармацевтических субстанций (в 2008 г. – 187). В 2009 г. наиболее часто подделывались такие фармакологические группы, как гепатопротекторы, иммуностимуляторы, противоопухолевые средства, антисептические средства, антибиотики, жаропонижающие средства, противовирусные препараты, спазмолитики.

Как видно из статистики, наибольшая доля фальсификата приходится на импортные лекарства – те, которые пользуются повышенным потребительским спросом. Аналитики отмечают, что ценовой сегмент этих препаратов – 150–250 рублей за упаковку. «Дорогие лекарства подделывать опасно, к ним больше внимания контролирующих органов, и на них низкий спрос», – говорит ведущий аналитик ЦМИ «Фармэксперт» Давид Мелик-Гусейнов. «Подделывать дешевые лекарства нет смысла из-за низкой прибыли», – добавляет гендиректор DSM Group Сергей Шуляк.

Снижение доли фальсифицированных лекарств в России аналитики связывают с тем, что рынок стал тщательнее регулироваться государством. «Аптека сейчас самая контролируемая единица бизнеса, – считает г-н Мелик-Гусейнов. – В любую аптеку могут войти около 26 организаций с проверкой качества товара». Кроме того, аптечные сети занимают уже 70% рынка и им невыгодно работать с фальсификатами из-за репутационных рисков.



Между тем пока в России для недобросовестных производителей лекарств есть все условия. Подделка считается административным правонарушением, максимальный штраф – 50 тыс. рублей. В прошлом году, по данным Росздравнадзора, серьезным санкциям подверглась только одна компания – за подделку и реализацию популярного препарата «Тера Флю» было возбуждено уголовное дело в отношении гендиректора ООО «Джи-Фарма».

В настоящее время на рассмотрении в Госдуме находится законопроект об обороте лекарственных средств, который предусматривает изменения в Уголовном кодексе и Кодексе об административных правонарушениях. Если его примут, за производство, хранение, приобретение и сбыт фальсифицированных лекарств может быть введена уголовная ответственность.

Источник: Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития



Биоарон С®

Грипп и простуда лишают детей радостей жизни — санок, снежков, долгих прогулок. Биоарон С® делает всё, чтобы каждый ребёнок мог в полной мере жить здоровой детской жизнью.

- **Повышает сопротивляемость организма к бактериальным и вирусным инфекциям**
- **Способствует повышению аппетита**

Эксклюзивный дистрибьютор: ЗАО «Европлант», 143444, Московская обл., г. Красногорск, мкр. Опалиха, ул. Мира, 25