

«Фармак» – первая украинская фармацевтическая компания, которая подписала меморандум о сотрудничестве с Малой академией наук Украины



Цель меморандума – консолидировать усилия бизнеса и научных учреждений, направленные на поддержку талантливых учеников и повышение научного потенциала страны.

Реализация проекта откроет новые горизонты для талантливой учащейся молодежи, представители которой будут отмечены на Всеукраинских конкурсах-защитах научно-исследовательских работ и смогут получать консультации у лучших экспертов компании «Фармак». Ученики-члены Малой академии наук (МАН) Украины будут получать знания, выполняя лабораторные работы на научной базе «Фармак», а также участвовать в образовательных проектах компании: Школе молодого ученого, Farmak_lab и др.

«Развитие науки – глобальный вопрос, который находится на повестке дня международных форумов и саммитов. Наука является стратегическим направлением развития в передовых странах. По данным национального научного фонда США, в рейтинге стран мира по уровню научно-исследовательской активности Украина занимает 42-е место (www.nsf.gov/statistics/seind14/). При этом, по данным МОН, доля Украины в общемировом объеме научных публикаций (согласно базе данных журнала Scopus) остается очень низкой – 0,34%. Но количество публикаций, которые приходятся на USD 1 млн финансирования исследований и разработок, превышает показатели более развитых стран. В 2017 г. в Украине он составил 25,78 ед. на USD 1 млн, а в Швеции, например, – всего 2,81 статьи. «Фармак» остро чувствует ответственность за научное будущее нашей страны. Украину продолжают покидать ученые. За последние годы Академия наук потеряла треть молодых ученых из-за ненадлежащих условий труда и отсутствия доступа к новейшему оборудованию. Эти цифры удручают. Молодежь не заинтересована заниматься научной работой. Утечка «мозгов» мо-

жет привести к стагнации открытий и развития нашей страны. Одна из амбициозных целей сотрудничества «Фармак» и МАН – усилить противодействие процессам оттока талантливой молодежи за границу. Также мы хотим поддержать стремление членов МАН развивать украинскую науку. Я уверен, что каждый из них сможет громко заявить о себе на весь мир, сделав не одно громкое и важное открытие», – убежден Владимир Костюк, исполнительный директор АО «Фармак». В «Фармак» работают 150 ученых, среди которых 40 кандидатов и 5 докторов наук. В инновации и развитие компания ежегодно инвестирует примерно 95% прибыли. В этой сумме есть и доля инвестиций в научное развитие. Семь лет подряд компания проводит «Школу молодого ученого», стремясь возродить научный потенциал нашей страны. Инвестиции «Фармак» в развитие науки включают в себя материально-технический комплекс, подготовку сотрудников и вклад в научные разработки, доказательную базу и исследования. В 2019 г. 1100 сотрудников «Фармак» прошли обучение, 81 из них – за рубежом. ■

По материалам пресс-службы АО «Фармак»

Машиностроительный завод ТМ «ПРОМВИТ» 13 февраля 2020 г. отметил 25-летний юбилей

Обновленный цех, современные станки, высокопрофессиональные специалисты в области инженерии и машиностроения – это завод сегодня! Основными приоритетами в развитии компании ТМ «ПРОМВИТ» являются качество и надежность производства нестандартных реакторов для предприятий фармацевтической, косметической и родственных отраслей промышленности, а также для ветеринарии.

«За четверть века в линейке продуктов компании практически нет одинаковых реакторов. Специалисты проектного отдела учитывают все запросы и требования, предъявляемые к каждой единице оборудования. За эти годы мы приобрели большой опыт в создании как стандартных, так и индивидуальных решений в производстве емкостного оборудования из высококлассных марок нержавеющей стали», – рассказал Михаил Неронов, генеральный директор ТМ «ПРОМВИТ». «Именно поэтому наши сотрудники являются частыми спикерами семинаров, выставок, конференций, а также их привлекают в качестве консультантов в работе над новыми производ-

ствами и инновационными проектами», – добавил он. Основным направлением деятельности машиностроительного завода ТМ «ПРОМВИТ» является производство реакторов согласно требованиям GMP с разнообразными рабочими характеристиками и функционалом: объемом от 5 до 3000 л, возможностью архивации, автоматизации и визуализации технологических процессов с использованием TouchScreen / SCADA. Степень автоматизации – одно из основных требований при заказе реактора сегодня, поскольку все клиенты хотят снизить риск влияния пресловутого человеческого фактора. Г-н Неронов отметил: *«Технологичность производимых нами реакторов, быстрота и удобство обслуживания – это то, на чем мы делаем акцент сегодня, ведь время простоя оборудования обходится очень дорого. Наши заказчики не раз отмечали, что производимое нами оборудование не только обладает внешней эстетикой, но и является надежным, удобным в работе и обслуживании, что, естественно, сказывается на общих результатах работы. Мы серьезно занимаемся своим*



делом и не являемся случайным игроком на рынке».

За четверть века компания успешно реализовала более 3000 проектов в различных сферах.

Коллектив ТМ «ПРОМВИТ» благодарит каждого клиента за доверие и сотрудничество! ■

www.promvit.com.ua





Производственный завод ACINO в Украине получил сертификат GMP EU

В начале декабря 2019 г. производственный завод ACINO в Украине «ФАРМА СТАРТ» успешно прошел сертификацию Государственной инспекции лекарственных средств Республики Латвии и подтвердил соответствие принципам и правилам Надлежащей производственной практики Европейского Союза (GMP EU). Компания получила сертификат сроком от трех лет, который охватывает производство лекарственных средств (твердые капсулы, таблетки), первичную и вторичную упаковку, а также контроль качества (микробиологический: нестерильный; химический или физический). Так европейская база Eudra GMDP пополнилась новым сертификатом GMP.

GMP является обязательным и общепризнанным в мире стандартом сертификации фармацевтических производств в Европе. Стандарт GMP предъявляет требования к системе менеджмента качества, управлению персоналом, используемому оборудованию и производственным зданиям, а также к ведению документации. В Украине стандарты GMP гармонизированы с действующими на территории Европейского Союза.

«Для швейцарской фармацевтической Группы компаний ACINO высокие стандарты качества важны во всех бизнес-процессах, поэтому сертификация производства по стандарту GMP EC – это весомое достижение, к которому компания стремилась в последние годы. С момента приобретения фармацевтического завода «ФАРМА СТАРТ» Группой компаний ACINO, а это уже почти 5 лет деятельности на локальном фармацевтическом рынке, компания постоянно совершенствует систему качества и внедряет инновационные технологии в производство для обеспечения его безопасности, эффективности, достижения стабильно высокого качества и устойчивости. Так, в модернизацию производства, развитие R&D-направления, совершенствование системы качества и внедрение энергоэффективных решений компания ACINO в Украине инвестировала более EUR 13 млн.

Получив данный сертификат, мы доказали, что уровень качества продукции завода «ФАРМА СТАРТ» соответствует высоким нормативным требованиям Европейского Союза, на рынках которого уже в ближайшее время мы планируем увеличить экспортный потенциал нашего продуктового портфеля. Также соответствие нормам GMP EC является залогом сотрудничества с предприятиями мирового сообщества», – прокомментировал Евгений Заика, генеральный директор ACINO в Украине, региональный директор ACINO в странах СНГ.

Кроме того, в июне 2018 г. завод «ФАРМА СТАРТ» получил сертификат ISO 22000 – система менеджмента безопасности пищевых продуктов, объединяет требования ISO 9001 и HACCP, выданный европейской международной компанией TUV NORD для таких сфер деятельности, как разработка, производство, контроль качества, реализация и транспортировка диетических добавок.

ACINO стремится стать брендом, который выбирают пациенты и специалисты здравоохранения на рынках развивающихся стран. Соответствие требованиям стандартов GMP EU и ISO гарантирует высокий уровень качества, эффективности и безопасности продукции ACINO в процессе разработки, производства, хранения, распределения и проведения постмаркетинговых мероприятий. ■

По материалам пресс-службы ACINO



ЛУЧШЕЕ ЕВРОПЕЙСКОЕ ОБОРУДОВАНИЕ ВОДОПОДГОТОВКИ ДЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

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



www.pharmawater.ru

Телефон/факс (495) 682-62-64, 682-74-65

Комплексная линия производства компании COMAS s.r.l. (Италия) для фасовки жидких пероральных лекарственных средств

COMAS Итальянская компания COMAS s.r.l. – поставщик комплексных решений для фасовки жидких фармацевтических продуктов – модифицировала линию для розлива и укупорки пероральных лекарственных средств. Фасовка продукта может осуществляться как в стеклянные, так и в пластиковые флаконы объемом от 5 до 1000 мл на одной линии с производительностью до 120 флаконов в 1 мин. Укупорка флаконов производится раз-

личными типами крышек – нажимными, навинчивающимися с погружными трубками, а также мерными. Линия комплектуется автоматическим блоком для загрузки пластиковых флаконов и поворотным столом для ручной загрузки флаконов из стекла. В линию встраивается система динамического взвешивания с сохранением данных о каждой партии и завершается этикетировочной машиной для нанесения круговых самоклеящихся этикеток.



При необходимости линия поставляется с пакетом для соответствия требованиям 21 CFR Part 11. ■

Более подробная информация – по запросу.

www.comas-filling.com

Погружной смеситель от Silverson (Великобритания) в индивидуальном исполнении для производства АФИ

SILVERSON Компания Silverson, являющаяся лидером по производству погружных и проточных смесителей для жидких продуктов, в тесном сотрудничестве с международной фармацевтической компанией создала смеситель в индивидуальном исполнении по собственным разработкам заказчика. Поскольку заказчик работал с АФИ, одним из его требований было создать безопасную среду для операторов, а также обеспечить

возможность проведения очистки CIP и стерилизации SIP на месте. Желаемый дизайн включал наличие секции в форме горлышка между двигателем и рабочей насадкой, которая позволила очистку зоны между приводом гомогенизатора и фланцем насадки, а также легкое удаление остатков продукта. Привод погружного гомогенизатора съемный и, таким образом, все его части, контактирующие с продуктом, могут проходить стерилизацию в автоклаве. ■



Более подробная информация – по запросу.

www.silverson.co.uk

Таблеточный пресс CPR-18 в изоляторе с опцией мойки на месте WIP от компании Dott. Bonapace & C. s.r.l. (Италия)

BONAPACE Специалист по производству фармацевтического оборудования для лабораторий и R&D-центров – Dott. Bonapace & C. s.r.l. – разработал модель таблеточного пресса CPR-18, встроенного в изолятор с функцией мойки на месте WIP. Таблеточный пресс CPR-18 доступен в трех основных версиях: D-8 с восемью пуансонами, B-10 с десятью пуансонами и B&D для производства таблеток небольшими партиями с производи-

тельностью до 18 000 таблеток в 1 ч. Пресс может работать с любым количеством пуансонов – от одного до полного набора в соответствии с моделью. Таблеточный пресс CPR-18 производства компании Dott. Bonapace & C. s.r.l. является комплексным готовым решением, интегрированным в изолятор для работы с высокоактивными фармацевтическими субстанциями с предельно допустимой концентрацией (ПДК) вредных частиц в рабочей зоне OEL < 1 мкм / м³ (OEB 5). ■



Более подробная информация – по запросу.

www.dottbonapace.com



Контактная информация:

ООО «Бютлер & Партнер»

Bütlер & Partner /Bü.
Process & Packaging Equipment

www.butlerpartner.com

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

Офис в России
moscow@butlerpartner.com
+ 7 (495) 133-65-48

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

Офис в Узбекистане
tashkent@butlerpartner.com
+ 998 (97) 731-24-91

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





interpack

PROCESSING & PACKAGING
7-13 ТРАВНЯ 2020
ДЮССЕЛЬДОРФ

INTERPACK.COM/PHARMACEUTICS



Руководство CMDh по многоязычным упаковкам

В ноябре 2019 г. Координационная группа по взаимному признанию и децентрализованным процедурам (Co-ordination Group for Mutual Recognition and Decentralised Procedures – Human – CMDh) выпустила Руководство по эффективной практике для многоязычной упаковки (Best Practice Guide on Multilingual Packaging).

Данное Руководство было подготовлено на основе рекомендаций производителей и стран-членов, после того как на пленарном заседании CMDh в мае 2019 г. в ходе дискуссии было выявлено стремление стран-членов облегчить использование многоязычной упаковки. Это является важным механизмом обеспечения доступности лекарственных средств на европейских рынках, особенно небольших. Данный документ поможет заявителям в создании многоязычных упаковок. Успешные инициативы по поддержке этого явления уже существуют в Скандинавии, странах Балтии и Бенилюкса, поэтому данное Руководство предложено использовать в тех странах, которые не применяют вышеназванные региональные подходы при разработке многоязычных упаковок.

Термин «многоязычная упаковка» означает использование двух или более языков как минимум для одного компонента упаковки лекарственного средства, например, непосредственной и/или внешней упаковки, а также листка-вкладыша в нее.

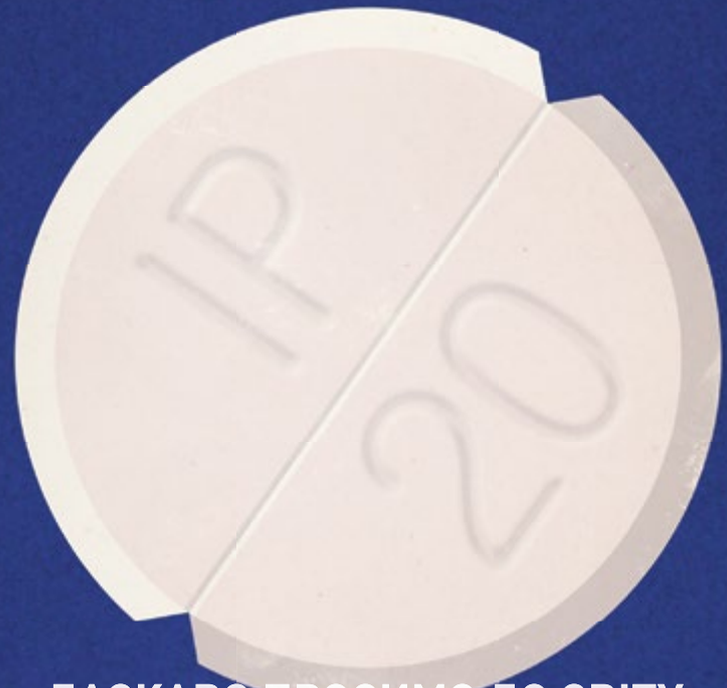
Директива 2001/83/ЕС (ст. 63) разрешает использование многоязычного текста при условии, что на разных языках представлена одна и та же информация. Исключение составляет национально специфическая информация, заключенная в «синюю рамку».

Данное Руководство применимо к многоязычным упаковкам лекарственных средств, одобренных согласно процедурам взаимного признания или децентрализованной, хотя изложенные принципы могут быть полезны в случае многоязычных упаковок продуктов, получивших разрешение на национальном уровне, регистрационные документы которых хотя бы частично (например, в части краткой характеристики продукта – SmPC) уже гармонизированы. Следует также отметить, что Руководство не может быть применимо во всех аспектах для всех стран-членов, поэтому заявителям рекомендуют принимать во внимание и национальные руководства.

Дальнейшую разработку рекомендаций CMDh собирается производить по мере накопления соответствующего опыта, предлагая также ознакомиться с другими руководствами стран-членов по данному вопросу. Наиболее полным, подробным и к тому же недавно выпущенным является Руководство, опубликованное Регуляторным органом по продуктам здравоохранения (Health Products Regulatory Authority – HPRA) Ирландии.

Создание многоязычных упаковок также актуально в связи с развитием в ЕС такого явления, как параллельная торговля. ■

По материалам www.apteka.ua



ЛАСКАВО ПРОСИМО ДО СВІТУ ФАРМАЦЕВТИКИ!

ПОРИНЬТЕ У ВСЕСВІТ ПАКУВАЛЬНИХ ПРОЦЕСІВ ТА ПАКОВАННЯ

За подальшою інформацією просимо звертатися до:
ТОВ „Експо Альянс”

вул. Євгена Сверстюка 23 _ офіс 1203 _ 02002, м. Київ
тел.: (044) 490 53 27 _ (050) 414 70 54 _ факс: (044) 490 53 28
a.beliy@expoalliance.ua _ www.expoalliance.ua



Messe
Düsseldorf

Питер Гольдшмидт, CEO STADA: «мы планируем расширить линейку продукции компании Biorpharma»

Германская фармкомпания STADA после завершения сделки по покупке фармбизнеса рецептурных и безрецептурных препаратов производителя препаратов крови Biorpharma планирует сконцентрироваться на расширении линейки препаратов, сообщил CEO компании Питер Гольдшмидт на пресс-конференции:

«Наша цель – поставить больше высококачественной продукции в Украину. Планируем расширить линейку продукции, создать дополнительные рабочие места и за следующие два-три года инвестировать в производственные мощности около EUR 5 млн», – сказал он. По словам г-на Гольдшмидта, после покупки бизнеса Biorpharma компания

STADA намерена стать одним из главных игроков на фармрынках Центральной и Восточной Европы.

«Наша стратегия направлена на Европу. Со стратегической точки зрения украинский фармрынок очень динамичный, поэтому есть смысл инвестировать в Украину», – подчеркнул CEO компании.

Он также добавил, что в дальнейшем STADA планирует принимать участие и поддерживать Государственную программу реимбурсации (возмещения) стоимости лекарственных средств, однако сначала необходимо проанализировать линейку препаратов.

В свою очередь, управляющий партнер компании Biorpharma Констан-

тин Ефименко отметил, что приход STADA на фармрынок Украины «поднимет стандарты всего рынка».

Как сообщалось, STADA купила фармбизнес рецептурных и безрецептурных лекарственных средств производителя препаратов крови компании Biorpharma. Соглашение предусматривает приобретение производственных мощностей в Белой Церкви (Киевская область).

Акционеры Biorpharma сохраняют бизнес компании, связанный с переработкой плазмы крови, и сосредоточатся на его развитии как в Украине, так и за ее пределами. ■

По материалам
ИА «Интерфакс-Украина»

В г. Мюльхайм началось строительство нового завода SCHOTT по производству фармацевтической упаковки

Компания SCHOTT, международный производитель специальных видов стекла, начала в г. Мюльхайм (Германия) строительство нового завода по производству стерильной полимерной первичной упаковки для предприятий фармацевтической отрасли. Окончание строительства запланировано на 2022 г., сумма инвестиций измеряется 9-значными цифрами, будет создано 100 новых рабочих мест.

В будущем портфолио производимых компанией SCHOTT на этой площадке изделий дополнится предварительно наполненными полимерными шприцами.

«Строительство нового предприятия – существенное усиление наших позиций здесь, в Мюльхайме. Помимо стеклянных флаконов для фармпредприятий, на этой площадке будут производиться стерильные преднаполненные полимерные контейнеры и, в частности, шприцы, как вторая опорная колонна нашего бизнеса», – объясняет директор предприятия Бернхардт Лангнер. Новый завод будет строиться на существующей территории предприятия, его площадь составит 11 000 м². Помимо собственно производствен-



ной площадки, оснащенной новейшими технологиями «чистых помещений», проект нового здания включает пилотный центр разработки инноваций, логистический центр и интегрированные административные помещения.

В настоящее время на заводе компании SCHOTT Pharmaceutical Systems в г. Мюльхайм работают 280 человек. Это единственное предприятие компании в Германии. Оно является частью глобальной сети, состоящей из 18 предприятий в 13 странах мира. Преднаполненные полимерные шприцы предназначены для высоковязких лекарственных средств, используемых

в экстренной медицине, при проведении интенсивной терапии, а также для других сфер применения.

SCHOTT является одним из лидирующих международных поставщиков стеклянной и полимерной упаковки для фармацевтических предприятий. Ежегодно компания производит около 11 млрд шприцев, флаконов, ампул и картриджей. Чисто математически, каждый житель планеты 1,5 раза в год использует фармацевтическую упаковку производства компании SCHOTT. ■

www.schott.com

Первый созданный с помощью искусственного интеллекта препарат готов к проведению клинических исследований

Компании Exscientia и Sumitomo Dainippon анонсировали запуск клинических исследований первого препарата, созданного с помощью искусственного интеллекта.

Экспериментальный препарат DSP-1181 был разработан компаниями для

лечения больных с обсессивно-компульсивным расстройством. Сейчас начались клинические исследования I фазы, в которых будут оценивать безопасность данного соединения.

DSP-1181 является мощным антагонистом рецептора серотонина

5-HT1A длительного действия. Благодаря использованию подхода на основе искусственного интеллекта на завершение экспериментальной фазы испытаний потребовалось менее 12 мес. ■

По материалам ГК «Ремедиум»



Грузинская промышленная группа намерена выкупить госпакет акций производителя инсулинов «Индар»

Грузинская промышленная группа (Georgian Industrial Group – GIG), осуществляющая деятельность на рынках угледобычи, генерации электроэнергии, газоснабжения, автомобилестроения, недвижимости, медиауслуг, намерена выкупить государственный пакет акций производителя инсулинов ЧАО «Индар» в размере 70%. Об этом сообщил основатель GIG Давид Бежуашвили в ходе презентации победителей первых концессионных конкурсов в портах Украины в Киеве.

«В 2020 г. наша группа собирается участвовать в других концессионных конкурсах, а также в большой приватизации. Холдинг примет участие в приватизации доли государства в фармацевтическом предприятии «Индар», где наша доля составляет 30%. Мы готовы увеличить ее до 100%», – сказал он.

ЧАО «Индар» – единственное в Украине предприятие с полным технологическим циклом производства генно-инженерных инсулинов – от субстанции до готовых лекарственных форм. Стратегия развития компании предусматривает расширение продуктового портфеля за счет средств для иммунопрофилактики (вакцин), а также новых лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения для всестороннего обеспечения потребностей больных сахарным диабетом, ВИЧ/СПИДом и туберкулезом.

Согласно данным в системе раскрытия информации Национальной комиссии по ценным бумагам и фондовому рынку (НКЦБФР) на конец II квартала 2019 г. госпакет акций в размере 70,7016% предприятия «Индар» числится на ПАО «Укрмедпром», а 29,2861% принадлежит кипрской компании Luraq Investments Limited. На момент покупки этого пакета у польской компании Bioton за USD 4,9 млн Luraq Investments Limited была SPV Грузинской промышленной группы, контроль над которой был у гражданина Грузии Давида Бежуашвили.

В консолидированной отчетности GIG за 2017 г. указано, что объем текущих кредитов компании Luraq Investments Limited был увеличен с 4,63 млн до 6,92 млн лари. Более оперативная информация о связях компаний на сайте GIG отсутствует.

«Индар» в 2018 г. увеличил выручку в 2,1 раза – до UAH 488,59 млн, а его чистая прибыль выросла в 4,4 раза – до UAH 6,22 млн. □

По материалам «Интерфакс-Украина»

Читайте новости отрасли на нашем сайте
www.cphem.com

- «ПСК Фарма» будет выпускать субстанции для биотехнологических препаратов
- Утвержден новый руководитель FDA
- ВОЗ впервые провела преквалификацию биоаналогового препарата, что позволит расширить доступ к жизненно важному средству для лечения рака молочной железы во всем мире
- Компания «Эвалар» запустила линию по производству синтетических лекарственных средств
- «Р-Фарм» открыл завод в Баку
- В Беларуси появится фармацевтический надзор
- Вложили EUR 200 млн, перешли на «цифру». Как «Дарница» становится международным брендом
- «Фармак» планирует в 2020 г. инвестировать в развитие производства UAH 1,2 млрд
- Roche изучает возможность осуществлять в Беларуси отдельные этапы производства лекарств
- и многие другие новости

ПРОФЕСІЙНЕ ПЕРЕВЕЗЕННЯ МЕДИКАМЕНТІВ



AMICUM
PHARMA

РЕФРИЖЕРАТОРНІ ПЕРЕВЕЗЕННЯ

- ✓ Транспортування 24/7
- ✓ Доставка день в день
- ✓ Власний провалідований автопарк
- ✓ Різні температурні режими в одному авто
- ✓ Страхування вантажу



Довіряйте перевезення
медикаментів тільки професіоналам!



097
099
063

40 40 500

www.amicum.com.ua
tls@amicum.com.ua

Компания JRS Pharma (J. Rettenmaier & Söhne GmbH + Co KG, Germany) объявляет о старте прямых продаж через свой новый украинский офис начиная с 1 мая 2020 года



В связи с началом продаж через свою украинскую компанию ООО «Реттенмайер Украина» JRS Pharma

приглашает принять участие в Первом клиентском семинаре, который состоится 28 апреля 2020 г. в УБИ Конференц Холле (г. Киев, ул. Дорогожицкая, 8).

Специалисты JRS Pharma и сотрудники ООО «Реттенмайер Украина» ознакомят Вас со всем ассортиментом вспомогательных веществ и пленочных покрытий, которые производят более 20 заводов JRS Pharma во всем мире.

- связующие вещества;
- лубриканты;
- дезинтегранты;
- высокоэффективные эксипиенты (ко-процессинговые вспомогательные вещества);
- функциональные наполнители;
- носители;
- гелеобразователи и стабилизаторы;
- альгинаты;
- покрытия для таблеток, готовые к применению;
- полимеры для покрытий.

Ждем на нашем семинаре технологов, специалистов по разработке новых лекарственных препаратов, сотрудников

отделов снабжения, руководителей подразделений и предприятий.

В течение семинара вы сможете не только послушать выступления спикеров, но и в непринужденной атмосфере задать и обсудить свои вопросы со специалистами компаний JRS Pharma и ООО «Реттенмайер Украина».

Для вас: комфортный конференц-зал, уютное место для кофе-пауз и фуршета, большая открытая терраса, бесплатный паркинг! 

Онлайн-регистрация участников по QR-коду

<http://jrspharma.com>

E-mail: info.ua@jrs.eu



На БХФЗ назначено нового директора з виробництва та реконструкції

лежної виробничої практики для створення високоякісних ліків за доступною для населення ціною. За рівнем оснащення Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод не поступається провідним європейським виробникам, а в певних аспектах навіть переважає їх. Технологічні можливості, а також висока якість препаратів дозволяють розширювати нашу присутність на фармацевтичному ринку далеко за межі України. Продукція нашого підприємства допомагає покращувати стан здоров'я не лише вітчизняного споживача, а й населення країн Європи та світу. Першочерговим завданням відділу виробництва є регулярне забезпечення фармацевтичного ринку препаратами споживчого попиту. Тісна взаємодія з відділом продажу і відділом планування дозволяє побудувати виробничу програму таким чином, щоб повністю вирішити усі питання щодо реалізації, але при цьому не накопичувати великих залишків готової продукції і сировини на складі.

– Які проекти було реалізовано на виробництві останнім часом і що планується в майбутньому?

На європейський ринок ми постачаємо продукцію за новітніми стандартами, як того вимагають сучасні умови, а саме – запровадили обов'язкову серіалізацію лікарських препаратів. На кожну упаковку наноситься індивідуальний серійний номер, щоб захистити препарат від ймовірної підробки і запобігти випуску в продаж фальсифікованої продукції. Таким чином, ми реалізували проект серіалізації лікарських засобів, і до

країн ЄС постачаємо продукцію з уже нанесеним індивідуальним кодом.

У планах на 2020 р. – відкриття нових діляниць з виробництва твердих лікарських форм – таблеток і капсул. Ці діляниці будуть оснащені сучасними лініями від європейських виробників. Плануємо збільшити потужності, що дозволить виробляти більшу кількість таблеток за нижчою ціною. Йдеться про збільшення виробництва на 1,7 млрд таблеток і 1,2 млн упаковок на рік. Тож повний обсяг виробництва таблеток і капсул становитиме 2,7 млрд щорічно.

– На Вашу думку, що потрібно для успішної роботи підприємства і підтримання його конкурентоспроможності у сучасних умовах ринку?

Для успішної роботи підприємству перш за все потрібно бути гнучким до тих чинників, умов і правил, які диктує ринок. Недостатньо збудувати сучасне підприємство, оснащене за останнім словом техніки, потрібно розуміти, як правильно використовувати технологічні ресурси і людський потенціал. Колектив, в якому панують відносини, що ґрунтуються на довірі і взаємодопомозі, безумовно, досягне успіху в своїй галузі. Я вважаю нашою беззаперечною перевагою той факт, що ми маємо спільне бачення розвитку заводу, завжди шукаємо найшвидший і найрезультативніший шлях досягнення мети. Створення команди професіоналів і односторонніх, які разом працюють для досягнення спільної мети, є запорукою успіху керівника, і, як наслідок, процвітання підприємства у цілому. 

За матеріалами www.bcpp.com.ua

Новим директором з виробництва та реконструкції Борщагівського хіміко-фармацевтичного заводу призначено Павла Перехреста. Свій шлях у команді БХФЗ він розпочав у 2004 р. з посади інженера-технолога. З 2007 р. як начальник цехів № 1 і № 3 майстерно керував виробничим процесом. Павло Перехрест – спеціаліст з високим рівнем професіоналізму, морально-етичними та лідерськими якостями. Ми впевнені, що його 18-річний досвід роботи у фармацевтичній галузі допоможе підприємству досягнути поставлених цілей і залишатись одним із лідерів на фармацевтичному ринку України.

– Павло Миколайович, розкажіть про основні принципи, якими у першу чергу керуються на виробництві БХФЗ?

Основним принципом нашого виробництва є дотримання усіх вимог На-



**ПРИГЛАШАЕМ ПОСЕТИТЬ
ОБУЧАЮЩИЙ СЕМИНАР,**
 посвященный вопросам организации
 и проектирования фармацевтических
 мощностей, начиная от концептуального
 проектирования до модернизации
 существующих производств. Особое
 внимание будет уделено системам
 подготовки чистого пара и воды, воды
 для инъекций, организации «чистых
 помещений» и розливу жидких
 лекарственных форм.

ДАТА ПРОВЕДЕНИЯ

19 МАРТА 2020 г.

ОРГАНИЗАТОР

Представительство
Anton Ohlert

МЕСТО ПРОВЕДЕНИЯ

Киев,
гостиница Ramada Encore Kiev,
Столичное шоссе, 103

**СЕМИНАР БУДЕТ ПРОХОДИТЬ В ФОРМАТЕ CASE STUDIES И ТЕМАТИЧЕСКИХ
ПРЕЗЕНТАЦИЙ, КОТОРЫЕ ПРОВЕДУТ СПЕЦИАЛИСТЫ КОМПАНИЙ:**



AQUAZERO – подготовка
чистого пара и воды
для инъекций



I-DOSITECNO – розлив
жидких лекарственных
форм



AIRPLAN – особенности
реализации
фармацевтических
проектов в «чистых
помещениях» начиная
от стадии «зеленая
поляна»



Представительство
ANTON OHLERT –
короткая презентация
на тему «Кондитерская
подача лекарственных
препаратов».

ПРЕДВАРИТЕЛЬНЫЙ ПЛАН СЕМИНАРА

С 9.00 до 10.00	регистрация участников
С 10.00 до 13.00	автоматизация и инжиниринг, подготовка чистой воды, пара и воды для инъекций
С 13.00 до 14.00	обед
С 14.00 до 17.00	организация CIP и SIP
С 17.00	общение в неформальной обстановке, фуршет и концерт.

На семинаре можно зарегистрироваться
на «День открытых дверей», который состоится
в конце мая на производствах наших компаний в г. Барселона.

Детали будут объявлены во время семинара.

**ПРЕДВАРИТЕЛЬНАЯ РЕГИСТРАЦИЯ
ЯВЛЯЕТСЯ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ.**

Участие для компаний-производителей лекарственных препаратов
БЕСПЛАТНОЕ.

Заявки на участие необходимо подать до 13.03
по e-mail: tverdokhleba@ohlert.kiev.ua.

По вопросам участия обращайтесь по тел. **+38 (050) 389-06-06**,
Екатерина Твердохлеб.