

Sanofi—Aventis впорхнула в Орел А польская Bioton выпорхнула

Французская фармкомпания Sanofi—Aventis Europe создает локальное производство инсулинов на российском рынке. Компания приобрела завод по производству инсулинов ЗАО «Биотон Восток». Сумма сделки не раскрывается. У польской компании Bioton S.A. компания приобрела 38% акций, а у соучредителя «Ланта-банка» и владельца золотодобывающей компании «Высочайший» Сергея Докучаева — 36%. Таким образом, Sanofi—Aventis станет первым из грандов инсулинового рынка России, оформившим прописку своих препаратов на территории страны. Вместе с Sanofi—Aventis компания «Биотон Восток» сможет добиться того, чего не дождалась от польских инвесторов: загрузки мощностей предприятия и увеличения доли своей продукции в секторе госзакупок, полагают эксперты.

О приобретении завода «Биотон Восток» Sanofi—Aventis Europe объявила 23 октября. Согласно сообщению французской компании, Sanofi—Aventis приобрела 74% акций ЗАО «Биотон Восток». 38% акций продала польская Bioton S.A., еще 36% — предприниматель Сергей Докучаев, соучредитель и председатель правления «Ланта-банка» (с этим банком на паритетных началах польская компания в 2004 г. инвестировала в завод) и владелец золотодобывающей компании «Высочайший». Еще 26% акций ЗАО по ситуации на 30 июня 2009 г. находились в собственности кипрской компании «Дархэм инвестментс», бенефициары которой некие физические лица. Местное информгентство «Регион 57» после сделки опубликовало информацию, согласно которой миноритории ЗАО «Биотон Восток» — предположительно члены семьи экс-губернатора Орловской области Егора Строева. Подтвердить или опровергнуть эту информацию к моменту подписания номера в печать не удалось. Сумма, за которую были приобретены акции «Биотона», не разглашается, однако говорится, что Bioton

также получит дополнительно 1,5–2,5 млн долл. США после завершения сделки, условием которой является одобрение российского антимонопольного ведомства. Как отметила директор по коммуникациям Sanofi—Aventis в России Татьяна Галкова, компания не исключает возможности выкупить оставшуюся долю в ЗАО. Руководитель департамента аналитических исследований и консалтинга ЦМИ «Фармэксперт» Николай Беспалов оценивает стоимость завода в 80–100 млн долл. США.

О намерении продать завод по производству инсулинов ЗАО «Биотон Восток» стало известно 21 мая, когда польский производитель инсулина, компания Bioton, обнародовала стратегию своего развития на 2009–2012 гг. Президент Bioton Януш Гай озвучил потенциальные активы на продажу, среди которых значилось и российское подразделение «Биотон Восток». Bioton намерен был выручить свыше 40 млн долл. США от продажи акций ЗАО. Решение уйти с российского рынка в компании связывали с финансовым кризисом, а также с тем, что компании так и не удалось добиться увеличения доли своей продукции на рынке

госзаказа. Как говорится в сообщении Sanofi—Aventis, после завершения сделки компания планирует расширить производство инсулинов, производя на заводе аналоги инсулинов и человеческие инсулины, включая такие бренды, как «Лантус», «Апидра», «Инсуман Базал» и «Инсуман Репид». По словам Татьяны Галковой, компания планирует сделать необходимые инвестиции для эксплуатации завода, однако уточнить сумму инвестиций представитель французской компании не стала. Не намерена Sanofi—Aventis продолжать выпуск препарата «Биотон Восток» Генсулин. «В настоящий момент «Биотон Восток» производит инсулин, права на который принадлежат одному из акционеров завода, который выйдет из состава акционеров после завершения сделки. Sanofi—Aventis не намерена продолжать производство этого препарата», — отметила Татьяна Галкова.

По данным ЦМИ «Фармэксперт», по итогам 1-го полугодия 2009 г. продажи Лантуса превысили 916 млн руб. в оптовых ценах (295,6 млн упак.), Инсумана — 210,4 млн руб. (156,6 млн упак.), а Апидры — 4,7 млн руб. (2 млн упак.). Все три препарата Sanofi—Aventis входят в TOP15 инсулиновых препаратов и их аналогов. Лантус является лидером продаж, Инсуман занимает 9-е место, Апидра — 13-е.

«Данное приобретение является важным этапом в реализации стратегии Sanofi—Aventis, направленной на улучшение качества лечения 10 млн пациентов с сахарным диабетом в России и позволит укрепить позиции компании на российском рынке инсулинов», — отмечается в сообщении компании.

По данным ЦМИ «Фармэксперт», доля ЗАО «Биотон Восток» на российском рынке инсулинов по итогам 1-го полугодия 2009 г. была более чем скромной — 0,53%; объем продаж достиг 22,6 млн руб. в оптовых ценах, или 37 тыс. упаковок. При этом компания входит в TOP6 корпораций — производи-

телей инсулина и их аналогов. Лидирует в топ-списке Novo Nordisk, продажи препаратов которой в 1-м полугодии 2009 г. составили 2 млрд руб. в оптовых ценах, или 1,7 млн упаковок. Компания занимает 47,8% рынка инсулинов и их аналогов в деньгах. Объем продаж Sanofi—Aventis в 1-м полугодии с.г. — 1,1 млрд руб. (доля рынка — 26%); Eli Lilly — 1 млрд руб. (23%); «Фармстандарта» — 85 млн руб. (2%); Института биоорганической химии РАН — 24,4 млн руб. (0,6%). Общий объем продаж инсулина и его аналогов в 1-м полугодии составил 183,4 млн долл. США, а в упаковках — 10,5 млн. Наибольший прирост продаж в денежном выражении по итогам 1-го полугодия 2009 г. по отношению к аналогичному периоду 2008 г. продемонстрировала российская компания «Фармстандарт». Продажи инсулинов компании увеличились на 29%. Пост продаж Sanofi—Aventis составил 25%, Novo Nordisk — 5%, а Eli Lilly — 0%. Продажи Института биоорганической химии РАН, напротив, упали на 23%.

Эксперты отмечают, что вместе с Sanofi—Aventis предприятие «Биотон Восток» сможет добиться того, чего не дождалась от польских инвесторов: загрузки мощностей предприятия и увеличения доли своей продукции в секторе госзакупок. «Конкуренция на российском рынке инсулинов очень высока, крупных игроков на рынке всего три. Все усилия местных игроков, в т.ч. «Фармстандарта», пока не привели к значительным успехам, рынок очень консервативен, поскольку от эффективности и качества препарата напрямую зависит жизнь пациента, — говорит Николай Беспалов. — Но для Sanofi—Aventis эта покупка — очень хороший шанс укрепить свои позиции на рынке в свете последних событий, направленных на локализацию производства ЛС в России».

Ольга Макаркина

Надежда на спасение

С 6 по 8 октября 2009 г. прошел Всероссийский конгресс кардиологов, объединивший ведущих специалистов этой области медицины. В рамках конгресса обсуждались многие актуальные проблемы современной кардиологии, но особый интерес участников вызвал симпозиум под председательством президента Российского медицинского общества по артериальной гипертензии проф. И.Е. Чазовой, посвященный легочной артериальной гипертензии (ЛАГ) — редкой, тяжелой и пока еще малоизученной патологии, уносящей жизни молодого трудоспособного населения. О злободневности вопроса свидетельствует не только то, что зал был буквально переполнен слушателями, но и то, что ЛАГ даже на Западе сегодня входит в число так называемых орфанных заболеваний. А любые сироты, как известно, требуют к себе особого внимания.

В России ЛАГ — сирота вдвойне. Это становится очевидным из беседы с основателем благотворительного фонда помощи пациентам с заболеваниями легких «Наташа» Евгением Комаровым. По его мнению, с легочной артериальной гипертензией сегодня связаны две крупные проблемы: «Первая — это недостаток информации о заболевании, что порой служит серьезным препятствием для своевременной диагностики ЛАГ. Но даже когда диагноз уже поставлен и подтвержден, мы сталкиваемся со второй проблемой, и пока она, увы, заводит нас в тупик. Речь идет о недоступности эффективных медикаментов. До недавнего времени в России вообще не существовало препаратов, воздействующих на причину развития болезни: все, что наша медицина могла предложить пациентам с ЛАГ, — это средства, временно снимающие симптомы заболевания. Сегодня в нашей стране наконец-то появился западный препарат, способный существенно продлить жизнь пациентов и улучшить ее качество, — это Траклир (бозентан). Но он стоит дорого, и, как и во всем мире, покупать его самостоятельно больные не в состоянии: обеспечение больных эффективным лечением ЛАГ должно быть заботой государства. Сейчас



все силы фонда направлены на поиск средств для закупки этого препарата. Однако следует понимать, что наши возможности чрезвычайно малы, а тем временем легочная артериальная гипертензия продолжает уносить жизни людей. Поэтому пока мы просто ждем,

что поддержка со стороны государства придет. До настоящего момента от представителей администрации наши пациенты, увы, получали только отказы».

На симпозиуме, посвященном проблеме ЛАГ, доклады ведущих ученых и врачей-кардиологов России затронули не только механизмы развития легочной гипертензии, проблемы ее диагностики, но и вопросы лечения: его своевременности, адекватности и доступности. Слова докладчиков были исполнены одновременно сострадания и оптимизма, ведь сегодня эффективная патогенетическая терапия стала возможной и для россиян: препарат

На вопрос о том, в чьих руках сегодня находится судьба этих пациентов, директор Российского медицинского общества по артериальной гипертензии, ученый секретарь секции артериальной гипертензии ВНОК, канд. мед. наук Сергей Наконечников ответил: «Могу вас заверить, что врачи сегодня делают все возможное. Мы неоднократно ставили и продолжаем ставить вопрос о необходимости скорейшего обеспечения пациентов препаратами перед крупнейшими правительственными организациями, в частности перед Минздравсоцразвития России. Ведущие специалисты Российского кардиологического научного центра, институтов пульмонологии и ревматологии настаивают на необходимости, более того, на жизненной важности скорейшего внесения в льготные списки препаратов для терапии ЛАГ. Увы, пока безрезультатно. Почему — вопрос к представителям власти. В золотом запасе нашей страны находится достаточно средств для строительства новых дорог и бесчисленных офисных зданий. А ведь по сравнению с этими затратами суммы, необходимые для того, чтобы подарить пациентам с ЛАГ как минимум 4–5 лет полноценной активной жизни, не столь уж велики. В этой ситуации главная задача врачей и самих пациентов не опускать руки, стараться как можно чаще говорить о проблеме, информировать о ней Минздравсоцразвития. Я очень надеюсь, что в ближайшее время ситуация сдвинется с мертвой точки. Ведь так просто не может продолжаться дальше: мы выписываем пациентам Траклир, а они не могут его получить, и помощь не поступает ни от одной из государственных структур». Сегодня пациентам с ЛАГ остается только ждать от каждого нового дня, что он принесет долгожданное лечение и шанс на жизнь.



Мария Бочарова