

ПРЕСС-РЕЛИЗ



20 лет успешной работы на фармацевтическом рынке Украины

В конце апреля КРКА, д. д., г. Ново Место, Словения, одна из ведущих генерических фармацевтических компаний мира, отпраздновала юбилей присутствия на украинском рынке – 20 лет со дня официальной регистрации в Украине дочерней компании.

Сотрудничество между Словенией и Украиной в области поставок качественных европейских лекарств имеет гораздо более длительную историю, которая началась еще 50 лет назад во времена существования Советского Союза. С тех пор украинские пациенты получили доступ к широкому спектру препаратов ООО «КРКА УКРАИНА», а сотрудники лечебных учреждений и провизоры высоко оценили качество и эффективность продукции компании.

В 1992 г. компания КРКА приняла решение официально зарегистрировать представительство в Украине, которое в 2011 г. изменило форму собственности и в настоящее время является совместным словенско-украинским предприятием ООО «КРКА УКРАИНА».

Компания КРКА – один из лидеров мировой фармацевтической отрасли. Миллионы врачей доверяют рецептурным препаратам КРКА и активно используют их для лечения пациентов, улучшения качества их жизни. В портфеле компании – ряд лекарственных средств для терапии сердечно-сосудистых, желудочно-кишечных, инфекционных и других заболеваний; препараты безрецептурной группы: поливитамины для детей Пиковит, комбинированный препарат с микро- и макроэлементами Дуовит, таблетки для устранения боли в горле Септолете, натуральные сиропы от кашля Гербион и др.

За время работы компании ее продукция признана общественностью лучшей в своей категории. Так, в 2011 г. Септолете был назван фаворитом потребителей в номинации «Препарат для лечения заболеваний горла» среди 48 претендентов. Годом ранее престижной премией «Панацея-2010» были отмечены препараты Энап и Аторис. КРКА неоднократно становилась обладателем этой награды за другие достижения и социальные проекты: в 2002 г. стала лучшей компанией по продвижению



Так называемая лаборатория будущего, где КРКА синтезирует собственные активные вещества



Нотол – один самых прогрессивных заводов Европы с вертикальным способом производства твердых лекарственных форм

кардиологии им. Н.Д. Стражеско НАМН Украины», ГУ «Национальный институт фтизиатрии и пульмонологии им. Ф.Г. Яновского НАМН Украины», ГУ «Институт педиатрии, акушерства и гинекологии НАМН Украины». На протяжении нескольких лет компания является партнером крупнейших профильных

препаратов, производимых по современным технологиям; в 2003 г. получила приз за глобальность программ развития.

С момента основания КРКА особое внимание уделяет развитию и поддержке научного потенциала. ООО «КРКА УКРАИНА» сотрудничает со многими научными учреждениями, среди которых ННЦ «Институт

событий – конгресса «Человек и лекарство – Украина», съездов и форумов в области кардиологии, пульмонологии, педиатрии, инициатором образовательных мероприятий для профессионального сообщества.

«За время существования компания КРКА оказала значительное влияние на формирование украинского фармацевтического рынка и сделала весомый вклад в его развитие, – отмечает Вадим Колесников, директор ООО «КРКА УКРАИНА». – Мы ожидаем, что в 2012 г. рост отечественного рынка лекарственных средств составит 5-10%, и надеемся, что доля компании КРКА в общей структуре также увеличится».

Предоставляя украинцам высококачественные препараты, КРКА не только поддерживает украинскую медицину, но и повышает качество и продолжительность жизни наших соотечественников, делает ее более здоровой.

КРКА и дальше будет идти в ногу с научным прогрессом, разрабатывая новые, необходимые человечеству лекарственные препараты и поддерживая научно-исследовательский потенциал Украины.

В компании ООО «КРКА УКРАИНА»

КРКА (Словения) – один из ведущих генерических фармацевтических производителей в мире. Основу деятельности компании составляют разработка, производство и продажа рецептурных и безрецептурных препаратов. Компания также предоставляет туристические услуги.

Основными продуктами ООО «КРКА УКРАИНА» по объемам продаж в Украине стали Гербион, препараты, действующими веществами которых являются эналаприл, аторвастатин, диклофенак и карведилол.

Компания ООО «КРКА УКРАИНА» является одним из ведущих поставщиков лекарственных средств с такими активными веществами, как аторвастатин, симвастатин, эналаприл (в том числе в фиксированной комбинации с гидрохлоридом), карведилол, кларитромицин, ципрофлоксацин, гинкго билоба и диклофенак.



Линия производства препарата Наклофен

Подробная информация на сайте <http://www.krka.si/>

Оперативно Р Хроніка ключових подій ГОЛОВНЕ

Новости NICE

Европейское общество кардиологов представило новое руководство по профилактике сердечно-сосудистых заболеваний

Согласно рекомендациям Европейского общества кардиологов (ESC), изложенным в последнем руководстве по профилактике сердечно-сосудистых заболеваний (ССЗ), оценка кардиоваскулярного риска должна проводиться у каждого человека: у женщин начиная с 50-летнего возраста, у мужчин – с 40-летнего. Следует отметить, что оценивать риск ССЗ могут как врачи первичного звена, так и медсестры.

Новые рекомендации не содержат значительных изменений по сравнению с предыдущим изданием (2007 г.), при этом настоящее руководство изложено на 63 страницах, что гораздо меньше, чем все предыдущие. По мнению авторов-членов ESC, компактность документа обеспечит максимальное внедрение всех принципов в реальную клиническую практику.

Традиционно для классификации качества доказательств предложенных рекомендаций принимается во внимание факт проведения хорошо спланированных рандомизированных контролируемых исследований (РКИ). Однако такой подход влечет за собой возникновение некоторых проблем, в частности то, что исследования лекарственных средств всегда опережают изучение мероприятий по модификации образа жизни. Ведь провести РКИ, например, по оценке эффективности препаратов для снижения холестерина и артериального давления гораздо легче, чем по определению последствий прекращения курения или других изменений образа жизни. Исходя из этого, в руководстве ESC немало внимания уделено проблеме влияния избыточной массы тела и пассивного курения на здоровье. Указано, что нельзя исключить возможную связь между превышающей норму массой тела и риском сердечно-сосудистых заболеваний и смерти, однако необходимо проведение дальнейших исследований для подтверждения данной взаимосвязи.

То же самое касается определения преимуществ диеты, физических упражнений и изменения поведенческих особенностей в лечении пациентов с ожирением.

С полной версией англоязычного руководства можно ознакомиться по адресу: <http://www.medpagetoday.com/upload/2012/5/3/guidelines-CVD-prevention.pdf>

Новости FDA

FDA одобрило новый препарат Stendra для лечения эректильной дисфункции

27 апреля Управление по контролю за качеством продуктов питания и лекарственных средств США (FDA) сообщило об одобрении нового препарата для лечения эректильной дисфункции (ЭД) под названием Stendra (аванафил). Приблизительно у 30 млн мужчин в США диагностирована ЭД.

Таблетированный препарат Stendra необходимо принимать за 30 мин до сексуальной активности. «Использование данного средства расширяет имеющиеся возможности лечения мужчин с ЭД и позволяет пациентам во время консультации с врачом выбрать для себя наиболее удобный терапевтический метод», – подчеркнула заместитель директора по управлению оцениванию лекарств в FDA Виктория Кусяк.

Препарат Stendra относится к классу ингибиторов фосфодиэстеразы 5 типа (ФДЭ-5). Использование данного средства, как и других представителей этого класса, противопоказано больным, принимающим для лечения стенокардии нитраты, поскольку сочетание применения этих препаратов может привести к внезапному резкому снижению артериального давления. Также ингибиторы ФДЭ-5 могут стать причиной появления у пациентов редкого побочного эффекта – нарушения цветового зрения. В исключительных случаях прием ингибиторов ФДЭ-5 может обусловить внезапную потерю зрения и снижение/потерю слуха. Наиболее часто наблюдаемыми побочными эффектами у больных, принимающих Stendra в рамках клинических исследований, были головная боль, гиперемия лица, заложенность носа, гриппоподобные симптомы (назофарингит) и боль в спине.

Безопасность и эффективность препарата Stendra изучались в 3 двойных слепых плацебо контролируемых клинических исследованиях. В общей сложности 1267 пациентов были рандомизированы на группы приема Stendra в дозе 50, 100 или 200 мг либо плацебо на срок до 12 нед. Результаты показали, что больные, принимавшие Stendra, имели статистически достоверное улучшение эректильной функции.

Препарат Stendra разработан американской фармацевтической компанией Vivus Inc. и является первым лекарственным средством для лечения ЭД, одобренным за последнее десятилетие.

Официальный сайт FDA: www.fda.gov

Подготовила **Ольга Татаренко**