

Медицинские новости

Неоваскулген® получил регистрационное удостоверение

Начало продаж Неоваскулгена (камбиогенплазида) запланировано компанией на второй квартал 2012 г. после завершения процесса сертификации партий препарата. Неоваскулген® будет представлен на рынке в качестве готового лекарственного средства (раствор для инъекций, курс – 2 инъекции (2 упаковки)). В течение 2012 г. ИСКЧ планирует оформить включение препарата в федеральные и региональные программы финансирования лекарственной помощи населению. «Регистрация Неоваскулгена является событием особой значимости не только для нашей компании, но и для всей отрасли биотехнологий в России и за ее пределами, – комментирует генеральный директор ОАО «ИСКЧ» Артур ИСАЕВ. – Появление Неоваскулгена – первого из геннотерапевтических препаратов – открывает новые перспективы в лечении целого ряда заболеваний. Принцип действия препарата основан на стимуляции ангиогенеза, что обуславливает возможность лечения ишемических состояний различной локализации. В наших планах – вывод Неоваскулгена на рынки СНГ, а также разработка нового поколения и модифицированных версий препарата».

Неоваскулген® предназначен для лечения хронической ишемии нижних конечностей (ХИНК), в том числе критической ишемии (КИНК) – заболевания, обусловленного атеросклерозом. По данным ИСКЧ, число пациентов, которым ставится диагноз КИНК, в России составляет до 144 тыс. человек ежегодно, и у 30–40 тысяч из них проводится ампутация. Число пациентов с диагнозом ХИНК составляет порядка 1,5 млн человек. Существующие на сегодняшний день препараты консервативной

ОАО «ИСКЧ» (Институт стволовых клеток человека) – российская биотехнологическая компания, разрабатывающая и внедряющая продукты и услуги в области клеточных, генных и постгеномных технологий – сообщает о получении регистрационного удостоверения на Неоваскулген® (камбиогенплазмид) – первый российский геннотерапевтический препарат для лечения ишемии нижних конечностей атеросклеротического генеза.

терапии подразумевают проведение длительных курсов лечения и не обеспечивают стабилизации течения ХИНК.

Неоваскулген® является лекарственным препаратом, механизм действия которого направлен на стимуляцию роста кровеносных сосудов (терапевтический ангиогенез). Препарат представляет собой кольцевую плазмиду, несущую человеческий ген VEGF-165, кодирующий синтез фактора роста эндотелия сосудов (VEGF, Vascular Endothelial Growth Factor). Стимулируя рост коллатеральных сосудов, Неоваскулген® обе-

спечивает длительный лечебный эффект и способен улучшать качество жизни пациентов.

У больных с ХИНК препарат способствует увеличению дистанции безболевого ходьбы, а у пациентов с КИНК может предотвратить ампутацию. По данным клинических исследований, терапевтический эффект после курса Неоваскулгена сохраняется в течение 2 лет. Предполагается, что механизм действия препарата может обеспечить более длительный эффект – наблюдения за пациентами будут продолжаться в течение 5 лет.

Источник: www.gemabank.ru

Ranbaxy выводит на рынок США авторизованную генерическую версию Caduet®

В декабре 2011 г. Ranbaxy Pharmaceuticals Inc., дочерняя компания Ranbaxy Laboratories Ltd., в рамках соглашения с Pfizer Inc. провела лонч авторизованного дженерика – препарата Кадует® (аторвастатин + амлодипин) – в США.

В настоящее время продвижением препарата Кадует® на рынке занимается компания Pfizer. Кадует® применяют у пациентов с повышенным артериальным давлением и высоким уровнем холестерина в крови. По данным аналитической компании IMS Health, годовой доход от продаж этого лекарственного средства к сентябрю 2011 г. (по показателю МАТ, Moving annual total) составил 339 млн долл. США.

Венкат КРИШНАН (Venkat Krishnan), старший вице-президент и региональный директор компании Ranbaxy в США, отметил, что благодаря выводу на рынок этого лекарственного средства, представляющего собой комбинацию аторвастатина и амлодипина бесилата, в форме таблеток будет расширен портфель компании в сегменте лекарственных средств для лечения сердечно-сосудистых заболеваний.

Источник: www.apteka.ua