

23-24 ОКТЯБРЯ 2020



ОНЛАЙН-ТРАНСЛЯЦИЯ



**ЦЕНТРАЛЬНО- И ВОСТОЧНО-ЕВРОПЕЙСКАЯ ШКОЛА ОНКОЛОГИИ:
«РАК ЖЕЛУДКА И ПИЩЕВОДА»,
«ОНКОГИНЕКОЛОГИЯ», «РАК ЛЕГКОГО»**

КАТАЛОГ УЧАСТНИКОВ

ГЕНЕРАЛЬНЫЙ СПОНСОР



ФОРТ (FORT)

Адрес: Россия, 119435, Москва,
Большой Саввинский переулок, д.10А

Тел.: +7 (499) 922-19-69

Сайт: www.fort-bt.ru

ООО «ФОРТ» (входит в Marathon Group, акционерами являются также «Нацимбио» и ООО «Мегард Групп») – научно-производственный комплекс, расположенный в Рязанской области, был открыт в апреле 2014 г. Полностью соответствует требованиям международного стандарта GMP.

ООО «ФОРТ» занимается разработкой, производством и продвижением биологических лекарственных препаратов для профилактики инфекционных заболеваний. Основной продукт завода – вакцина для профилактики гриппа **«Ультрикс®»** (Собственная разработка). В июле 2019 года международная фармацевтическая компания MSD и российская научно-производственная компания ФОРТ договорились о сотрудничестве в области поэтапной локализации производства вакцины для профилактики ротавирусной инфекции – **РОТАТЕК®**, ветряной оспы – **ВАРИВАКС®**, а также против вируса папилломы человека (ВПЧ) – **ГАРДАСИЛ®**.

FORT LLC (part of the Marathon Group, the shareholders are also Natsimbio and Megard Group LLC), scientific-productive complex located in the Ryazan region, was opened in April 2014. Fort LLC is fully consistent with the requirements of international GMP standard.

LLC FORT is engaged in the development, production and promotion of biological drugs for the prevention of infectious diseases. The main product of the factory – the vaccine for the prevention of influenza **Ultrix®** (Own development). In July 2019, the international pharmaceutical company MSD and the Russian research and production company FORT agreed to cooperate in the phased localization of the production of vaccines for the prevention of rotavirus infection – **ROTATEK®**, varicella – **VARIVAX®**, and Human papillomavirus infection (HPV infection) – **GARDASIL®**.



Помогите Вашим пациентам защититься от заболеваний*, вызванных ВПЧ 6, 11, 16 и 18 типами¹:

● **предраковые поражения и рак:**

- шейки матки
- вульвы
- влагалища
- анального канала

● **аногенитальные кондиломы**

МИНИМАЛЬНАЯ КЛЮЧЕВАЯ ИНФОРМАЦИЯ ПО БЕЗОПАСНОСТИ

НА ОСНОВАНИИ ИНСТРУКЦИИ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ГАРДАСИЛ®, РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР ЛС-002293

Название препарата: Гардасил®. **Группировочное название:** вакцина против вируса папилломы человека квадринальная рекомбинантная (типов 6, 11, 16, 18). Human Papillomavirus (Types 6, 11, 16, 18) quadrivalent recombinant vaccine. **Противопоказания:** гиперчувствительность к активным компонентам и вспомогательным веществам вакцины, при возникновении симптомов гиперчувствительности после введения вакцины Гардасил® введение последующей дозы вакцины противопоказано; гемофилия, тромбоцитопения или любые нарушения свертываемости крови являются относительным противопоказанием к внутримышечному введению вакцины; если отмечается острое тяжелое лихорадочное заболевание, то введение вакцины следует отложить, вместе с тем, наличие легкой инфекции или небольшого подъема температуры тела не является противопоказанием к вакцинации. **Особые указания:** подкожное и внутривенное введение вакцины не изучалось и поэтому не рекомендуется. Как и при введении любой вакцины, в лечебно-профилактическом кабинете всегда нужно иметь наготове соответствующие лекарственные средства на случай развития редкой анафилактической реакции на введение вакцины. Непосредственно после введения вакцины в течение 30 мин за пациентом осуществляется медицинское наблюдение с целью своевременного выявления поствакцинальных реакций и осложнений и оказания экстренной медицинской помощи. При проведении любой вакцинации может наблюдаться обморок, особенно у подростков и молодых женщин; у лиц с нарушенной реактивностью иммунной системы вследствие применения иммуносупрессантной терапии (системные кортикостероиды, цитотоксические препараты, антиметаболиты, алкилирующие препараты), генетического дефекта, инфекции вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ) и других причин защитный эффект может быть снижен; вакцину следует вводить с осторожностью лицам с тромбоцитопенией и любыми нарушениями свертывания крови, поскольку после внутримышечной инъекции у таких лиц может развиваться кровотечение. **Побочное действие:** наиболее частые нежелательные явления: пирексия, боль в конечностях; местные реакции: покраснение, боль, припухлость, зуд, гематома; нежелательные реакции, о которых сообщалось во время пострегистрационного применения вакцины, достоверно оценить частоту которых и связь с прививкой не представляется возможным: флегмона, идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура, лимфаденопатия, головокружение, головная боль, синдром Гийена-Барре, острый рассеянный энцефаломиелит, обморок, иногда сопровождаемый тонически-клоническими судорогами, тошнота, рвота, артралгия, миалгия, астения, усталость, озноб, дискомфорт, реакции гиперчувствительности, включая анафилактические/анафилоидные реакции, бронхоспазм и крапивницу. **Показания к применению:** вакцина показана к применению лицам в возрасте от 9 лет для предупреждения: предраковых генитальных поражений (цервикальная внутриэпителиальная неоплазия 1/2/3 степени (CIN), аденокарцинома шейки матки in situ (AIS), внутриэпителиальная неоплазия вульвы (VIN) 1/2/3 степени и влагалища (VaIN) 1/2/3 степени; предраковых поражений анального канала (внутриэпителиальная неоплазия анального канала (AIN) 1/2/3 степени), вызванных ВПЧ 6, 11, 16 и 18 типов; рака шейки матки, вульвы, влагалища и анального канала, вызванных ВПЧ 16 и 18 типов; аногенитальных кондилом (condyloma acuminata), вызванных ВПЧ 6 и 11 типов.

Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение: Мерк Шарп и Доум Б.В., Нидерланды.

*На территории РФ вакцина Гардасил® показана к применению лицам в возрасте от 9 лет для предупреждения: предраковых генитальных поражений (цервикальная внутриэпителиальная неоплазия 1/2/3 степени (CIN), аденокарцинома шейки матки in situ (AIS), внутриэпителиальная неоплазия вульвы (VIN) 1/2/3 степени и влагалища (VaIN) 1/2/3 степени), предраковых поражений анального канала (внутриэпителиальная неоплазия анального канала (AIN) 1/2/3 степени), вызванных ВПЧ 6, 11, 16, 18 типов; рака шейки матки, вульвы, влагалища и анального канала, вызванных ВПЧ 16, 18 типов; аногенитальных кондилом (condyloma acuminata), вызванных ВПЧ 6, 11 типов. ВПЧ — вирус папилломы человека

1. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Гардасил®, регистрационный номер ЛС-002293.



ООО «МСД Фармасьютикалс»
Россия, 119021, Москва,
ул. Тимура Фрунзе, д. 11, к.1 БЦ «Демидов»
Тел.: +7 (495) 916-7100, Факс: +7 (495) 916-7094,
www.msdl.ru



ООО «ФОРТ»
Россия, 119435, г. Москва,
Большой Саввинский переулок, д.10А
Тел. +7 (499) 922-1969
www.fort-bt.ru

ОФИЦИАЛЬНЫЙ СПОНСОР

BIOSCAD
Biotechnology Company

БИОКАД (BIOSCAD)

Адрес: Россия, 191186, Санкт-Петербург,
ул. Итальянская, д.17, лит. А

Тел.: +7 (812) 380-49-33 (доб. 650 и 6350)

Сайт: www.biocad.ru

BIOSCAD — одна из крупнейших биотехнологических международных инновационных компаний в России, объединившая научно-исследовательские центры мирового уровня, современное фармацевтическое и биотехнологическое производство, доклинические и клинические исследования, соответствующие международным стандартам.

BIOSCAD — компания полного цикла создания лекарственных препаратов от поиска молекулы до массового производства и маркетинговой поддержки. Препараты предназначены для лечения онкологических и аутоиммунных заболеваний. Продуктовый портфель в настоящее время состоит из 60 лекарственных препаратов; порядка 40 продуктов находятся на разных стадиях разработки.

В **BIOSCAD** работает более 2700 человек, из которых около одной трети — ученые и исследователи. Офисы компании есть в Индии, ОАЭ, Казахстане, Беларуси, Китае, Бразилии, Вьетнаме.

АВЕГРА® БИОКАД

бевацизумаб

Расширяя горизонты современной терапии

≡ Первый зарегистрированный
российский биоаналог
бевацизумаба ^{*},^{**}

≡ Доказанная терапевтическая
эквивалентность^{*}

Реклама

* Орлов С.В., с соавт.,
«Исследования и практика
в медицине», №4,
2015, т.2, с. 132-136

** ГРАС

RU.AVE.00229.18.10.2019

BIOCAD
Biotechnology Company

Адрес
191186, Россия, Санкт-Петербург,
ул. Итальянская, д.17, лит. А

Контакты
8 (812) 380-49-33
www.biocad.ru

ОФИЦИАЛЬНЫЙ СПОНСОР



MSD

Адрес: Россия, 119021, Москва,
ул. Тимура Фрунзе, д. 11, к. 1

Тел.: +7 (495) 916-71-00

Факс: +7 (495) 916-70-94

Сайт: www.ru.abbott; www.abbott.com

Более 125 лет компания **MSD** создает и производит лекарственные препараты и вакцины для профилактики и лечения опасных заболеваний в мире, реализуя свою миссию по спасению и улучшению жизни людей.

MSD – это фирменное наименование компании Merck & Co. Inc., штаб-квартира которой находится в Кенилворте, штат Нью-Джерси, США. Мы реализуем и поддерживаем стратегии, программы и партнерские проекты, которые способствуют повышению доступа пациентов к нашим лекарственным препаратам.

Сегодня **MSD** продолжает оставаться первопроходцем в исследованиях по профилактике и лечению заболеваний, которые угрожают жизни людей и животных, включая онкологические и инфекционные заболевания, такие как ВИЧ-инфекция и лихорадка Эбола. Мы стремимся быть ведущей мировой биофармацевтической компанией, ориентированной на научные достижения.

Для получения дополнительной информации вы можете посетить наш сайт: www.msd.ru или связаться с нами в Twitter, Facebook, Instagram, YouTube и LinkedIn.

КИТРУДА®

меняет представления о ВЫЖИВАЕМОСТИ

Показания к применению препарата Китруда®¹



Рак легкого*



Меланома



ПКР



кЛХ



РШМ



Опухоли
с MSI-H



Рак головы
и шеи



Уротелиальный
рак



Рак желудка



ГЦР

* Препарат Китруда имеет показания к применению при немелкоклеточном и мелкоклеточном раке легкого
1. Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Китруда®

Ключевая информация по безопасности лекарственного препарата Китруда® в соответствии с одобренной в РФ Инструкцией № ЛП-003972-061119

Торговое название: Китруда®. **МНН** – пембролизумаб. **Лекарственная форма:** концентрат для приготовления раствора для инфузий (100 мг). **Показания к применению:** Меланома - лечение взрослых пациентов с неоперабельной или метастатической меланомой. В качестве адъювантной терапии у пациентов с поражением лимфатических узлов после хирургического лечения. Немелкоклеточный рак легкого (НМРЛ) - в комбинации с х/терапией (препарат платины и пеметрексед) в 1-ой линии терапии у пациентов с метастатическим немелкоклеточным НМРЛ; в комбинации с карбоплатином и паклитакселом или альбумин-стабилизированным нанодисперсным паклитакселом в качестве 1-ой линии терапии у пациентов с метастатическим немелкоклеточным НМРЛ при отсутствии мутаций в генах эпидермального фактора роста (EGFR) или киназы анапластической лимфомы (ALK). В качестве монотерапии 1-ой линии у пациентов с местнораспространенным или метастатическим НМРЛ с экспрессией PD-L1 $\geq 1\%$, при отсутствии мутаций в генах EGFR или ALK. В качестве монотерапии для лечения пациентов с распространенным НМРЛ с экспрессией PD-L1 $\geq 1\%$ опухолевыми клетками, которые ранее получали терапию, включающую препараты платины. При наличии мутаций в генах EGFR или ALK пациенты должны получить соответствующую специфическую терапию. Мелкоклеточный рак легкого - для пациентов с местнораспространенным или метастатическим мелкоклеточным раком легкого, которые ранее получили две или более линии терапии. Рак головы и шеи - рецидивирующий или метастатический плоскоклеточный рак головы и шеи с прогрессированием заболевания во время или после химиотерапии, включающей препараты платины. Классическая лимфома Ходжкина (кЛХ) - у взрослых и детей с рефрактерной кЛХ или с рецидивом заболевания после трех и более линий предшествующей терапии. Уротелиальная карцинома - местнораспространенная или метастатическая уротелиальная карцинома при невозможности проведения химиотерапии, включающей цисплатин, с экспрессией PD L1 (CPS ≥ 10) или при невозможности проведения химиотерапии любыми препаратами платины, независимо от экспрессии PD L1. Для лечения пациентов с местнораспространенной или метастатической уротелиальной карциномой, которые ранее получили химиотерапию, включающую препараты платины. Рак желудка - рецидивирующая местно-распространенная или метастатическая аденокарцинома желудка или пищевода-желудочного перехода с положительной экспрессией PD-L1 (CPS ≥ 1) при прогрессировании на фоне или после проведения двух и более линий предшествующей терапии, включая химиотерапию фторпиримидинами и препаратами платины, а также, при необходимости, таргетной терапии препаратами анти-HER2/neu. Злокачественные новообразования с высоким уровнем микросателлитной нестабильности - у пациентов с распространенными опухолями с высоким уровнем микросателлитной нестабильности (MSI-H), включая нарушения системы репарации ДНК (dMMR), которые ранее получали терапию. Гепатоцеллюлярная карцинома - при прогрессировании на анти-ангиогенной терапии ингибиторами тирозинкиназ (ИТК). Рак шейки матки - рецидивирующий или метастатический рак шейки матки с экспрессией PD L1 (CPS ≥ 1) при прогрессировании заболевания на фоне или после проведения химиотерапии. Почечно-клеточный рак - в комбинации с акситинибом показан в качестве 1-ой линии терапии у пациентов с распространенным почечно-клеточным раком (ПКР). Противопоказания: Тяжелая гиперчувствительность к пембролизумабу или к другим компонентам препарата. Почечная недостаточность тяжелой степени. Печеночная недостаточность средней и тяжелой степени. Возраст до 18 лет (при лечении кЛХ - менее 2 лет). Беременность. Период грудного вскармливания. Особые указания. У пациентов, получавших препарат Китруда®, отмечались иммуноопосредованные нежелательные реакции. Большинство иммуноопосредованных нежелательных реакций, наблюдавшихся в клинических исследованиях, были обратимы и контролировались посредством временной отмены приема препарата Китруда®, применения кортикостероидов и/или симптоматической терапии. Иммуноопосредованные нежелательные реакции, затрагивающие более одной системы организма, могут развиваться одновременно. Побочное действие: Безопасность препарата Китруда® изучалась у 4948 пациентов с распространенной меланомой, меланомой 3-й стадии после хирургического лечения (адъювантная терапия), НМРЛ кЛХ, уротелиальной карциномой или раком головы и шеи. Наиболее частыми нежелательными реакциями (> 10%) при применении препарата Китруда® были утомляемость (34,1%), сыпь (22,7%), тошнота (21,7%), диарея (21,5%) и зуд (20,2%). Большинство сообщенных нежелательных реакций были 1 или 2 степени тяжести. Безопасность пембролизумаба при применении в комбинации с химиотерапией изучалась в клинических исследованиях у 791 пациента с НМРЛ. В этой популяции пациентов наиболее частыми нежелательными реакциями были тошнота (49%), анемия (48%), усталость (38%), запор (34%), диарея (31%), нейтропения (29%) и снижение аппетита (28%). Безопасность пембролизумаба при применении в комбинации с акситинибом изучалась в клиническом исследовании у 429 пациентов с распространенным ПКР. В этой популяции пациентов наиболее частыми нежелательными реакциями были диарея (54%), повышение артериального давления (45%), усталость (38%), гипотиреоз (35%), снижение аппетита (30%), синдром ладонно-подошвенной эритродисестезии (28%), тошнота (28%). Данные по иммуноопосредованным нежелательным реакциям основаны на информации пациентов, получавших пембролизумаб в клинических исследованиях. Иммуноопосредованные нежелательные реакции (все степени тяжести): гипотиреоз – 10,4%, гипертиреоз – 4,0%, пневмонит – 3,7%, колит – 2,0%, гепатит – 0,8%, гипопизит – 0,6%, нефрит – 0,3%, сахарный диабет 1 типа – 0,2%; тяжелые кожные реакции – 1,3%; тяжелые инфузионные реакции – 0,2%. RU-KEY-00265_12.2019

000 «МСД Фармасьюткалс»

Россия, 119021, Москва, ул. Тимура Фрунзе, 11 строение 1. Тел.: +7 (495) 916-71-00, факс: +7 (495) 916-70-94. www.msd.ru.

Перед назначением любого препарата, упомянутого в данном материале, пожалуйста, ознакомьтесь с полной инструкцией по применению, предоставляемой компанией-производителем.

Компания MSD не рекомендует применять препараты компании способами, отличными от описанных в инструкции по применению. RU-KEY-00311_01.2020



ПАРТНЕРЫ



ABBOTT LABORATORIES

Адрес: Россия, 125171, Москва, Ленинградское шоссе,
д. 16А, строение 1, БЦ «Метрополис»

Тел.: +7 (495) 258-42-80, 258-42-81

Сайт: www.ru.abbott; www.abbott.com

E-mail: info.molecular.russia@abbott.com

Мировой лидер в области медицины, помогающий людям жить полной жизнью на всех ее этапах. Молекулярные тесты Abbott для обнаружения ВПЧ высокого канцерогенного риска прошли клиническую валидацию и успешно используются для скрининга рака шейки матки, в том числе и первичного, на всех континентах мира.

World leader in medical industry helping people to live to the fullest every moment of their lives. Abbott molecular assays for high risk HPV genotypes detection are clinically validated and broadly used for cervical cancer screening, including primary screening set-up, worldwide.

ABBOTT REALTIME HIGH RISK HPV

Клинически валидированный тест для оптимизированного цервикального скрининга на основе ВПЧ*-тестирования

Тест прошел клиническую валидацию согласно Международным консенсусным рекомендациям¹ и удовлетворяет критериям *Meijer*, предъявляемым к молекулярным тестам для первичного цервикального скрининга.^{2,3}

ПЕРЕДОВЫЕ НАУЧНЫЕ РАЗРАБОТКИ

- Качественный мультиплекс-тест на основе ПЦР** в режиме реального времени с высокой специфичностью обнаруживает 14 генотипов ВПЧ высокого онкогенного риска без перекрестной реактивности с генотипами низкого онкогенного риска.⁴
- Тест отдельно обнаруживает два наиболее онкогенных генотипа ВПЧ 16 и ВПЧ 18 и совместно группу из 12 других генотипов ВПЧ высокого онкогенного риска, что позволяет без дополнительного тестирования выявить женщин с наиболее высоким риском развития рака шейки матки.
- Наличие достаточного количества материала в соскобе эпителиальных клеток подтверждается истинным клеточным внутренним контролем на основе гена человеческого бета-глобина, присутствующего в анализируемых клетках и подвергающегося тем же процедурам, что и ДНК ВПЧ.



1. Arbyn *et al.*, Clin Microbiol Infect. 2015 Sep;21(9):817-26
2. Meijer *et al.*, Int J Cancer. 2009;124:516-20
3. Hesselink *et al.*, J Clin Microbiol. 2013;51:2409-10
4. Huang *et al.*, J Clin Virol. 2009;45(Suppl.1):13-17

ООО «Эбботт Лэбораториз»

125171, Россия, г. Москва, Ленинградское шоссе, д. 16А, стр. 1
Тел.: (495) 258-42-70 (80), факс: (495) 258-42-71 (81)
E-mail: info.molecular.russia@abbott.com
Сайт: www.ru.abbott

*ВПЧ - вирус папилломы человека; **ПЦР - полимеразная цепная реакция.
RealTime является торговой маркой Abbott Laboratories в различных юрисдикциях.
© Abbott Laboratories, 2019 AMD.14367 RUS

Регистрационное удостоверение МИ № ФСЗ 2009/04560 от 24.08.2016
Информация предназначена для медицинских специалистов.

ПАРТНЕРЫ



QIAGEN RUSSIA

Адрес: Россия, 123112, Москва, Пресненская наб.,
д. 6, стр. 2, этаж 50, пом. 5001

Тел.: +7 (499) 703-15-56

Сайт: www.qiagen.moscow

QIAGEN является мировым лидером в технологиях анализа биологических образцов и предлагает следующую продукцию для лабораторий молекулярной диагностики и научных исследований в области онкологических заболеваний:

- **Диагностика ВПЧ и скрининг РШМ** – тесты Digene и careHPV.
- **NGS** – секвенатор и онкопанели GeneReader, онкопанели QIAseq.
- **Анализ данных NGS** – программное обеспечение CLC Genomics, GeneGlobe и QCI.
- **Экстракция ДНК и РНК** – станции QIASymphony и QIAcube, а также различные колонки и наборы.
- **Автоматизация подготовки ПЦР-смесей** – станции QIASymphony и QIAgility.
- **Реал-тайм ПЦР** – приборы QIAquant, Rotor-Gene и онкотесты.
- **Цифровая ПЦР** – прибор QIAcuity.

QIAGEN¹ – Ваш надежный партнер в скрининге рака шейки матки!

Тесты для обнаружения вируса папилломы человека (ВПЧ) и скрининга на рак шейки матки (РШМ) методом гибридного захвата (HC2²):

Тест-система careHPV*

Определяет ДНК 14 генотипов ВПЧ высокого риска (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 и 68).

- Возможность первичного скрининга на РШМ на базе небольших лечебных учреждений или передвижных мобильных комплексов
- Образцы могут быть собраны самостоятельно пациентом
- Результат исследования может быть получен уже через 2,5 часа
- CE-IVD³
- Преквалификация ВОЗ⁴

*РУ от 27 ноября 2017 года № РЗН 2017/6511, № РЗН 2017/6483

Тест-система digene HC2 HPV DNA Test**

Качественное определение наличия 13 типов ВПЧ высокого онкогенного риска (16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 68), а также генотипирование 16, 18 и 45 типов.

- Валидированный тест⁵. Обследовано более 100 млн женщин⁵
- Чувствительность – 97,9%⁵
- Специфичность – 91,3%⁵
- FDA⁶ и CE-IVD³

**РУ от 7 мая 2009 года № ФСЗ 2009/03886, РУ от 13 января 2020 года №ФСЗ 2010/06595

Больше информации на сайте thehpvtest.ru



1. QIAGEN (Кайджен) – QIAGEN N.V.
2. HC2 (эйч си ту) – аббревиатура англ. hybrid capture 2 – «гибридный захват 2»
3. CE-IVD (си и – ай ви ди) – аббревиатура фр. Conformité Européenne – «европейское соответствие»), аббревиатура англ. In vitro diagnostic – «in-vitro диагностика».
4. https://www.who.int/diagnostics_laboratory/evaluations/pq-list/180713_pqpr_pqdx_0085_028_00_car_ehpv_with_labelling.pdf?ua=1
5. Meijer, C.J., et al. (2009) Guidelines for human papillomavirus DNA test requirements for primary cervical cancer screening in women 30 years and older. Int. J. Cancer 124 (3): 516-520
6. FDA (эф ди эй) – аббревиатура англ. Food and Drug Administration – «Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов»

ПАРТНЕРЫ



АО «РОШ-МОСКВА»

Адрес: Россия, 107045, г. Москва,
Трубная площадь, дом 2

Тел.: +7 (495) 229-29-99

Сайт: www.roche.ru

«Рош» — глобальная инновационная компания в области фармацевтики и диагностики, которая использует передовую науку, чтобы улучшить жизни людей. Объединение фармацевтического и диагностического подразделений позволяет **«Рош»** быть одним из лидеров в области персонализированной медицины — стратегии, направленной на разработку эффективных медицинских решений для пациентов, с учетом индивидуальных особенностей каждого.

«Рош» — один из крупнейших производителей биотехнологических лекарственных препаратов для лечения онкологических, аутоиммунных, инфекционных и офтальмологических заболеваний и нарушений центральной нервной системы. Компания также является одним из лидеров в области диагностики *in vitro* и гистологической диагностики онкологических заболеваний, а также пионером в области самоконтроля сахарного диабета.

«Рош» была основана в 1896 году. На протяжении своей истории она продолжает искать новые возможности профилактики, диагностики и лечения заболеваний и вносит значимый вклад в общественное развитие. Компания также стремится улучшить доступ пациентов к медицинским инновациям, работая со всеми заинтересованными сторонами. Более 30 препаратов «Рош», в том числе жизненно важные антибиотики, противомалярийные и противоопухолевые препараты, включены в Примерные перечни основных лекарственных средств ВОЗ. Кроме того, 10 лет подряд компания «Рош» признается лидером в сфере фармацевтики, биотехнологий и медико-биологических наук по показателям устойчивости индекса Доу-Джонса.

Группа компаний «Рош», штаб-квартира которой расположена в Базеле, Швейцария, имеет представительства более чем в 100 странах мира. В компании работают более 94 000 человек. В 2018 году инвестиции «Рош» в исследования и разработки составили 11 млрд швейцарских франков. «Рош» полностью принадлежит компания Genentech, США, а также контрольный пакет акций компании Chugai Pharmaceutical, Япония. Дополнительную информацию о компании «Рош» в России можно получить на сайте www.roche.ru.

ПАРТНЕРЫ

ООО «АСТРАЗЕНЕКА ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ»



Адрес: Россия, 123110, г. Москва, 1-й
Красногвардейский проезд, д.21, стр.1.,
30 этаж, Б/Ц «Око», СИТИ

Тел.: +7 (495) 799-56-99

Факс: +7 (495) 799-56-98

Email: Moscow.Reception@astrazeneca.com

Сайт: www.astrazeneca.ru

«АстраЗенека» является международной инновационной биофармацевтической компанией, нацеленной на исследование, развитие и коммерческое использование рецептурных препаратов в таких ключевых терапевтических областях, как онкология, кардиология и сахарный диабет, респираторные, воспалительные и аутоиммунные заболевания, а также в неврологии. Компания представлена более чем в 100 странах мира.