

Перспективы развития системы маркировки в рамках ЕАЭС на фармацевтическом форуме стран ЕАЭС и СНГ

конференция ADAM SMITH в Москве

PHARMA^{ASI}

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ФОРУМ
СТРАН ЕАЭС и СНГ



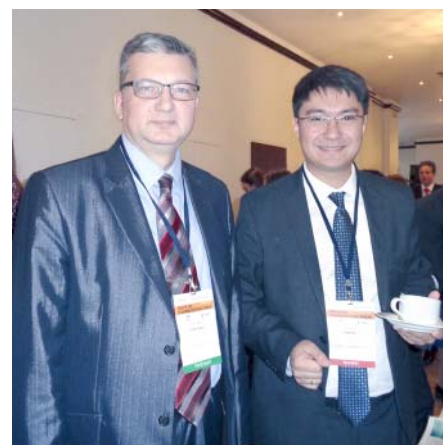
27–28 февраля 2018 г. в Москве состоялся фармацевтический форум стран ЕАЭС и СНГ 2018 – единственная конференция, освещающая тенденции фармацевтических рынков Казахстана, Узбекистана, Молдовы, Беларуси, Армении, Азербайджана, Кыргызстана, Украины и Грузии. Мероприятие было организовано ADAM SMITH conferences, при поддержке Евразийской экономической комиссии. В работе форума активное участие приняли как регуляторы фармацевтического рынка стран ЕАЭС и СНГ, так и представители профильных ассоциаций фармпроизводителей и дистрибьюторов, директора фармкомпаний России, Беларуси, Казахстана Кыргызстана, Узбекистана. Участники познакомились с новыми тенденциями лекарственного рынка, делились опытом, обменивались впечатлениями, дискутировали по проблемам государственного регулирования цен на лекарственные средства, отказа от таможенных пошлин на лекарства, производимые вне ЕАЭС, на 5 лет, обсуждали меры борьбы с фальсификатами и способы инвестиций в фармацевтическую отрасль своих государств.

ровали в общей сложности более 8 млн. упаковок лекарств.

Страны ЕАЭС и СНГ внимательно следят за тем, как осуществляется проект «Маркировка» в России и изучают риски, которые возможны при его внедрении. На этом подробно остановилась Наталья Гунько, исполнительный директор Ассоциации дистрибьюторов фармацевтической продукции Казахстана. По ее мнению, в Европе процессы маркирования продукции затянулись на 10 лет именно из-за тех больших рисков, которые могут

Особый интерес слушателей вызвала интерактивная дискуссия «Перспективы развития системы маркировки в рамках ЕАЭС», модератором которой выступил Иван Глушков, заместитель генерального директора АО «Нижфарм» (группа STADA), который поделился с собравшимися итогами пилотного проекта, начавшегося в России в 2017 году и в котором «Нижфарм» принимал активное участие.

В выступлении начальника управления Росздравнадзора Валентины Косенко сообщалось, что всего в «пилоте» участвует 1684 организации, среди них российские – «Нижфарм», «Р-фарм», Биокад», «Герофарм», «Синтез», «Дальхимфарм» и др.,



Э. Воскобой, «Фармасинтез», Россия,
Азиз Саипов, «Jurabek Laboratories»,
Узбекистан



Иван Глушков, АО «Нижфарм»,
Группа компаний STADA



Валентина Косенко, «Росздравнадзор»,
Маргарита Мустафина, «Sandoz»

а также зарубежные фармпроизводители – «Астра-Зенека», «Пфайзер», «Такеда», «Байер», «Сандоз», «Джонсон и Джонсон», которые внедрили на своих производствах новое оборудование и промарки-

понести производители ЛС из-за необходимости закупок маркировочного и сериализационного оборудования. В Казахстане еще три года назад пытались начать проект по маркировке ЛС, но из-за кризиса 2014 года и падения курса тенге, проект был остановлен, хотя, считает Гунько, их Ассоциация неоднократно обращалась в Минздрав Казахстана с предложением присоединиться к российскому «пилоту», чтобы не отстать от этих



Наталья Гунько, «Ассоциация дистрибьюторов фармпродукции», Казахстан

процессов, которые должны быть гармонизированы в странах ЕАЭС.

Свою солидарность по этой теме высказала и Мариям Джанкорозова, начальник управления организации фармацевтической деятельности департамента лекарственного обеспечения и медицинских изделий Минздрава Кыргызстана, заявив, что, изучая проблемы маркировки и зная, что в Европейском Союзе к 2020 году все упаковки должны быть промаркированы QR-кодом, Кыргызстан также будет стремиться к синергии с другими членами ЕАЭС



Мариям Джанкорозова, начальник управления организации фармацевтической деятельности департамента лекарственного обеспечения и медицинских изделий Минздрава, Кыргызстан

и хотя у нас страна маленькая, сказала Мариям Джанкорозова, мы понимаем, что несмотря на риски и непредвиденные расходы, которые могут нести наши фармпроизводи-

тели при внедрении маркировки, и нам предстоит прийти к этому, в связи с гармонизацией регуляторных требований в странах ЕАЭС.

В дискуссии по проблемам маркировки также приняли участие Болат Жантуриев, заместитель генерального директора Национального центра экспертизы лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медтехники Казахстана, Людмила Реутская, начальник управления фарминспекции организации и лекобеспечения



Болат Жантуриев, «Нац. центр экспертизы ЛС, ИМН и МТ, Казахстан»
Людмила Реутская, Минздрав, Беларусь

Минздрава Беларуси, Александр Быков, директор по экономике здравоохранения Р-Фарм, Россия, Исмадджон Азизов, председатель комитета Государственного центра экспертизы и стандартизации ЛС, изделий медицинского назначения и медтехники Минздрава Узбекистана.

Р.С. На конференции распространялись российские журналы «Фармтехнологии и упаковка», в которых проблемам внедрения маркировки и отслеживания ЛС уделяется особое внимание. Наши Справочники главного технолога фармпредприятия и книги «Этикетирование, маркировка, сериализация и track&trace лекарственных препаратов» увезли с собой участники конференции из Ташкента, Берлина, Астаны, Москвы.

Текст и фото Марины Кушнаревой



Иван Логовой, «Фармлэнд», Беларусь



Елена Голубчикова, «Stoelzle»,
Руслан Рудь, «Леххим», Украина



Елена Вольперт,
«Олайнфарм», Латвия



Ксения Насонова,
«Герофарм», Россия



Артем Богданов, «Capsugel»,
Марина Кушнарева, «ФТУ»