

Учредитель журнала:



Генеральный партнер:



При поддержке:



РЕГУЛЯТОРНЫЕ ВОПРОСЫ

Фармацевтическая промышленность - один из драйверов российской экономики. Интервью с С. Цыбом	8-12
ФБУ «ГИЛС и НП» подвел итоги работы 2016 года	13
О. Колотилова. Перспективные векторы развития	14-18
Потенциал экспертов позволяет решать самые сложные задачи. Интервью В.В. Гутенёва	20-23
В Госдуме создан Экспертный совет по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности	21
В. Корешков. Общий рынок лекарств - новые возможности для населения и перспективы для бизнеса	24-27

GMP ИНСПЕКТОРАТ

А. Мешковский. Инспекция фармацевтического производства – продолжение разговора	28-31
А. Мешковский, С. Роннингер. Практика инспектирования по GMP: перспективы сближения национальных подходов, взаимного использования и признания результатов	32-39

НАДЛЕЖАЩАЯ ФАРМАКОПЕЙНАЯ ПРАКТИКА

Е. Саканян. ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России принимает участие в разработке руководства ВОЗ по фармакопейной практике	40-41
---	-------

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ РЫНОК: АНАЛИТИЧЕСКИЙ ОБЗОР

Frost & Sullivan, РИИ, ФРП. Глобальные тренды на мировом фармацевтическом рынке	42-53
DSM Group. Аналитический обзор: фармацевтический рынок России	54-57
Vi-ORTIS Group Consulting. Фармацевтический рынок Казахстана по итогам 2016 года	58-61
SPN Communications. Фармотрасль в зеркале СМИ	62-67

МОДЕРНИЗАЦИЯ ФАРМОТРАСЛИ

Денис Мантуров открыл ключевой инфраструктурный объект Биофармкластера «Северный» – Биокорпус МФТИ	68-71
НАНОЛЕК запустил производство вакцин и биотехнологических препаратов	72-75
Локализация производства и собственные разработки, – на вопросы отвечает генеральный директор НАНОЛЕК Михаил Некрасов	76-77
М. Степанов, Ю. Кот. Комментарии	78-79
Импортозамещение на новом фармацевтическом производстве в Кургане	80-83
Людмила Щербакова: Наши препараты будут абсолютно конкурентными	84-85
Локализация, как форма трансфера знаний, опыта и навыков. Интервью М.Гетьмана	86-89
НоваМедика готовится к запуску в эксплуатацию комплекса R&D лабораторий для разработки лекарств	90
Pfizer и НоваМедика заключили соглашение о трансфере в Россию технологий производства более 30 жизненно важных препаратов	92
НоваМедика успешно завершила клинические исследования первого препарата собственной разработки	93
Специнвестконтракты для ПАО «Фармимэкс» и ООО «ГЕРОФАРМ»	94-95
П. Родионов. СПИК, как новый инструмент поддержки отечественной фармацевтики	96-97
В ОЭЗ «Дубна» запущено опытное производство инновационного препарата	98-99
На заводе «ПОЛИСАН» запущено производство препаратов компании Pfizer	100-105

НАДЛЕЖАЩЕЕ ПРОИЗВОДСТВО

НПО Петровакс Фарм: развитие по нарастающей	106-109
Р. Калиновски. Максимальная гибкость ради достижения общих целей	110-113
К. Липман. Секрет успеха «Гриндекс» – непрерывное развитие	114-115
О. Неверова. Вакцины должны быть свои. Интервью с М. Хубиевой	116-123

НАДЛЕЖАЩАЯ ДИСТРИБЬЮТОРСКАЯ ПРАКТИКА

В. Шестаков. GDP-стандарты как гарантия качества лекарств	124-125
М. Хазанчук. Практика дистрибуции лекарственных препаратов в РФ сегодня	126-133
М. Пергаев. Организация фармацевтического склада	134-137
Н. Беспалов. Российская фармдистрибуция в 2016 году	138-139
Компания «Катрен» открыла новый логистический центр в Шушарах в Санкт-Петербурге	140-141
В Челябинске заработал новый логистический комплекс АО НПК «Катрен»	142-143

НАДЛЕЖАЩАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ПРАКТИКА

Испытания лекарств в лабораториях ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России соответствуют стандартам ВОЗ	144-147
Лабораторные комплексы Росздравнадзора	148-149
Раман-спектроскопия, как эффективный инструмент неразрушающего скрининга качества инъекционных лекарственных средств	150-152
Создана крупнейшая испытательная лаборатория по контролю качества лекарств	154-156
А. Крылатова, Е. Шохин. Управление оборудованием в GLP-лаборатории	158-162

НАДЛЕЖАЩАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ ПРАКТИКА

Требования к работе CRO в условиях современного фармацевтического рынка	164-166
---	---------

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ ТЕХНОЛОГИИ

A. Savas. Фармацевтическая сериализация и системы Track&Trace	168-171
IMCoPharma – Ваш партнер для разработки новых лекарственных средств	172-175
Благодаря гранту в 1,5 млн евро SANECA Pharma продолжает разработки АФИ	176-177
К. Фроленков. Синтез АФИ: некоторые аспекты организации производства и оснащения оборудованием	179-182
Н. Шимановский, А. Гринченко. Роль оборудования в обеспечении качества, безопасности и эффективности лекарственных препаратов	184-188
А. Гринченко. Преимущества капсул из растительного сырья	190-192
А. Сапронов. Проведение теста «Растворение с помощью проточной ячейки по методу USP 4»	194-198

НАДЛЕЖАЩЕЕ ИНФОРМАЦИОННОЕ СОПРОСОВЖДЕНИЕ

О. Шахов, Я. Смирнов. Проблематика внедрения информационных систем на фармацевтических производствах в контексте нарастающей конкуренции	200-202
К. Кошечкин. Возможности внедрения CALS/PLM-технологий на основных этапах жизненного цикла лекарственных средств	205-209

Выставки, ФОРУМЫ, КОНФЕРЕНЦИИ

Pharmtech & Ingredients 2016: выход на новый уровень	210-213
Н. Василиева. Выставке Pharmtech & Ingredients еще есть куда развиваться	214-219
Выставка «ФармМедПром-2016»: время премьер и новых планов	220-227