



very important person важно • интересно • полезно

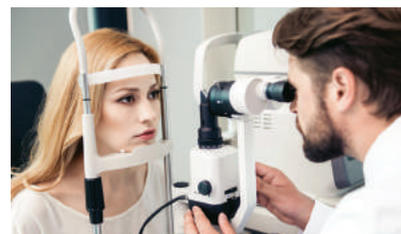


Минздрав предложит порядок организации реабилитации взрослых пациентов

Минздрав РФ разработал порядок организации медицинской реабилитации для взрослых пациентов, документ опубликован для общественного обсуждения на портале нормативных правовых актов. С 2012 г. реабилитация детей и взрослых в России регулировалась единым приказом Минздрава, однако, поскольку медицинская помощь каждой возрастной группе имеет свои особенности, было принято решение разработать для них отдельные порядки реабилитации. Документ, регулирующий реабилитацию детей, был опубликован министерством ранее. «Взрослый» порядок реабилитации предусматривает участие в медицинской помощи представителей ряда новых медицинских специальностей, таких как врач физической и реабилитационной медицины, кинезитерапевт, эрготерапевт, клинический логопед, медицинский психолог. Кроме того, документ детализирует подходы к маршрутизации пациентов в зависимости от тяжести состояния, этапа оказываемой реабилитации, уровня медицинской организации, которая ведет пациента. Предполагается, что новый порядок вступит в силу 1 января 2021 г.

Производство интраокулярных линз в России

Зеленоградский завод компании «НанОптика» приступил к производству интраокулярных линз для лечения катаракты, разработанных компанией Alcon. Сотрудничество с «НанОптикой» является частью долгосрочной программы Alcon по расширению доступности инновационной хирургической помощи в офтальмологии для российских пациентов. Общий объем планируемых до 2023 г. инвестиций в проект составляет около 2 млрд руб. Alcon стала первой зарубежной компанией, локализовавшей производство интраокулярных линз в России. Соглашение о партнерстве Alcon с «НанОптикой» было подписано на Петербургском международном экономическом форуме в мае 2018 г. За прошедший год на зеленоградском предприятии «НанОптики» были осуществлены дооснащение мощностей, модернизация технологических процессов, трансфер технологии и обучение специалистов.



В России зарегистрирован препарат для лечения спинальной мышечной атрофии

В России зарегистрирован препарат нусинерсен, предназначенный для лечения спинальной мышечной атрофии (СМА). Согласно записи в Государственном регистре лекарственных средств, регистрационное удостоверение было выдано 16 августа 2019 г. В настоящее время нусинерсен, разработанный компанией Biogen, – единственный препарат для лечения СМА, одобренный регуляторами США и ЕС. FDA зарегистрировало этот ЛП по ускоренной процедуре в конце 2017 г., затем он был зарегистрирован в ЕС и других странах. Нусинерсен представляет собой антисмысловый олигонуклеотид, модулирующий альтернативный сплайсинг гена SMN2, увеличивая синтез белка SMN, дефицитом которого обусловлена спинальная мышечная атрофия. Это одно из наиболее дорогостоящих ЛС на мировом рынке. Из-за высокой цены системы здравоохранения ряда стран отказываются финансировать применение нусинерсена либо оплачивают его лишь для отдельных групп пациентов (новорожденные с диагнозом «СМА») либо дети в возрасте до 18 лет).





Россия переходит на четырехвалентную вакцину против гриппа

Минздрав РФ планирует до 2023 г. полностью завершить переход на вакцинацию населения против гриппа четырехвалентными вакцинами. По словам главы ведомства Вероники Скворцовой, в этом сезоне новая вакцина будет доступна для людей из групп риска. В июле текущего года о начале выпуска четырехвалентной вакцины Ультрикс Квадри сообщил завод «ФОРТ» (совместное предприятие «Нацимбио» Госкорпорации Ростех и Marathon Group). Этот препарат включает четыре актуальных штамма вирусов гриппа вместо трех – А (H1N1), А (H3N2) и два штамма вирусов гриппа группы В. В соответствии с рекомендациями Всемирной организации здравоохранения, в новом препарате содержится по 15 мкг гемагглютинина (антигена) каждого штамма в одной дозе – всего 60 мкг антигена. В прошлом году свою четырехвалентную вакцину Гриппол Квадривалент против гриппа представил «Петровакс Фарм». По подсчетам эпидемиологов, дополнительное сокращение заболеваемости гриппом благодаря включению в состав вакцин четвертого штамма вируса позволит системе здравоохранения РФ сэкономить до 2,5 млрд руб. за эпидемический сезон.

Рост заболеваемости корью

Резкий рост заболеваемости корью наблюдается практически во всех регионах мира. С января по июль текущего года частота выявления кори выросла примерно в три раза по сравнению с аналогичным периодом 2018 г. В целом в этом году было подтверждено около 365 тыс. случаев заболевания, всего симптомы кори были выявлены у 6,7 млн человек. Самые крупные вспышки инфекционного заболевания регистрируются в Конго (более 155 тыс. случаев), на Мадагаскаре (более 127 тыс.) и на Украине (более 54 тыс.). По мнению экспертов ВОЗ, всплеск заболеваемости связан со слабостью систем здравоохранения и распространением антипрививочных настроений – наиболее подвержены инфекции дети школьного возраста, чьи родители отказываются от вакцинации. В Европе статуса свободных от кори в течение 2018 г. лишились Великобритания и еще 3 европейские страны – Албания, Чехия и Греция, говорится в сообщении ВОЗ.



Около 900 БАД могут лишиться регистрации в странах ЕврАзЭС

Роспотребнадзор провел ревизию рынка биологически активных добавок в России и странах ЕврАзЭС, выявив в общей сложности около 900 торговых наименований БАД, идентичных или похожих до степени смешения с ТН лекарственных препаратов. По информации ФАС, 355 таких биодобавок зарегистрированы в России, еще 539 – в других странах Союза. В настоящее время ведомство разрабатывает проект рекомендаций об изъятии соответствующих биодобавок из оборота на территории стран ЕврАзЭС. В целях исключения появления такой продукции на рынке в будущем Роспотребнадзор готовит изменения в техрегламент ТС «Пищевая продукция в части ее маркировки» (ТР ТС 022/2011). Эту работу планируется завершить к ноябрю 2021 г.