

ГЛОБАЛЬНЫЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ДАЙДЖЕСТ



**Регуляторные реформы, технологии и
доступность**

Июнь 2026 года



**ГЛОБАЛЬНЫЕ СТАНДАРТЫ И ОБЕСПЕЧЕНИЕ
КАЧЕСТВА (ВОЗ)**

**РЕГУЛЯТОРНАЯ ПОЛИТИКА И ДОСТУПНОСТЬ В
ЕВРОПЕ И США**

ДИНАМИКА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА АЗИИ

**ИСКУССТВЕННЫЙ ИНТЕЛЛЕКТ И ТЕХНОЛОГИИ
БУДУЩЕГО**

ГЛОБАЛЬНЫЕ СТАНДАРТЫ И ОБЕСПЕЧЕНИЕ КАЧЕСТВА (ВОЗ)



Модельные списки основных лекарственных средств

ВОЗ обновляет Модельные списки основных лекарств каждые два года, чтобы помогать странам определять приоритеты в здравоохранении.

Выбор ограниченного количества препаратов позволяет оптимизировать закупки, снизить затраты и улучшить доступ пациентов к лечению.

Основные лекарства должны быть всегда доступны в нужных дозировках и по приемлемой цене.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

Гарантия качества через преквалификацию

Около 70% стран мира имеют слабые системы контроля за медицинским оборотом.

Программа преквалификации ВОЗ решает эту проблему, проверяя документы и инспектируя производства по всему миру.

На конец 2025 года в перечень входило 1700 позиций. Программа помогает странам с низким уровнем дохода получать качественные препараты для лечения ВИЧ, туберкулеза, малярии и даже диабета.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

РЕГУЛЯТОРНАЯ ПОЛИТИКА И ДОСТУПНОСТЬ В ЕВРОПЕ И США



Кризис доступа к лекарствам в ЕС

Глава Европейского агентства по лекарственным средствам предупреждает о «критической точке»: из-за жесткого регулирования и ценовой политики США количество запусков новых препаратов в Европе сократилось более чем на треть.

Европа — второй по величине рынок фармацевтики и обладает универсальным здравоохранением, что ставит её в «очень сильное положение по доступу» в целом

Компании все чаще выбирают для инвестиций рынки США и Китая.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

Реформа ценообразования в США

Администрация США внедряет политику «наиболее благоприятствуемой нации» (MFN), привязывая внутренние цены к международным.

Уже заключены добровольные соглашения с 17 крупнейшими производителями, что должно снизить стоимость лекарств для американцев и усилить давление на цены в других странах.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

ДИНАМИКА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РЫНКА АЗИИ



Китай: Ускорение регистрации инновационных лекарств

Государственное управление по контролю за фармацевтической продукцией (NMPA) планирует усилить надзор за качеством на всех этапах жизненного цикла препаратов, строго пресекая любые нарушения закона.

Особое внимание уделяется ускорению процедур одобрения новых лекарств, чтобы современные методы лечения быстрее становились доступными для населения.

Реформа позволяет компаниям подавать заявки напрямую, освобождает качественные дженерики от локальных испытаний и вводит механизм ранних консультаций с регулятором. Также усиливается надзор за качеством на всех этапах жизненного цикла препарата.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

Индия: Революция на рынке средств для похудения

Истечение срока патента на семаглютид в Индии открывает дорогу для производства дешевых дженериков Ozempic и Wegovy.

Ожидается, что выход 50 местных брендов снизит стоимость месячного курса более чем вдвое (до \$36–54).

Это сделает современные GLP-1 препараты доступными для 77 миллионов индийцев с диабетом 2-го типа.

Однако индийский регулятор предостерегает от бесконтрольного использования этих лекарств и уже поставил запрет на прямую рекламу этих препаратов потребителям, настаивая на важности диеты и физических нагрузок.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

НОВЫЕ ПРАВИЛА ИГРЫ: КАК ИИ МЕНЯЕТ РАЗРАБОТКУ ЛЕКАРСТВ



Ускорение разработки лекарств

Интеграция искусственного интеллекта и автоматизации превращает процессы, ранее занимавшие годы, в задачи, решаемые за месяцы.

Технологии позволяют моделировать молекулярные взаимодействия в виртуальной среде и предсказывать токсичность препаратов еще до начала физических тестов.

Этот цифровой конвейер превращает медленный и дорогой процесс в быстрый и интеллектуальный поиск жизненно важных лекарств.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

Стандарты использования ИИ в фарминдустрии

Управления по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США (FDA) совместно с Европейским агентством по лекарственным средствам (EMA) разработали 10 руководящих принципов для использования ИИ в разработке лекарств

Они включают человекоцентричный подход, оценку рисков, управление данными и четкое информирование о характеристиках моделей.

[ЧИТАТЬ ПОЛНОСТЬЮ](#)

**ИНСТИТУТ ЗДОРОВЬЯ И СТРАТЕГИЧЕСКОГО РАЗВИТИЯ
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН**



[@sttmuz](#)



[@salomatlik_instituti](#)



[Salomatlik va strategik rivojlanish instituti](#)



[Salomatlik va strategik rivojlanish instituti](#)