



BIZNES LUDZIE ZDROWIE



AVAT
KUNST ESSEY
selsat om de
Intrigant om
Plas ement om
Worke om
eksemple
og om
som på forske
søgte at frem
-is m



Nowa pompa



Na polskim pojawiła się nowa pompa infuzyjna – Deltec Cozmo® firmy Deltec wchodzącej w skład koncernu medycznego Smiths Medical, MD, Inc.

Pompa jest nowością na rodzimym rynku, ale na świecie używa się już ponad 150 tys. urządzeń firmy Deltec Cozmo®. Obok kosmicznych wręcz możliwości nowej pompy warto podkreślić, że można ją używać w różnych środowiskach – pod wodą, na lądzie i w powietrzu. Dzięki temu, że pompa stosuje komunikację przez podczerwień, można ją z powodzeniem używać nawet na pokładzie samolotu.

Generyki w natarciu

Tada Arzneimittel, niemiecki potentat w produkcji generyków, rozważa możliwość kolejnych akwizycji spółek zagranicznych. Ostatnio złożył ofertę przejęcia serbskiego Hemofarmu za 485 mln euro. Jako kolejne kierunki ekspansji wymienia Polskę, Czechy i Turcję. Nasz rynek może być interesujący dla Niemców. Przede wszystkim mamy największy w Unii udział leków odtwórczych w całej sprzedaży medykamentów (ponad 60 proc). W wielu krajach nie przekracza on 10 proc. (np. w Szwecji, Francji, Hiszpanii). W Niemczech generyki stanowią 23,1 proc. wartego 22 mld euro rynku farmaceutycznego. Jest to jeden z najwyższych wskaźników. Zachodni sąsiedzi wydają na leki więcej niż Polacy (17,2 mld zł w 2005 r.) i to kolejny argument przemawiający za zdobyciem choćby przyczółka w naszym kraju. Można się spodziewać, że konsumpcja medykamentów w Polsce będzie rosła.

Hojny Bill

Fundacja Billa i Melindy Gatesów ogłosiła, że przeznacza 287 mln dolarów (227,6 mln euro) na finansowanie badań nad opracowaniem szczepionki przeciwko HIV. Ogółem 16 dotacji wspomoże zakrojone na szeroką skalę międzynarodowe projekty, w których weźmie udział ponad 165 naukowców z 19 krajów całego świata, w tym badacze z 9 krajów europejskich.

Nowo przyznane środki zostaną przeznaczone na wsparcie 11 konsorcjów, zajmujących się opracowaniem szczepionek, skutecznie neutralizujących HIV. Celem badania będzie również próba ulepszenia obecnych potencjalnych szczepionek tak, żeby powodowały silniejsze i bardziej długotrwałe ochronne reakcje odpornościowe na poziomie komórkowym.



Leki sieroco

Od 2000 r. zwiększa się liczba dopuszczanych do obrotu leków sierocych. To efekt unijnej strategii wspierania rozwoju leków stosowanych w rzadkich chorobach – uznała w opublikowanym raporcie Komisja Europejska. Od ponad 5 lat Komisja Europejska i Europejska Agencja Oceny Produktów Leczniczych (*European Agency for the Evaluation of Medicinal Products* – EMEA) stosuje system ulg i zachęt, które mają ułatwić producentom badania, rozwój i wprowadzenie na rynek leków stosowanych w rzadkich chorobach. Przedstawiony raport wskazuje, że przynosi ona efekty: między kwietniem 2000 r. a kwietniem 2005 r. do EMEA wpłynęło ponad 450 podań dotyczących leków sierocych. 22 preparaty zostały już dopuszczone do obrotu, a kolejnych 270 jest w fazie badań klinicznych. Zgodnie z unijnymi przepisami, lek może zostać uznany za sieroczy, jeśli jest stosowany w leczeniu zaburzeń, na które choruje mniej niż 5 na 10 tys. mieszkańców Unii Europejskiej (kryterium chorobowości), bądź jego wprowadzenie na rynek ocenia się jako nieopłacalne (kryterium niewystarczającego zwrotu inwestycji).



Hinduska PLIVA

PLIVA uruchomiła nowy ośrodek badawczo-rozwojowy w indyjskim Goa. Jest to już czwarte w Grupie centrum prowadzące tego rodzaju działalność. Ośrodek w Goa skupiać się będzie głównie na prowadzeniu badań nad biorównoważnością, biodostępnością i właściwościami farmakokinetycznymi dla celów procesu opracowywania leków generycznych spółki. Jego prace uzupełniają będą działalność pozostałych ośrodków badawczych PLIVY w Chorwacji, Polsce i Czechach, prowadzących badania w dziedzinie chemii, biotechnologii i opracowywania receptur. Nowy zakład zatrudnia obecnie ponad 50 pracowników i posiada laboratoria i biura zajmujące łącznie ponad 4 tys. m² powierzchni. W ośrodku wprowadzono standardowe praktyki i normy zapewniające spełnienie najwyższych wymogów obowiązujących na tamtejszym rynku i wszystkich rynkach eksportowych, w tym w Unii Europejskiej i USA. Łączna wartość inwestycji wyniosła ponad 3 mln euro.

Leki za 40 mln

Pod koniec 2007 r. Polfa Warszawa uruchomi produkcję leków onkologicznych. Inwestycja jest warta 40 mln zł. Stołeczna fabryka zawarła kontrakt z niemiecką firmą LSMW. – *LSMW rozpoczęła już prace nad projektem technicznym. Będzie też odpowiadać za realizację całej inwestycji* – mówi Mirosław Mazurek, dyrektor biura Zarządu. Polfa planuje docelowo wytwarzać 6–8 leków: 1–2 preparaty opracowane wspólnie z krajowymi firmami farmaceutycznymi i kilka produkowanych na licencji, na które wygasła już ochrona patentowa. Spółka nie zamierza budować nowego obiektu – chce wykorzystać przestrzeń w stołecznej fabryce. Mogłaby wykorzystać nowoczesny zakład Sanfarm na Podkarpaciu, ale wybrała Warszawę. LSMW dla Polfy budowała już Sanfarm na Podkarpaciu. Ma na swoim koncie także pracę dla PLIVY w Krakowie, Jelfy w Jeleniej Górze i największej krajowej fabryki leków – Polpharmy ze Starogardu. Warto podkreślić, że na razie tylko kilka firm wytwarza w kraju leki przeciwrakowe, a zaledwie dwie: Celon Pharma i Vipharm robią leki odtwórcze nowszej generacji. Jeśli w 2008 r. nowe produkty z Polfy trafią do refundacji, to spółka znacznie konkuruje o rynek przede wszystkim z międzynarodowymi koncernami. Zdaniem Marzeny Sosnowskiej z IMS Health, firmy monitorującej rynek farmaceutyczny, wprowadzenie tańszych generyków, może ułatwić dostęp do leków na nowotwory. – *Z drugiej jednak strony może to znacznie podnieść opłacalność dla pacjenta w przypadku stosowania preparatów firm zagranicznych. Chyba że ich producenci zdecydują się na obniżenie cen* – dodaje Marzena Sosnowska.

Jest sprawa!

Amerykańskie władze prowadzą śledztwo przeciwko Bristol-Myers Squibb (BMS), która płaci swojemu kanadyjskiemu konkurentowi – firmie Apotex, by ten nie produkował tańszej wersji sprzedawanego przez nią leku. Chodzi o Plavix – lek przeciwnowotworowy, który w pierwszej połowie tego roku dostarczył BMS aż 2,1 mld dolarów przychodów. Układ, którego szczegóły do niedawna były trzymane w głębokiej tajemnicy przed opinią publiczną, wywołał ogromne poruszenie w całej branży – zarówno ze strony producentów, jak i nabywców leków. Wszyscy twierdzą, że BMS działała nielegalnie, blokując działanie konkurenta, który mógł umożliwić pacjentom zmniejszenie kosztów leczenia. Mimo że amerykańska spółka, wraz ze swoim europejskim partnerem – Sanofi-Aventisem mają przyznane prawa patentowe na lek aż do 2011 r., Apotex miał zamiar wszcząć spór prawny i uzyskać zgodę na produkcję podobnego wyrobu od początku tego roku. Tak było jednak tylko do ubiegłej wiosny, kiedy to obie strony zawarły układ, w którym postanowiły, że kanadyjska firma porzuci swoje zamiary w zamian za uzyskanie pozwolenia na produkcję imitacji Plavixu już w kilka miesięcy po wygaśnięciu licencji dla BMS. Oprócz tego Apotex miał pobierać także od konkurenta korzyści finansowe.

Czysty Impel

Impel Cleaning, spółka z Grupy Impel, o wiodącej pozycji na rynku usług porządkowych, podpisała w lipcu trzy nowe kontrakty. Firma zadba o czystość Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Bydgoszczy, Specjalistycznego Szpitala Wojewódzkiego w Ciechanowie oraz Szkoły Podstawowej nr 1 w Kowarach. Wszystkie umowy zostały podpisane na 3 lata, a ich łączna roczna wartość przekracza 2,3 mln zł.

Leki dla niewidomych

Od stycznia 2010 r. na opakowaniach wszystkich polskich leków powinny być napisy brajlem. Taki jest wymóg Unii Europejskiej. Ministerstwo Zdrowia uważa, że ta operacja nie spowoduje podwyżki cen leków. Innego zdania jest Izba Gospodarcza Farmacja Polska. Według niej, ceny leków mogą znacznie wzrosnąć, ponieważ w Polsce jest mało drukarni, które mają czcionkę Braille'a.