

**Филя Жебровская – среди самых влиятельных женщин Украины**

Председатель Наблюдательного совета ПАО «Фармак» Филя Жебровская вошла в рейтинг самых влиятельных женщин Украины по версии журнала «Фокус».

Формула успеха Филя Ивановны Жебровской – верить в себя и быть уверенной, что каждый шаг в жизни не случаен: «Ставлю цель и шагаю по четко определенному пути и понимаю, что это моя цель и я должна ее достичь».

В 2017 г. Филя Жебровская возглавила Наблюдательный совет ПАО «Фармак» и сосредоточилась на стратегическом управлении компанией. В 2018 г. «Фармак» сохранил лидерство на фармацевтическом рынке Украины по объемам продаж. Компания остается бесспорным лидером фармрынка уже более 8 лет благодаря высокому качеству выпускаемой продукции, непрерывному совершенствованию и внедрению инноваций в бизнес и производственные процессы.

«Фармак» активно наращивает экспортный потенциал. По результатам 9 мес 2018 г. экспорт компании вырос на 15 % по сравнению с аналогичным периодом 2017 г. и составляет почти четверть всех продаж компании. Стратегическая цель компании – к 2020 г. повысить до 40 % объем экспорта продукции прежде всего путем увеличения продаж в Европу и открытия новых рынков. ПАО «Фармак»



продолжит развивать свое присутствие на рынках Европейского Союза и планирует акцентировать внимание на рынках Германии и Великобритании – крупнейших рынках региона. Также одним из приоритетных направлений развития бизнеса компании являются страны Юго-Восточной Азии, в частности Вьетнам, Индонезия, Филиппины. Рейтинг «100 самых влиятельных женщин Украины», составленный редакционной коллегией журнала «Фо-

кус», в этом году вышел уже в тринадцатый раз. В обсуждении списка принимали участие эксперты в области политики, экономики, общественных процессов и культуры. Их мнение учитывалось на условиях анонимности. Претендентов оценивали по пяти критериям: возможность влиять на государственные решения и на общественное мнение, бизнес-влияние, личная известность и родственные связи. □

[www.farmak.ua](http://www.farmak.ua)

**Dr. Reddy's продает американский завод по производству антибиотиков**

Индийская фармкомпания Dr. Reddy's заключила соглашение с Neopharma, штаб-квартира которой находится в Абу-Даби, о продаже своего завода в США, на котором производятся антибактериальные препараты. Этот завод станет пер-

вым американским предприятием арабской компании. В Dr. Reddy's рассказали, что сделка направлена на оптимизацию глобальной структуры фармкомпаний и позволит сфокусироваться на ключевых направлениях роста.

В настоящее время на заводе в Бристоле (штат Теннесси) работают 40 человек, однако Neopharma намерена увеличить число служащих производственной площадки до 100. Этот завод Dr. Reddy's купила в 2010 г. у компании GlaxoSmithKline. □

[www.remedium.ru](http://www.remedium.ru)

**Открытие представительства Klimaoprema d.d. в РФ**

Компания Klimaoprema d.d. открыла официальное представительство ООО «Климаопрема» в Москве по адресу: ул. Долгоруковская, д. 33, стр. 8, оф. 16.

Центральный офис компании и два завода по производству конструкций «чистых помещений», ламинарных устройств, мебели и вентиляци-

онных элементов находятся в Хорватии (г. Самоборе, г. Нова Градишка). У компании Klimaoprema также есть представительства в Словении, Германии, Сербии, Венгрии, ОАЭ, БиГ, Македонии и Косово. По словам Председателя Правления Klimaoprema d.d. Сергио Галошича,

деятельность московского представительства будет направлена на установление контактов и консультации клиентов, а также на более динамичное участие компании Klimaoprema d.d. в реализации проектов в сфере фармацевтики и медицины РФ. □

Пресс-релиз компании

## Минздрав зарегистрировал государственное предприятие для централизованной закупки лекарств

Министерство здравоохранения (МЗ) Украины зарегистрировало государственное предприятие «Медицинские закупки Украины», которое в будущем должно стать централизованной закупочной организацией.

Об этом сообщили в пресс-службе МЗ Украины.

По информации Минздрава, государственное агентство создано в рамках новой концепции реформирования системы закупок лекарственных средств и изделий медицинского назначения.

«Согласно концепции обеспечение пациентов лекарственными средствами должно осуществляться тремя ключевыми способами: через программу реимбурсации, путем включения цены лекарств и медизделий в стоимость медицинской услуги и осуществлением закупок централизованной закупочной организацией. Именно за последнее направление и будет отвечать новое госпредприятие», – говорится в сообщении.

В ведомстве отметили, что госагентство полноценно начнет проводить закупку лекарств с 2020 г.

«В будущем новое госпредприятие будет закупать за средства госбюджета лекарства по стратегическим программам (вакцины, препараты для лечения инфекционных заболеваний), а также патентованные дорогостоящие лекарственные средства. Кроме того, оно будет работать с рынком по снижению цен, объединять местные закупки, проводить рамочные закупки, формировать и вести электронные каталоги, а также повышать уровень профессионализма в сфере закупок лекарств и медизделий», – рассказали в Минздраве. □

<http://pharma.net.ua>

## Компания «Новартис» запустила первое производство готового лекарственного препарата полного цикла в Санкт-Петербурге

На заводе «Новартис Нева» в Особой экономической зоне «Санкт-Петербург» (площадка «Новоорловская») состоялся запуск первого производства лекарственного препарата полного цикла (от изготовления готовой лекарственной формы до выпуска препарата на российский рынок). Препарат Галвус®, предназначенный для терапии сахарного диабета 2-го типа, стал первым продуктом «Новартис», производство которого полностью локализовано в России. Ранее данный препарат импортировался из Испании.

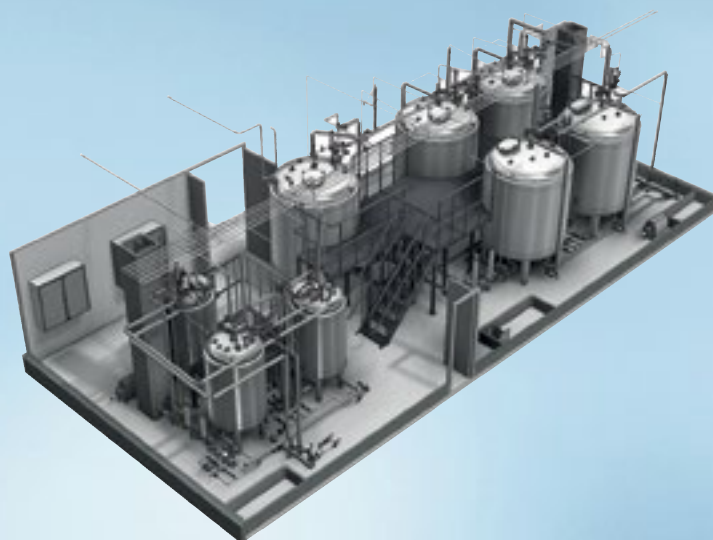
Подготовка к запуску производства полного цикла началась еще в 2016 г., процесс регистрации стартовал в июле 2017 г., а в апреле 2018 г. было получено одобрение Министерства здравоохранения РФ на выпуск продукции.

Завод начал коммерческие отгрузки препарата Галвус® российского производства в октябре 2018 г. Поставки направлены на удовлетворение потребностей пациентов в России, что будет способствовать дальнейшему развитию импортозамещения на российском фармацевтическом рынке. До конца 2018 г. будет произведено более 500 тыс. упаковок препарата. Завод «Новартис Нева», начавший работу в 2015 г., построен в строгом соответствии с российскими и международными требованиями Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств (GMP) и оснащен современными системами и оборудованием. Это позволяет локально выпускать препараты, соответствующие международным стандартам в отношении качества, эффективности и безопасности. □

[www.gmpnews.ru](http://www.gmpnews.ru)



## ЛУЧШЕЕ ЕВРОПЕЙСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ ВОДОПОДГОТОВКИ ДЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ. СИСТЕМЫ ЧИСТЫХ СРЕД.



- Многоколонные дистилляторы MULTITRON
- Установки для производства воды очищенной OSMOTRON
- Станции приготовления растворов
- Проекты «ПОД КЛЮЧ»
- Автоматизация технологических процессов NEW!

[www.pharmawater.ru](http://www.pharmawater.ru)

ООО «БВТ Россия»  
РФ, г. Москва,  
ул. Касаткина, 3А,  
Тел.: +7 (495) 135-34-86  
E-mail: [info@pharmawater.ru](mailto:info@pharmawater.ru)

ООО «БВТ Украина»  
Украина, г. Киев, 03680,  
Пер. Радищева, 8,  
Тел.: +38 (044) 390-76-18  
E-mail: [info@bwt.ua](mailto:info@bwt.ua)



Павильон №2, Зал №8  
Стенд В109

**Новое программное решение от компании Antares Vision (Италия) для успешного обмена информацией в процессе сериализации продукции**



При внедрении системы сериализации на предприятии одной из сложнейших задач является, с одной стороны, обмен данными о присвоенных серийных номерах между участниками цепи поставок – контрактными

производителями, оптовыми продавцами, дистрибьюторами, логистическими компаниями и отчетностью перед контролирующими органами – с другой стороны.

Для решения данной задачи итальянская компания Antares Vision разработала пакет программного обеспечения ATS Four, позволяющий управлять большими массивами информации. Это решение может быть внедрено при наличии уже существующего внутреннего физического сервера ком-

пании или же на облачной платформе с возможностью индивидуальной конфигурации. Разумеется, программное решение защищено доступом только для определенной компании.

Главными отличиями программного решения ATS Four являются гибкость и быстрая настройка в случае изменения требований и стандартов со стороны регуляторных органов. Более подробная информация – по запросу. □

[www.antaresvision.com](http://www.antaresvision.com)

**Новое устройство для сортировки таблеток iSort от бельгийского производителя Pharma Technology S.a.**

Для максимального повышения эффективности работы блистерной машины и сокращения времени простоя компания Pharma Technology разработала новый сортировщик iSort для отбраковки поломанных таблеток и таблеток несоответствующего качества, который используют в комбинации с вертикальным обеспыливателем. Устройство iSort поставляется с удобной панелью управления и программ-

ным обеспечением, что позволяет сохранять параметры таблеток и соответственно вносить необходимые изменения в настройки. Для работы с таблетками другого размера и формы необходима только одна механическая форматная часть.

iSort может также работать в условиях класса < OEB3.

Более подробная информация – по запросу. □

[www.pharmatec.be](http://www.pharmatec.be)



**Благодарим посетителей выставки PHARMATechExpo-2018 за посещение стенда ООО «Бютлер энд Партнер»**

Компания «Бютлер энд Партнер» была рада представить свои решения на 9-й международной выставке оборудования и технологий для фармацевтической промышленности PHARMATechExpo-2018 и встретиться с посетителями мероприятия. На стенде нашей компании демонстрировались технологические решения для производства таблеток от компаний B&D italia (прессинструменты и таблеточные прессы) и Pharma

Technology (обеспыливатели), для помола порошков от швейцарской компании Frewitt, для микронизации порошков и системы барьерного доступа от FPS, а также погружные и проточные диспергаторы от компании KINEMATICA.

Посетители выставки ознакомились с решениями для блистерной упаковки, розлива и запайки суппозитория, упаковки в саше, а также увидели капсульные машины от итальянского

поставщика Dott. Bonapace, системы розлива и укупорки производства компании COMAS, системы BFS (blow-fill-seal / выдув-наполнение-запайка) для широкого спектра пластиковой тары и шприцев от Brevetti Angela, а также с другими упаковочными решениями. Благодарим организаторов выставки за приглашение и проведение мероприятия и всех посетителей нашего стенда. Будем рады дальнейшему сотрудничеству. □



**Контактная информация:**

**ООО «Бютлер & Партнер»**



[www.butlerpartner.com](http://www.butlerpartner.com)

**Офис в Казахстане**  
almaty@butlerpartner.com  
+ 7 (727) 317-15-35

**Офис в России**  
moscow@butlerpartner.com  
+ 7 (495) 204-36-08

**Офис в Украине**  
office@butlerpartner.com  
+ 38 (067) 230-89-76

**Офис в Узбекистане**  
tashkent@butlerpartner.com  
+ 990 (97) 731-24-91

**Офис в Беларуси**  
minsk@butlerpartner.com  
+ 375 (44) 783-55-74



ГК «Фармасинтез» подписала контракт с Bausch+Stroebel на поставку оборудования для нового проекта



10 октября 2018 г. в рамках 29-й Международной специализированной выставки фармацевтической промышленности CPhI Madrid 2018 состоялось подписание контракта между ГК «Фармасинтез» и компанией Bausch+Stroebel, немецким лидером по производству фармацевтического оборудования. Контракт был заключен на поставку оборудования для комбинированной линии по производству биопрепаратов на дочернее предприятие «Фармасин-

тез-Норд» в Санкт-Петербурге, являющейся самой современной, высокотехнологичной и высокопроизводительной линией в мире. «Компания «Фармасинтез» целенаправленно держит курс на производство современных, в том числе инновационных, лекарственных препаратов, – отметил президент ГК «Фармасинтез» Викрам Пуния после заключения контракта с Bausch+Stroebel. – Мы ориентированы на высокое качество своей про-

дукции, поэтому выбираем поставщиков фармацевтического оборудования с мировым именем, качество продукции которых проверено годами и которые полностью соответствуют современным требованиям GMP». В свою очередь Markus Stroebel, глава Bausch+Stroebel, заявил, что компания «Фармасинтез» является надежным партнером. Он отметил, что высоко оценивает доверие, оказанное при выборе его компании в качестве поставщика оборудования для крупнейшего российского фармацевтического производителя. Ранее, в течение этого года, компания «Фармасинтез» заключила ряд контрактов на поставку высокопроизводительного фармацевтического оборудования с такими ведущими европейскими производителями, как GEA Belgium, Romaco (Германия) и Bosch (Германия), на общую сумму, которая исчисляется в несколько миллиардов рублей. Тем самым «Фармасинтез» подтверждает, что является одним из крупнейших инвесторов в фармацевтической промышленности. □

[www.pharmasyntez.com](http://www.pharmasyntez.com)

IPC.line



Оборудование для производства

От Kraemer & Ischi

Новая ПЫЛЕЗАЩИЩЕННАЯ автоматическая система тестирования таблеток

UTS-S20

Крышка специальной конструкции и уникальная система уплотнений Краемер для режимов высокой производительности обеспечивают ваше производство рядом неоспоримых преимуществ:

- + Чистая производственная среда
- + Улучшенная защита оператора
- + Учитывается специфика вашего производственного процесса изготовления таблеток

Заинтересовались?

Контакты: [www.ischi.ch](http://www.ischi.ch)



Представительство в России:  
АО «ДонауЛаб. Москва»  
Телефон: +7 (495) 255-33-89  
Отдел продаж: [sales@donaulab.ru](mailto:sales@donaulab.ru)  
Сервисный центр: [denis@donaulab.ru](mailto:denis@donaulab.ru)  
Сайт: [www.donaulab.ru](http://www.donaulab.ru)



Прямое подсоединение к любому таблеточному прессу!



**«Дело сартанов»: ЕМА расширяет список проверяемых субстанций**

Европейское агентство по лекарственным средствам (European Medicines Agency – EMA) сообщает о том, что китайская фармацевтическая компания Zhejiang Huahai Pharmaceuticals (ZHP), находящаяся в центре громкого скандала по поводу субстанции валсартана, столкнется с усилением контроля качества других субстанций, которые она производит. Напомним, что все препараты валсартана, содержащие активное вещество производства ZHP, были отозваны из европейских аптек из-за наличия примесей N-нитрозодиметил-амина (N-nitrosodimethylamine – NDMA), который расценивается в качестве возможного канцерогена (вещество, которое может вызвать онкологическое заболевание). Предполагается, что в 2012 г. его примесь сформировалась как побочный продукт изменения производственного процесса ZHP. Теперь EMA расширяет обзор наличия примесей на другие активные вещества помимо валсартана, после того как примеси N-нитрозодиэтиламина (N-nitrosodiethylamine – NDEA) были выявлены в лозартане производства компании Hetero Labs (Индия). Так, в настоящее время обзор будет включать лекарственные средства, содержащие еще 4 сартана, а именно кандесартан, ирбесартан, лозартан и олмесартан.

Также примеси NDMA были определены в препаратах, содержащих ирбесартан, производства компании Aurobindo Pharm. В связи с этим 8 октября Европейский директорат по качеству лекарственных средств и здравоохранения (European Directorate for the Quality of Medicines & Health Care – EDQM) приостановил действие сертификата о пригодности в ЕС Aurobindo Pharma, фактически остановив поставки ирбесартана производства этой компании в ЕС. Также в настоящее время контролирующие органы ЕС решают, следует ли отзывать лекарственные средства, содержащие ирбесартан, производства компании Aurobindo Pharma из аптек в качестве меры предосторожности.

Валсартан является антагонистом рецепторов ангиотензина II и используется для лечения артериальной гипертензии (при высоком артериальном давлении), сердечного приступа и сердечной недостаточности. Он доступен в виде монопрепаратов и в комбинации с другими действующими веществами. Контролирующие органы ЕС и США заявляют, что предварительное изучение рисков для здоровья, которые несет примесь NDMA в валсартане, показало, что вероятность развития рака на протяжении всей жизни пациента является низкой. Так, после предварительной оценки EMA считает, что возможен один дополнительный случай развития онкологического заболевания для каждых 5 тыс. пациентов, принимающих «загрязненные» лекарственные средства в самой высокой дозе валсартана (320 мг) каждый день в течение 7 лет. Этот вывод основан на средних уровнях примеси NDMA, выявленных в активном веществе валсартана, произведенного компанией ZHP.

Возможный риск развития онкологической патологии был экстраполирован на исследования на животных и должен рассматриваться в контексте риска развития данного вида заболеваний в течение жизни в странах ЕС (1 из 3) и воздействия NDMA из других источников. Эта предварительная оценка основана на предположении, что NDMA, содержащийся в активном веществе валсартана, переносится в конечный продукт в том же количестве.

EMA сообщает о том, что проверка наличия примесей в сартанах и их потенциальных эффектов у пациентов продолжается. EMA продолжит работу с национальными органами власти, международными партнерами и EDQM, а также будет предоставлять обновления по мере поступления дополнительной информации. ■

[www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu), [www.medscape.com](http://www.medscape.com), [www.apteka.ua](http://www.apteka.ua)



**ПРИГЛАШАЕМ ВАС ПОСЕТИТЬ НАШ СТЕНД**

**20–23 ноября 2018 Москва, МВЦ «Крокус Экспо»**

**Стенд В525, павильон 7**



**AXOMATIC**



**Hoonga**



**Caleva**



**I HOLLAND**



**Comasa**



**Flexicon**



**Iw**



**COUNTEC**



**IBONAPACE**

ПОСТАВКА ОБОРУДОВАНИЯ

КАСТОМИЗАЦИЯ

МОНТАЖ и ПУСКОНАЛАДКА

РУСИФИКАЦИЯ

СЕРВИС

InterPharmTechnology Group®



+7 (495) 950-56-65 [www.ift.ru](http://www.ift.ru)