



very important person важно интересно полезно

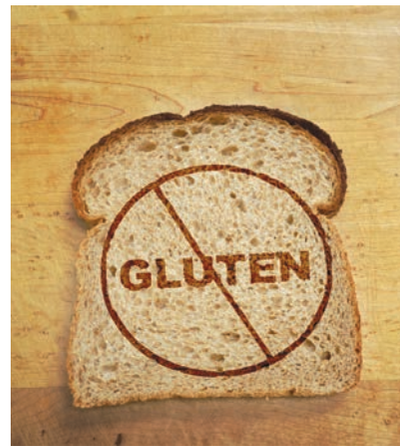


Соглашение о локализации в России производства тест-системы для диагностики туберкулеза

Российская компания «Генериум» заключила с компаниями «Оксфорд Иммунотек» и «ФармЛайн» соглашение о локализации производства лабораторного IGRA-теста T-SPOT.TB, используемого для диагностики туберкулеза. T-SPOT.TB был одобрен к применению в России в 2013 г. Его производство будет организовано на мощностях российского фармпроизводителя во Владимирской области. Ожидается, что это позволит снизить стоимость продукта и сделать его более доступным для российских медучреждений. Кроме того, компания «Генериум» будет сотрудничать с компанией «ФармЛайн» в области маркетинга и распространения теста для диагностики туберкулеза. T-SPOT.TB представляет собой набор для экспресс-анализа крови на наличие туберкулезной инфекции, также известного как анализ секрета гамма-интерферона (IGRA). При выполнении теста T-SPOT.TB не наблюдается положительная реакция, вызванная вакциной БЦЖ. Кроме того, на его результаты не влияет статус иммунодефицита. IGRA-тесты, такие как T-SPOT.TB, включены в Перечень основных диагностических тестов in vitro Всемирной организации здравоохранения.

ПМГМУ им. Сеченова разработал препарат для лечения целиакии

Российский препарат для лечения целиакии может выйти на рынок уже в 2019 г., об этом сообщил ректор Первого Московского государственного медицинского университета им. И.М. Сеченова Петр Глыбочко. В настоящее время разработчики ЛС получают международный патент, одновременно ведутся переговоры о коммерциализации разработки. Действующим веществом лекарственного средства является фермент пшеницы тритикаин-альфа, расщепляющий глютен. Препарат будет выпускаться в виде капсул, покрытых оболочкой и предназначенных для приема внутрь во время еды. В настоящее время единственным методом лечения целиакии является безглютеновая диета – придерживаться ее непросто, к тому же безглютеновые продукты стоят значительно дороже обычных.



Регистрация российских инсулинов на Кубе

Российская компания «Герофарм» готовит к регистрации на Кубе генно-инженерные человеческие инсулины собственной разработки Ринсулин Р и Ринсулин НПХ во флаконах, картриджах и одноразовых шприцах. Согласно пресс-релизу фармпроизводителя, досье препаратов направлены в кубинский Центр государственного контроля за медикаментами, оборудованием и изделиями медицинского назначения (CECMED). Кубинский регулятор пользуется большим авторитетом в странах Латинской Америки, поэтому регистрация лекарственного препарата на Кубе является позитивным сигналом для регуляторных органов в сфере обращения ЛС других стран региона. По словам генерального директора «Герофарма» Петра Родионова, в ближайшей перспективе компания рассчитывает начать выход на рынки Аргентины, Уругвая, Гондураса, Сальвадора, Мексики и других государств.