

شرایط واردات داروهای برند اعلام شد
نخستین واکسن جهان که توسط هوش مصنوعی طراحی شده است
پرفروش‌ترین داروهای ایران در ۱۴۰۴ معرفی شدند
مقابله با سرطان با فناوری بومی



لینکووار؛ برند
تخصصی واریان
فارمد در مدیریت
درمان چاقی

اینفوگرافیک

اثر چند سامانه‌ای داروهای GLP-1

گزارش

انقلاب در درمان چاقی
نگاهی به داروهایی که جهان را
شگفت‌زده کرده‌اند!

دست‌آورد

انسولین استنشاقی شرکت MannKind
برای کودکان مبتلا به دیابت تأیید شد



ماهنامه خبری تحلیلی

خرداد ۱۴۰۵

سال سوم، شماره ۱۴۳

ماهنامه

خبری تحلیلی
پرسیاوشان

به همت

معاونت منابع انسانی
و توسعه مدیریت

طراحی و نشر: روابط عمومی

۲۴۸۵۲۰۰۰

golrangpi.com

Golrangpi_com

Golrangpi

Gpi

Golrangpi

۱۳-۳

اخبار صنایع داروسازی

- همکاری چهار نهاد مهم برای تولید محصولات و خدمات دانش بنیان حوزه سلامت
- رونمایی از داشبورد عمومی در نخستین دوشنبه پویش "نبض تحول دیجیتال"
- فارمکس ۲۰۲۶ از ۱۷ تا ۱۹ شهریور برگزار می‌شود
- معرفی بزرگ‌ترین شرکت‌های دارویی و پخش داروی ایران در سال ۱۴۰۴
- شرایط واردات داروهای برند اعلام شد
- درمان آرتروز با سلول‌های بند ناف
- سیناژن تأییدیه کمیسیون اروپا را برای داروی زاندوریا دریافت کرد
- پژوهشگاه رویان چگونه به یکی از قطب‌های علمی و درمانی منطقه تبدیل شد؟
- تیزرپاتاید تزریقی اکتوورکو به بازار دارویی کشور عرضه شد
- از احیای برند لدربی تا قرارگیری در بین پنج شرکت اول طرح ذخایر داروهای راهبردی
- مقابله با سرطان با فناوری بومی؛ امیدی تازه برای بیماران با جلوگیری از قطع عضو ده‌ها نفر
- نظام هوشمند ردیابی کالاهای سلامت محور وارد فاز جدید اجرایی شد
- از توسعه همکاری‌های سلامت تا روایت رنج میناب در قلب ژنو
- از دریافت پروانه ۹ دوز مولکول جدید تا رکوردشکنی تولید با وجود مشکلات
- اعطای ۱۰ درصد مشوق IRC برای واردات سریع تجهیزات پزشکی
- سفتازیدیم-آویبکتام؛ راهکار نوین و نجات‌بخش کوبل دارو برای مقابله با عفونت‌های مقاوم
- پرفروش‌ترین داروهای ایران در ۱۴۰۴ معرفی شدند
- ورود فوروپین به بازار دارویی کشور با هدف بهبود دسترسی به درمان ناباروری
- قیمت دارو باید سه بار در سال اصلاح شود
- گرانی و کمبود دارو، روند درمان معتادان را مختل کرده است
- بیمه سلامت ۹۰ هزار میلیارد تومان به مراکز درمانی بدهکار است

۱۴-۱۳

اخبار منطقه

- ترکیه از نظر دسترسی به داروهای نوآورانه در اروپا در رتبه آخر قرار گرفت
- پاکستان به دنبال تولید مشترک دارو و واکسن با چین
- مشوق‌های جدید دولت ازبکستان برای توسعه صنعت داروسازی
- افزایش سه برابری سرمایه‌گذاری در صنعت داروسازی قزاقستان
- غول داروسازی روسیه به زودی صادرات به افغانستان را آغاز می‌کند

۱۵-۱۶

اخبار دارویی بین‌الملل

- ۱۰ شرکت داروسازی با بیشترین بودجه تحقیق و توسعه در ۲۰۲۵
- ۱۰ داروی مهم که در ۲۰۲۶ انحصار خود را در بازار آمریکا از دست می‌دهند
- پردرآمدترین مدیران عامل شرکت‌های داروسازی جهان در ۲۰۲۵ معرفی شدند

۱۸-۱۷

دستاورد

- موفقیت مرک و گیلیاد در تولید نخستین قرص هفتگی اچ‌آی‌وی
- درمان اگزما با تنها شش تزریق در سال
- انسولین استنشاقی شرکت MannKind برای کودکان مبتلا به دیابت تأیید شد
- نخستین واکسن جهان که توسط هوش مصنوعی طراحی شده است
- ایمنی‌درمانی استرازنکا همراه با BCG برای درمان نوعی سرطان مثانه تأیید شد

۲۲-۱۹-۲۰

گزارش

- انقلاب در درمان چاقی نگاهی به داروهایی که جهان را شگفت زده کرده اند!
- راز موفقیت داروهای GLP-1
- 10 داروی پر فروش دنیا در 2025

۲۱

محصول

- لینگو وار؛ برند تخصصی واریان فارمد در مدیریت درمان چاقی

۲۳

اینفوگرافی

- اثرات چندگانه داروهای GLP-1 بر اندام‌های مختلف بدن

همکاری چهار نهاد مهم برای تولید محصولات و خدمات دانش بنیان حوزه سلامت

این توافق نامه که سه سال اعتبار دارد، تعهداتی نظیر تسهیل در صدور مجوزها، عمال پوشش بیمه‌ای برای محصولات جدید و حمایت مالی از دانش بنیان‌ها را بر عهده نهادهای مربوطه گذاشته است؛ همچنین کارگروهی ویژه مسئولیت نظارت بر حسن اجرای این مصوبات را برای تحقق اهداف برنامه هفتم پیشرفت بر عهده خواهد داشت

حوزه ۴.۵ میلیارد دلار است، تاکنون با تکیه بر توان داخلی ۱.۵ میلیارد دلار صرفه جویی ارزی محقق شده و تنها در بخش تولید انسولین، از خروج ۴۰۰ میلیون دلار ارز جلوگیری شده است

گذاری ۲۶ درصد راستای اجرای این طرح، سرمایه بینی شده هزار میلیارد تومانی (همت) پیش است که بخشی از آن توسط صندوق نوآوری و مابقی از سوی بخش خصوصی تأمین می‌شود

به گزارش روابط عمومی صندوق نوآوری و شکوفایی، توافق نامه چهارجانبه‌ای با هدف «ارتقای تاب آوری و افزایش بهره‌وری بخش سلامت بر پایه محصولات دانش بنیان» میان سازمان برنامه و بودجه، معاونت علمی ریاست جمهوری، وزارت بهداشت و صندوق نوآوری و شکوفایی به امضا رسید. این همکاری راهبردی که با حضور رؤسای این چهار نهاد منعقد شد، بر شناسایی کانون‌های پرهزینه نظام سلامت و استفاده از ظرفیت شرکت‌های فنوار برای تولید داخلی اقلام استراتژیک و کاهش وابستگی به واردات تمرکز دارد



نامه، تولید موضوع اصلی این توافق محصولات حساس نظیر مواد اولیه دارویی، های مشتق از پلاسما، انسولین، فرآورده تجهیزات پزشکی با ارزشی بالا و توسعه های نوین مانند هوش مصنوعی در فناوری علاج‌های صعب تشخیص و درمان بیماری است. طبق آمارهای ارائه شده در این نشست، در حالی که نیاز ارزی کشور در این

فارمکس ۲۰۲۶ تا ۱۷ تا ۱۹ شهریور برگزار می‌شود

به گزارش فانا، مجری برگزاری نمایشگاه فارمکس اعلام کرد: در پی شرایط اخیر و با هدف ایجاد فرصت مناسب‌تر برای حضور موثر فعالان داخلی و بین‌المللی صنعت داروسازی، هیات مدیره سندیکای تولیدکنندگان مواد دارویی، شیمیایی و بسته‌بندی دارویی با تغییر زمان برگزاری فارمکس ۲۰۲۶ موافقت کرد و براین اساس، این رویداد تخصصی در تاریخ ۱۷ تا ۱۹ شهریور ۱۴۰۵ برگزار خواهد شد

و مجموعه‌ای از گزارش‌های مهم از جمله آمارنامه‌های دوره‌ای، وضعیت پروانه‌های ساخت و واردات، فرآیندهای ترخیص، شناسه‌گذاری کالاها و اولویت‌های تولید را در اختیار کاربران قرار می‌دهد. وی افزود کاربران می‌توانند از طریق درگاه یکپارچه سازمان غذا و دارو به نشانی my.fda.gov.ir ثبت نام کرده و به پنل اختصاصی خود دسترسی پیدا کنند.

«نبض تحول دیجیتال»

رونمایی از داشبورد عمومی در نخستین دوشنبه پویش

به گزارش رسانه غذا و دارو، مدیرکل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه‌های سازمان غذا و دارو از رونمایی نخستین پروژه در قالب پویش «نبض تحول دیجیتال» خبر داد و گفت «داشبورد عمومی» امروز دوشنبه و طبق وعده داده شده معرفی شد. به گفته سعید کاظمی، این سامانه با هدف افزایش شفافیت و تسهیل دسترسی فعالان حوزه سلامت به داده‌های آماری راه‌اندازی شده

معرفی بزرگترین شرکت‌های دارویی و پخش داروی ایران در سال ۱۴۰۴

همچنین ۹۵ شرکت پخش دارویی در کشور فعال هستند. تعداد اقلام ژنریک دارویی ۲۲۶۹ مورد، تعداد پروانه‌های دارویی ۱۰ هزار و ۴۳۷ مورد، پروانه‌های فوریتی ۶۲۳ مورد و پروانه‌های تحت لیسانس ۹۰ مورد اعلام شده است

در بخش توزیع نیز فهرست بزرگترین شرکت‌های پخش داروی کشور منتشر شده است. بر این اساس، در میان ۱۰ شرکت برتر پخش دارو سه شرکت دولتی یا حاکمیتی و هفت شرکت خصوصی حضور دارند و این شرکت‌ها در مجموع بیش از ۷۰ درصد از کل فروش داروی کشور را در اختیار دارند

در این فهرست، شرکت توزیع داروپخش با فروش ۴۳.۳ همت در رتبه نخست قرار گرفته است. شرکت‌های پخش البرز با ۳۷.۴ همت و آدوراطب با ۳۷ همت در رتبه‌های دوم و سوم قرار دارند. شرکت‌های پخش هجرت، الیت دارو، میلان پارس فارمد، پخش فردوس، بهستان پخش، سینا پخش تأمین و پخش شفاآراد نیز در رتبه‌های بعدی قرار گرفته‌اند

در فهرست بزرگترین شرکت‌های دارویی ایران در سال ۱۴۰۴، شرکت تحقیقاتی و تولیدی سیناژن با فروش ۲۸۹ هزار میلیارد ریال در رتبه نخست قرار دارد. پس از آن شرکت داروسازی دکتر عبیدی با ۲۴۴.۹ هزار میلیارد ریال و شرکت اکتوورکو با ۲۴۳.۹ هزار میلیارد ریال در رتبه‌های دوم و سوم قرار گرفته‌اند. شرکت‌های بهستان دارو، کوپل دارو، کارخانجات داروپخش، آریوژن فارمد، داروسازی اکسیر، البرز دارو و داروسازی تهران شیمی نیز در رتبه‌های بعدی این فهرست قرار دارند

آمارنامه دارویی همچنین وضعیت بازار دارویی کشور را در سال ۱۴۰۴ تشریح کرده است. بر اساس این گزارش، مقدار عددی بازار دارویی کشور به ۵۷.۸ میلیارد واحد دارویی رسیده و در این بازار ۳۱۳ شرکت تأمین‌کننده شامل تولیدکننده و واردکننده فعالیت دارند.

به گزارش فانا، براساس آمارنامه دارویی سال ۱۴۰۴ سازمان غذا و دارو، فهرست بزرگترین شرکت‌های دارویی و شرکت‌های پخش دارو در ایران منتشر شد. طبق این گزارش، ارزش بازار دارویی کشور در سال گذشته به حدود ۳۶۸ هزار میلیارد تومان رسیده است. در رتبه‌بندی شرکت‌ها از شاخص میزان فروش به‌عنوان مهم‌ترین معیار سنجش اندازه شرکت‌ها استفاده شده است؛ شاخصی که در ادبیات اقتصادی و رسانه‌ای جهان نیز به‌عنوان معیار اصلی مقایسه شرکت‌ها شناخته می‌شود

بر اساس این آمار، در میان ۱۰ شرکت بزرگ دارویی کشور هشت شرکت تولیدی و دو شرکت وارداتی حضور دارند. همچنین از نظر ساختار مالکیتی، سه شرکت دولتی یا حاکمیتی و هفت شرکت خصوصی در این فهرست قرار گرفته‌اند. این ۱۰ شرکت در مجموع حدود ۴۱ درصد از کل فروش داروی کشور را که بر مبنای قیمت فروش به مصرف‌کننده محاسبه شده، به خود اختصاص داده‌اند.



شرایط واردات داروهای برند اعلام شد

بازار مشروط به رعایت موارد ذیل مجاز است (داروهای کمبود از محدودیت تعدادی معاف هستند)

- ۱- این داروها کاملاً با ارز غیرترجیحی از محل سپرده خود/دیگران تامین می‌شوند و مشمول اولویت‌بندی ارز نمی‌شوند
- ۲- قیمت‌گذاری سامانه‌ای انجام می‌شود
- ۳- مسئولیت اصالت فرآورده و آزادسازی براساس مستندات کیفی بر عهده مسوول فنی است
- ۴- شناسه‌گذاری و ردیابی رهگیری در سطح داروخانه الزامی است

به گزارش رسانه خبری غذا و دارو، مدیرکل دارو و مواد تحت کنترل سازمان غذا و دارو خطاب به مدیران عامل شرکت‌های واردکننده دارو درباره تامین داروی برند اصلی اعلام کرد: با عنایت به درخواستهای متعدد بیماران مبنی بر تامین برخی از داروهای برند و با توجه به سیاست کلان این سازمان مبنی بر حمایت از تولید داخل و نظام ژنریک و همچنین با توجه به افزایش کمبودهای دارویی به علت نبود مواد اولیه در صنایع داروسازی به ویژه داروهای اعصاب و روان، بدینوسیله به اطلاع میرساند واردات داروهای داخل فهرست رسمی کشور از منابع معتبر و داروهای اصلی به ازای سفارش بیماران و کمتر از یک درصد

درمان آرتروز با سلول‌های بند ناف

به گزارش ایسنا، محصول دانش‌بنیان «وآرتوسل» (Vartocell) که توسط پژوهشگاه رویان توسعه یافته، پس از دریافت مجوز سازمان غذا و دارو به‌عنوان درمانی نوین برای آرتروز و آسیب‌های مفصلی در کشور معرفی شد. این محصول از سلول‌های بنیادی مزانشیمی ژل وارتون بند ناف نوزاد تولید می‌شود و با ویژگی‌های بازسازی‌کنندگی و ضدالتهابی، در ترمیم غضروف و بهبود عملکرد مفاصل به‌کار می‌رود

وآرتوسل به صورت آلوژنیک و آماده‌مصرف است و نیازی به تطابق ژنتیکی میان اهداکننده و گیرنده ندارد. این فناوری علاوه بر آرتروز زانو، در ترمیم تاندون و رباط، درمان شکستگی‌ها و کنترل نقرز آواسکولار نیز کاربرد دارد و تحت استانداردهای GMP تولید می‌شود. توسعه این محصول، گامی مهم در پیشرفت زیست‌فناوری کشور و تسهیل دسترسی بیماران به درمان‌های بازساختی به شمار می‌رود



سیناژن تأییدیه کمیسیون اروپا را برای داروی زاندوریا دریافت کرد

به گزارش مهر، کمیسیون اروپا مجوز بازاریابی داروی «زاندوریا» تولید شرکت داروسازی سیناژن را صادر کرد؛ رخدادی که به عنوان نقطه عطفی در صنعت داروسازی ایران شناخته می‌شود. این دارو که حاوی ماده مؤثره تریپاراتاید است، پس از دریافت نظر مثبت کمیته داروهای انسانی آژانس داروهای اروپا (CHMP) در فوریه ۲۰۲۶، توانست مجوز نهایی ورود به بازار اتحادیه اروپا را کسب کند.

داروی زاندوریا یک بایوسیمیلار داروی «فورستو» شرکت ایلا لیلی است و برای درمان پوکی استخوان در زنان یائسه، مردان در معرض خطر شکستگی و همچنین بیمارانی که به دلیل مصرف طولانی‌مدت گلوکوکورتیکوئیدها با افزایش خطر شکستگی مواجه هستند استفاده می‌شود. صدور این مجوز پس از طی فرایند سخت‌گیرانه ارزیابی علمی و رگولاتوری شامل بررسی داده‌های تحلیلی، مطالعات پیش‌بالینی و

بالینی و انطباق کامل با استانداردهای تولید و کنترل کیفیت اتحادیه اروپا انجام شده است.

با این تأییدیه، سیناژن می‌تواند داروی زاندوریا را در ۲۷ کشور عضو اتحادیه اروپا و سه کشور منطقه اقتصادی اروپا شامل نروژ، ایسلند و لیختن‌اشتاین عرضه کند. این موفقیت در ادامه مسیر بین‌المللی شرکت سیناژن حاصل شده است؛ شرکتی که پیش‌تر در سال ۲۰۱۸ نیز به عنوان نخستین شرکت داروسازی ایران موفق به دریافت گواهینامه GMP اتحادیه اروپا شده بود.

پژوهشگاه رویان چگونه به یکی از قطب‌های علمی و درمانی منطقه تبدیل شد؟

به گزارش ایرنا، پژوهشگاه رویان که در سال ۱۳۷۰ به ابتکار زنده‌یاد دکتر سعید کاظمی آشتیانی برای توسعه درمان ناباروری در ایران تأسیس شد، فعالیت خود را از یک ساختمان استیجاری ۵۰۰ متری در زعفرانیه تهران آغاز کرد؛ زمانی که فناوری‌های نوین باروری در کشور چندان شناخته‌شده نبود و بسیاری

از زوج‌های نابارور برای درمان به خارج از کشور می‌رفتند. این مرکز به سرعت با ایجاد زیرساخت‌های پژوهشی و درمانی به دستاوردهایی مانند تولد نخستین نوزاد حاصل از IVF در تهران (۱۳۷۱-۱۳۷۲)، تولد نوزاد از جنین منجمد (۱۳۷۵) و به‌کارگیری تشخیص ژنتیکی پیش از لانه‌گزینی (PGD) دست یافت.

در دو دهه بعد، رویان با ایجاد پژوهشکده‌های علوم تولیدمثل، سلول‌های بنیادی و زیست‌فناوری، اجرای بیش از ۳۰۰۰ طرح پژوهشی، انتشار بیش از ۴۵۰۰ مقاله علمی و تربیت صدها پژوهشگر به یک مجموعه علمی بزرگ تبدیل شد و با تولد بیش از ۵۵ هزار نوزاد از طریق درمان‌های ناباروری و ذخیره بیش از ۲۵۰ هزار نمونه در بانک خون بند ناف جایگاه خود را تثبیت کرد. این مرکز در سال‌های اخیر با تمرکز بر سلول‌های بنیادی، پزشکی بازساختی و محصولات درمانی پیشرفته (ATMP)، توسعه محصولات سلولی مانند کیماسل، روی ژن و روی سوخت و اجرای کارآزمایی‌های بالینی سلول‌درمانی برای بیماری‌هایی مانند بیماری‌های قلبی و فلج مغزی وارد مرحله جدیدی شده و با تجاری‌سازی فناوری‌ها و فعالیت شرکت‌های دانش‌بنیان وابسته، ایران را تا سال ۲۰۲۵ به رتبه هفتم جهان در حوزه محصولات درمانی پیشرفته رسانده است.



از احیای برند لدردلی تا قرارگیری در بین پنج شرکت اول طرح ذخایر داروهای راهبردی

• مدیریت چالش‌ها: با وجود فشارهای ناشی از شرایط جنگی، افزایش بهای تمام‌شده و نوسانات نرخ ارز، شرکت موفق شد با اخذ مجوزهای افزایش قیمت برای محصولات مکمل (پس از سال‌ها توقف)، حاشیه سود خود را احیا کند

در پایان این مجمع، سهامداران با تقسیم ۳۰ ریال سود نقدی به ازای هر سهم موافقت کردند و برنامه‌های آتی شرکت بر استراتژی‌های برندینگ، افزایش فروش مکمل‌ها و نوسازی زیرساخت‌های آزمایشگاهی و تولیدی متمرکز شد

مجمع عمومی عادی به‌طور فوق‌العاده شرکت «ایران دارو» با حضور سهامداران برگزار شد و میثم مفتاحی، مدیرعامل این شرکت، عملکرد درخشان سال مالی ۱۴۰۴ را تشریح کرد. بر اساس گزارش ارائه‌شده، فروش خالص شرکت با رشد ۴۹ درصدی به بیش از ۸۶۳ میلیارد تومان رسید و سود عملیاتی آن با جهشی ۱۱۹ درصدی از مرز ۲۷۲ میلیارد تومان عبور کرد

مهم‌ترین دستاوردهای شرکت ایران دارو به شرح زیر است

• ذخایر استراتژیک: شرکت موفق شد در طرح ملی ذخایر داروهای راهبردی، در میان ۵ شرکت برتر کشور قرار گیرد؛ این قرارداد ۵۴۰ میلیارد تومانی، سازمان غذا و دارو را به بزرگترین مشتری این شرکت تبدیل کرد و نقش مهمی در تأمین نقدینگی و بهبود جریان مالی شرکت داشت

• احیای برند لدردلی: پس از سال‌ها، برند لدردلی احیا شد و تاکنون ۶ محصول از مجموع ۲۰ محصول برنامه‌ریزی‌شده برای این برند، به بازار عرضه شده است

• توسعه محصولات و صادرات: صادرات شرکت با رشد ۸۲ درصدی به ۵۲۰ هزار دلار رسید. همچنین ۲۰ پروانه محصول جدید دریافت شد و ۲۷ داروی جدید به همراه ۱۱ مکمل تغذیه‌ای در مرحله تولید (پایپ‌لاین) قرار دارند

• نوسازی و GMP: بازسازی خط تولید اسپری و دریافت گواهی GMP برای آن، منجر به ورود محصولاتی نظیر اسپری‌های بینی، لیدوکائین و ماینوکسیدیل به بازار شد

تیرزپاتاید تزریقی اکتورکو به بازار دارویی کشور عرضه شد

به گزارش مهر، شرکت داروسازی اکتورکو از عرضه داروی تزریقی «تیرزکتو» (تیرزپاتاید) به بازار دارویی کشور خبر داد. به گزارش فانا، این دارو که بر پایه یکی از رویکردهای نوین درمانی در حوزه دیابت و بیماری‌های متابولیک توسعه یافته، می‌تواند به عنوان گزینه‌ای جدید برای مدیریت دیابت نوع ۲ و کنترل وزن در اختیار پزشکان و بیماران قرار گیرد. تیرزپاتاید با اثر همزمان بر دو مسیر هورمونی GIP و ۱-GLP عمل می‌کند که علاوه بر کمک به کنترل مؤثر قند خون، در کاهش اشتها و مدیریت وزن نیز نقش دارد و در سال‌های اخیر توجه گسترده جامعه علمی و متخصصان غدد و متابولیسم را به خود جلب کرده است



مقابله با سرطان با فناوری بومی؛ امیدی تازه برای بیماران با جلوگیری از قطع عضوها نفر

نظام هوشمند ردیابی کالاهای سلامت محور وارد فاز جدید اجرایی شد

به گزارش رسانه غذا و دارو، مدیرکل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه‌های سازمان غذا و دارو از آغاز مرحله جدید اجرای نظام ردیابی، رهگیری و کنترل اصالت کالاهای سلامت محور در سال ۱۴۰۵ خبر داد؛ طرحی که با هدف افزایش شفافیت زنجیره تأمین و مقابله با قاچاق و تقلب اجرا می‌شود. بر این اساس، همه داروها، مکمل‌ها، تجهیزات پزشکی، مواد غذایی و آشامیدنی، شیرخشک و محصولات آرایشی و بهداشتی باید دارای شناسه رهگیری ۲۰ رقمی و شناسه اصالت ۱۶ رقمی باشند و جابه‌جایی آنها در زنجیره توزیع به صورت برخط در سامانه تی‌تک (TTAC) ثبت شود. مصرف‌کنندگان نیز می‌توانند با ارسال کد اصالت به ۲۰۰۰۸۲۲ یا از طریق وبسایت ttac.ir و اپلیکیشن «تی‌تک»، اطلاعاتی مانند اصالت کالا، قیمت مصوب و تاریخ انقضا را استعلام کنند. این سامانه اکنون به سامانه جامع تجارت، گمرک و مؤدیان مالیاتی متصل شده و امکان پایش هوشمند جریان کالا را فراهم کرده است؛ ضمن اینکه عدم شناسه‌گذاری یا ثبت نادرست اطلاعات می‌تواند با اقداماتی از اخطار الکترونیکی تا تعلیق مجوز و فراخوان کالا مواجه شود.



را به‌طور چشمگیری افزایش می‌دهد به عنوان درمان مکمل، از جراحی‌های تهاجمی و قطع عضو در بیش از ۲۰۰۰ بیمار جلوگیری کرده است. این فناوری با طراحی کاملاً بومی، دارای ۱۷ مدل پروپ اختصاصی برای تومورهای سطحی و عمقی است که نمونه مشابه خارجی ندارد. در حال حاضر این خدمت در چندین مرکز درمانی کشور ارائه می‌شود و برنامه توسعه آن به سایر استان‌ها و همچنین صادرات منطقه‌ای در دستور کار قرار دارد.

به گزارش ایسنا، یک شرکت دانش‌بنیان ایرانی موفق به تولید بومی دستگاه الکتروپوریشن (ECT) شده است؛ فناوری نوینی که ایران را در کنار انگلستان و ایتالیا در زمره معدود کشورهای صاحب این دانش قرار می‌دهد. این دستگاه با افزایش نفوذپذیری سلول‌های سرطانی از طریق پالس‌های الکتریکی، اثربخشی «الکتروشیمی درمانی»



از توسعه همکاری‌های سلامت تا روایت رنج میناب در قلب ژنو



در حاشیه این مجمع، وزیر بهداشت در نشست‌های دوجانبه با کشورهای عضو بریکس و برخی کشورهای منطقه، درباره گسترش همکاری‌های دارویی، تولید مشترک واکسن، تبادلات علمی و توسعه فناوری‌های درمانی رایزنی کرد. همچنین دیدارهایی با مسئولان صلیب سرخ و دفتر منطقه‌ای مدیریت شرقی WHO با هدف تقویت همکاری‌های بشردوستانه و حمایت از برنامه‌های بهداشتی کشور انجام شد.

به گزارش ایسنا، سفر وزیر بهداشت ایران به ژنو برای حضور در هفتاد و نهمین مجمع جهانی بهداشت (مه ۲۰۲۶)، به بستری برای طرح مسائل انسانی و تقویت همکاری‌های بین‌المللی سلامت تبدیل شد.

دکتر ظفرقندی در سخنرانی خود با اشاره به آسیب به زیرساخت‌های درمانی و آموزشی، بر ضرورت حفاظت از مراکز غیرنظامی و سلامت تأکید کرد. مدیرکل سازمان جهانی بهداشت نیز در دیدار دوجانبه، بر تداوم حمایت این سازمان از تأمین واکسن و ملزومات پزشکی ایران تأکید داشت.

از دریافت پروانه ۹ دوز مولکول جدید تا رکوردشکنی تولید با وجود مشکلات

• بحران در صادرات: صادرات شرکت با افت ۴۰ درصدی به ۵۸۲ هزار دلار کاهش یافت. دلایل اصلی این سقوط، از دست رفتن بازارهای سوریه و لبنان به دلیل جنگ، عدم صدور مجوزهای صادراتی توسط سازمان غذا و دارو (با هدف تأمین نیاز داخلی) و رقابت شدید شرکت‌های چینی و هندی عنوان شد.

• شوک حذف ارز ترجیحی: مدیرعامل شرکت اعلام کرد از دی ماه ۱۴۰۴، ارز ترجیحی ۲۸۵۰۰ تومانی تمامی داروهای انکولوژی حذف و به نرخ آزاد تغییر یافته است. این موضوع باعث جهش هزینه‌های تولید شده و با وجود اصلاح قیمت‌ها، همچنان میان هزینه‌ها و قیمت فروش تناسب کامل برقرار نیست.

• برنامه‌های آتی: شرکت قصد دارد علاوه بر بازپس‌گیری بازارهای صادراتی، به حوزه‌های جدیدی مانند داروهای ام‌اس، بیماری‌های خودایمنی و اشکال دارویی نوین (سافت‌ژل و پری‌فیلد) ورود کند.

در پایان این مجمع، با توجه به نیاز شرکت به حفظ نقدینگی برای طرح‌های توسعه‌ای و تأمین مواد اولیه، تقسیم ۳ ریال سود نقدی به ازای هر سهم تصویب شد.

که ناشی از افزایش هزینه‌های تولید و چالش‌های نقدینگی است.

• پیشرو در محصولات جدید: سبحان انکولوژی با دریافت پروانه ۹ دوز مولکول جدید و ثبت چندین آژرسی (IRC) مبتنی بر مواد موثره تولید داخل، جایگاه خود را به عنوان یکی از رکوردداران نوآوری در صنعت دارو تثبیت کرد. همچنین تحقیق روی ۲۰ دوز مولکول جدید در جریان است.

• تولید قراردادی و استراتژیک: علاوه بر تولید محصولات خود، این شرکت میزبان تولید قراردادی شرکت‌های بزرگی همچون نانو الوند، عبیدی و رویان دارو است. همچنین قرارداد ذخیره استراتژیک داروهای راهبردی با سازمان غذا و دارو به‌طور کامل اجرایی شد.

به گزارش فانا، مجمع عمومی عادی به‌طور فوق‌العاده شرکت سبحان انکولوژی (از زیرمجموعه‌های گروه دارویی برکت) با حضور ۷۶ درصد سهامداران برگزار شد. حامد محمدپور، مدیرعامل این شرکت، ضمن تشریح دستاوردهای سال مالی ۱۴۰۴، از رکوردشکنی تولید در آذرمه با وجود شرایط سخت جنگی و چالش‌های ارزی خبر داد. خلاصه‌ای از مهم‌ترین نکات مطرح شده در این مجمع.

• شاخص‌های مالی: درآمدهای عملیاتی شرکت با ۲۷ درصد رشد به بیش از ۸۰۲ میلیارد تومان رسید. با این حال، سود خالص با رشد اندک ۶ درصدی (حدود ۱۷ میلیارد تومان) همراه بود.



سفتازیدیم-آویکتام؛ راهکار نوین و نجات‌بخش کوبل دارو برای مقابله با عفونت‌های مقاوم

به گزارش فانا، شرکت کوبل دارو از عرضه آنتی‌بیوتیک ترکیبی سفتازیدیم-آویکتام به بازار ایران خبر داد؛ دارویی نوین برای مقابله با عفونت‌های شدید و مقاوم به درمان‌های رایج. امیر هاشمی، مدیرعامل این شرکت، با اشاره به بحران رو به گسترش مقاومت آنتی‌بیوتیکی، معرفی این دارو را گامی مهم در تکمیل سبد درمانی بیماران عنوان کرد. بر اساس گزارش سازمان جهانی بهداشت، مقاومت میکروبی در سال ۲۰۱۹ عامل مستقیم ۱.۲۷ میلیون مرگ در جهان بوده و در ایران نیز عفونت‌های بیمارستانی مقاوم، به‌ویژه در بخش‌های مراقبت ویژه، به چالشی جدی تبدیل شده‌اند.

سفتازیدیم-آویکتام ترکیبی از یک سفالوسپورین نسل سوم و مهارکننده بتالاکتاماز است که برای مقابله با باکتری‌های گرم‌منفی مقاوم طراحی شده است. مطالعات بالینی نشان می‌دهد این دارو در درمان عفونت‌های ادراری پیچیده حدود ۹۰ درصد، در عفونت‌های شکمی پیچیده بیش از ۸۰ درصد و در پنومونی بیمارستانی ۷۰ تا ۸۰ درصد اثربخشی داشته است. پروفایل ایمنی دارو نیز مناسب گزارش شده و عوارض آن عمدتاً خفیف و گوارشی است.

اعطای ۱۰ درصد مشوق IRC برای واردات سریع تجهیزات پزشکی

به گزارش تنها مرجع رسمی اخبار سازمان غذا و دارو «ایفدانا»، دکتر علیزاده خاطرنشان کرد: پس از طی این مدت، وضعیت پایش انبار مجازی به دقت بررسی می‌شود و در صورت عمل به تعهدات در زمان مقرر، اولویت‌هایی در تخصیص ارز برای این شرکت‌ها در نظر گرفته خواهد شد.



به گزارش رسانه غذا و دارو، مدیر کل تجهیزات و ملزومات پزشکی سازمان غذا و دارو، از اعطای سیاست‌های تشویقی جدید به شرکت‌های واردکننده و تولیدکننده‌ای خبر داد که فرآیند تریخیص کالاهای سلامت‌محور را در بازه زمانی دو ماهه تکمیل کنند.

دکتر علی‌علیزاده در گفتگو با ایفدانا با اشاره به برنامه تسهیل و تشویق تأمین پایدار کالاهای سلامت‌محور اظهار داشت: در راستای حمایت از شرکت‌های متعهد و چابک‌سازی زنجیره تأمین در شرایط کنونی، برای ثبت‌سفارش‌هایی که حداکثر ظرف ۲ ماه از تاریخ ثبت، در گمرکات قانونی اظهار شوند، معادل ۱۰ درصد از IRC مربوطه به عنوان سیاست تشویقی به سقف آن شرکت تأمین‌کننده اضافه خواهد شد.

وی در خصوص تغییرات شاخص‌های اعطای سیاست ارزی و تعدادی سال ۱۴۰۵ افزود: با توجه به شرایط خاص کشور و اهمیت حیاتی تأمین مستمر اقلام پزشکی، حد بررسی در بند ۳ شاخص‌ها از ۶۰ درصد به ۴۰ درصد کاهش یافته است.



پرفروش‌ترین داروهای ایران در ۱۴۰۴ معرفی شدند

خوزستان (۲۰.۴ همت) در رتبه‌های بعدی قرار دارند؛ به‌طوری‌که مجموع این پنج استان حدود نیمی از کل فروش داروی کشور را تشکیل می‌دهد

در ادامه فهرست استان‌ها از نظر فروش دارو، استان‌هایی مانند آذربایجان شرقی، مازندران، گیلان، آذربایجان غربی و البرز در رده‌های بعدی قرار گرفته‌اند. در سوی دیگر جدول، استان‌هایی مانند خراسان جنوبی، ایلام، سمنان و کهگیلویه و بویراحمد کمترین سهم از بازار دارویی کشور را داشته‌اند که نشان‌دهنده تفاوت قابل توجه الگوی مصرف و دسترسی به خدمات درمانی در مناطق مختلف کشور است

در میان ۱۰ داروی پرفروش کشور قرار دارند. ارزش کل بازار دارویی ایران در سال گذشته بر اساس قیمت فروش داروخانه به مصرف‌کننده حدود ۳۶۸ همت برآورد شده است

بررسی توزیع جغرافیایی مصرف دارو نشان می‌دهد استان تهران با حدود ۸۶.۱ همت فروش دارو، به‌تنهایی نزدیک به یک‌پنجم کل بازار دارویی کشور را به خود اختصاص داده است. پس از تهران، استان‌های خراسان رضوی (۲۶.۹ همت)، اصفهان (۲۴.۷ همت)، فارس (۲۴ همت) و

براساس آمارنامه دارویی ۱۴۰۴، پرفروش‌ترین داروی بازار ایران در سال گذشته پمپ‌ریزومب با فروش حدود ۶.۶ همت بوده است. پس از آن سرم سدیم کلراید ۰.۹ درصد با ۶.۳ همت در رتبه دوم و آموکسی‌سیلین ۵۰۰ میلی‌گرم با ۴.۴ همت در جایگاه سوم قرار گرفته‌اند. همچنین داروهایی مانند ایمونوگلوبولین تزریقی (۴ همت)، کلپیدوگرل (۳.۸ همت)، کوآموکسی‌کلاو (۳.۶۴ همت)، آب قابل تزریق (۳.۶۱ همت)، اداپوموب (۳.۱ همت)، تراستوزومب دروکستان (۲.۹ همت) و ترکیب استامینوفن/کافئین/ایبوپروفن (۲.۸ همت)





قیمت دارو باید سه بار در سال اصلاح شود

• پیشنهاد مشخص ما این است که قیمت دارو سه بار در سال (هر چهار ماه یکبار) براساس چهار شاخص مواد اولیه، بسته‌بندی، حقوق و دستمزد و سربار و در قالب نظام خودکار تعدیل قیمت اصلاح شود

• وظیفه کمیسیون قیمت‌گذاری باید فقط در حوزه داروهای خاص و یا بررسی اعتراضات شرکت‌ها باشد

• قبلاً روش حمل ما صرفاً با کشتی از طریق چین به ایران بود اما هم‌اکنون ۱۱ روش حمل را پیگیری می‌کنیم

• دور زدن محاصره، ۶۰ روز زمان به زمان قبلی حمل افزوده شده است

به گزارش فانا، سیدمحمد رضا موسوی اصفهانی نایب رئیس هیات مدیره سندیکای صاحبان صنایع داروهای انسانی ایران در نشست خبری به اهم نکات ذیل اشاره نمود

• اگر امروز میدان و خیابان داریم، پایه دیگر امنیت کشور، صنعت و تولید کشور است

• دوران روش‌های سنتی قیمت‌گذاری دارو گذشته و دنیا به سمت نظام تعدیل خودکار قیمت رفته

• درخواست داریم به جای اینکه هر بار به موضوع قیمت ورود کنیم، پرونده تشکیل شود و منتظر کمیسیون قیمت‌گذاری بمانیم، قیمت‌گذاری دارو به صورت خودکار و فرمول‌وار انجام شود



گرانی و کمبود دارو، روند درمان معطادان را مختل کرده است

در ایران است. در نتیجه بسیاری از بیماران به داروهایی مانند متادون و شربت تریاک دسترسی ندارند و به بازار غیرقانونی روی آورده‌اند؛ اما به دلیل قیمت بالای مواد در این بازار، برخی مصرف‌کنندگان به سمت مواد روان‌گردان خطرناک‌تری مانند شیشه سوق پیدا کرده‌اند که به افزایش پدیده مصرف چنگانه مواد منجر شده است. کارشناسان حوزه اعتیاد ریشه این بحران را بیشتر در ضعف مدیریتی و نبود هماهنگی میان ستاد مبارزه با مواد مخدر و وزارت بهداشت می‌دانند

به گزارش فانا، بحران کمبود و افزایش قیمت داروهای درمان اعتیاد به‌ویژه شربت تریاک، روند درمان در مراکز ترک اعتیاد را با اختلال جدی مواجه کرده است. به گفته سعید صفاتیان مدیرکل پیشین درمان ستاد مبارزه با مواد مخدر، این کمبود که از سال ۱۴۰۲ آغاز شده و در ماه‌های اخیر شدت گرفته، ناشی از کاهش تولید ماده اولیه در افغانستان و همچنین عدم پیش‌بینی و مدیریت مناسب نهادهای مسئول

ورود فوروپین به بازار دارویی کشور با هدف بهبود دسترسی به درمان ناباروری

داروی «فوروپین» (Foropin) به عنوان فولیتروپین آلفای نوترکیب با هدف بهبود دسترسی بیماران به درمان‌های ناباروری وارد بازار دارویی کشور شد. به گزارش فانا، این دارو با فناوری DNA نوترکیب و مطابق استانداردهای بین‌المللی و الزامات GMP تولید شده و در درمان‌های کمک‌باروری (ART/IVF) برای تحریک کنترل‌شده تخمدان کاربرد دارد. نتایج یک مطالعه بالینی در مراکز تخصصی ناباروری نشان داده فوروپین از نظر اثربخشی و ایمنی عملکردی قابل‌مقایسه با داروی مرجع «گونال-اف» داشته و معیارهای نان‌اینفوریوریتی را برآورده کرده است؛ به‌طوری‌که پاسخ تخمدانی و تعداد اووسیت‌های بازیابی‌شده در سطح مشابهی گزارش شده‌اند. این محصول در قالب قلم آماده تزریق توسط شرکت دانش‌بنیان هامر نوین دارو تولید و عرضه شده و با طراحی کاربرپسند، امکان تنظیم دوز و سهولت استفاده را برای بیماران و متخصصان فراهم می‌کند



اخبار دارویی منطقه

ترکیه از نظر دسترسی به داروهای نوآورانه در اروپا در رتبه آخر قرار گرفت

طبق این گزارش، بحران اقتصادی، کاهش قدرت خرید خانوارها، طولانی بودن فرآیند صدور مجوز و حذف بسیاری از درمان‌های نسل جدید از نظام بازپرداخت، موجب شده بیماران ترک به‌ویژه در حوزه‌هایی مانند سرطان و بیماری‌های نادر با محدودیت جدی در دریافت داروهای حیاتی مواجه شوند

براساس گزارش جدید شرکت IQVIA، ترکیه در میان ۳۶ کشور اروپایی از نظر دسترسی به داروهای نوآورانه در رتبه آخر قرار گرفته است و بیماران این کشور تنها به ۶ مورد از ۱۷۳ داروی نوآورانه بررسی‌شده دسترسی دارند که آن هم فقط از طریق بازپرداخت کامل عمومی امکان‌پذیر است.



پاکستان به دنبال تولید مشترک دارو و واکسن با چین

احتمال قطع تدریجی این کمک‌ها تا ۲۰۳۰، هزینه سالانه واکسن می‌تواند از حدود ۴۰۰ میلیون دلار به سه برابر افزایش یابد

به گزارش عرب نیوز، پاکستان در تلاش است با جلب حمایت چین ظرفیت تولید دارو و واکسن خود را افزایش دهد، زیرا این کشور در حال حاضر تقریباً تمام واکسن‌های موردنیاز و حدود ۸۰ تا ۹۰ درصد مواد اولیه دارویی را وارد می‌کند. وزیر بهداشت پاکستان اعلام کرد این کشور باید تا سال ۲۰۳۰ به خودکفایی در تولید واکسن برسد، در غیر این صورت پس از کاهش حمایت‌های بین‌المللی ناچار خواهد بود سالانه حدود ۱.۲ میلیارد دلار برای واردات واکسن هزینه کند. در حال حاضر پاکستان ۴۹ درصد هزینه واکسن‌ها را خود تأمین می‌کند و ۵۱ درصد باقی‌مانده از سوی اهداکنندگان جهانی پرداخت می‌شود، اما با



بیمه سلامت ۹۰ هزار میلیارد تومان به مراکز درمانی بدهکار است

به گزارش ایرنا، مدیرعامل سازمان بیمه سلامت ایران اعلام کرد این سازمان حدود ۹۰ هزار میلیارد تومان به مراکز درمانی بدهکار است و برخی مطالبات بیمارستان‌ها و ارائه‌دهندگان خدمات درمانی بیش از ۸ ماه پرداخت نشده است. محمدمهدی ناصحی با اشاره به نشست مشترک با کمیسیون بهداشت مجلس گفت یکی از چالش‌های اصلی بیمه سلامت کمبود منابع مالی است و حتی در خوش‌بینانه‌ترین حالت تنها نیمی از منابع مصوب بودجه به این سازمان تخصیص می‌یابد. به گفته او، در شرایط عادی باید حدود ۷۰ درصد هزینه داروها تحت پوشش بیمه قرار گیرد، اما با افزایش نرخ ارز و رشد هزینه‌های درمان و ثابت ماندن نسبی منابع بیمه‌ها، پرداخت از جیب مردم افزایش یافته است. ناصحی همچنین از اصلاح فرآیند افزایش قیمت دارو خبر داد تا پیش از تأمین منابع بیمه‌ای، هزینه‌ها مستقیماً به بیماران تحمیل نشود و هشدار داد ادامه کمبود بودجه می‌تواند به اختلال در ارائه خدمات درمانی منجر شود، زیرا بیمارستان‌ها با مشکلات جدی نقدینگی مواجه هستند؛ به همین دلیل در حال حاضر برنامه‌ای برای افزودن داروهای جدید به فهرست پوشش بیمه‌ای وجود ندارد و اولویت تأمین منابع برای خدمات موجود است



مشوق‌های جدید دولت ازبکستان برای توسعه صنعت داروسازی

به گزارش ترند، دولت ازبکستان از اول ژوئن مشوق‌های مالی جدیدی برای تقویت صنعت داروسازی این کشور اجرا می‌کند. بر اساس این برنامه، صندوق دولتی توسعه تجارت تا ۵۰ درصد هزینه خدمات مشاوره خارجی و دریافت گواهینامه‌های بین‌المللی از جمله استانداردهای GMP اتحادیه اروپا، GMP سازمان غذا و دارو آمریکا و پری‌کوالیفیکیشن سازمان جهانی بهداشت را تا سقف ۵۰ هزار دلار برای هر شرکت بازپرداخت می‌کند. همچنین برای داروها و تجهیزات پزشکی نوآورانه توسعه‌یافته در دانشگاه‌ها و مؤسسات تحقیقاتی که پیش‌تر در ازبکستان تولید نشده‌اند، حمایت بیشتری در نظر گرفته شده و تا ۸۰ درصد هزینه‌های ثبت، کارآزمایی بالینی و مطالعات هم‌ارزی زیستی تا سقف ۸ هزار دلار پس از ورود محصول به تولید صنعتی و بازار، به تولیدکنندگان پرداخت خواهد شد.

افزایش سه برابری سرمایه‌گذاری در صنعت داروسازی قزاقستان

بومی‌سازی تولید دارو و تجهیزات پزشکی شده است. با وجود این رشد، سهم داروهای تولید داخل در بازار قزاقستان در سال ۲۰۲۵ از نظر ارزش به ۱۵ درصد رسیده است. همچنین دولت این کشور اخیراً ساخت یک مجتمع تولید داروهای بیولوژیک با چرخه کامل را در منطقه ویژه اقتصادی آلاتائو در استان آلماتی تصویب کرده است.

به گزارش کازاینفورم، سرمایه‌گذاری در صنعت تولید داروی قزاقستان طی سه سال گذشته بیش از سه برابر شده و از ۴۶.۹ میلیون دلار در سال ۲۰۲۳ به ۱۴۲.۸ میلیون دلار در ۲۰۲۵ رسیده است. به گفته معاون اول وزیر بهداشت این کشور، این سرمایه‌گذاری‌ها عمدتاً صرف نوسازی تأسیسات تولید، افزایش ظرفیت کارخانه‌ها و



غول داروسازی روسیه به زودی صادرات به افغانستان را آغاز می‌کند

به کشورهای از جمله آذربایجان، ارمنستان، بلاروس، جمهوری دومینیکن، قزاقستان، قرقیزستان، مغولستان، میانمار، تاجیکستان، ترکمنستان و ازبکستان دارو صادر می‌کند. سبد محصولات این شرکت شامل بیش از ۳۰۰ قلم دارو و بیش از ۸۰ ماده اولیه دارویی است و داروهایی در حوزه ضد سل، ضد سرطان، ضد رتروویروسی و آنتی‌بیوتیک‌های بیمارستانی تولید می‌کند و سالانه بیش از ۱۰۰ میلیون بسته دارو به بازار عرضه می‌کند.

به گزارش اینترفکس، گروه داروسازی روسی Pharmasyntez اعلام کرد قصد دارد از تابستان امسال صادرات دارو به افغانستان را آغاز کند و در این راستا با وزارت بهداشت افغانستان به توافق رسیده است. بر اساس این توافق، نخستین محموله‌های دارویی این شرکت طی دو ماه آینده به بازار افغانستان ارسال خواهد شد. فارماسینتز که یکی از تولیدکنندگان بزرگ دارو در روسیه به شمار می‌رود، هم‌اکنون



۱۰ شرکت داروسازی با بیشترین بودجه تحقیق و توسعه در ۲۰۲۵

به گزارش فیرس بایوتک، ۱۰ شرکت داروسازی با بیشترین بودجه تحقیق و توسعه در ۲۰۲۵ به شرح زیرند

● YoY Increase ● YoY Decrease



پر درآمدترین مدیران عامل شرکت‌های داروسازی جهان در ۲۰۲۵ معرفی شدند

به گزارش بایواسپیس، پنج مدیرعامل پردرآمد شرکت‌های داروسازی جهان در سال گذشته در مجموع ۱۵۷.۸ میلیون دلار دریافتی (حقوق و پاداش) داشتند که این رقم ۲۴ درصد افزایش را نسبت به سال ۲۰۲۴ نشان می‌دهد

پنج مدیرعامل برتر صنعت داروسازی از نظر میزان دریافتی، بخش عمده پاداش خود را به صورت سهام دریافت کردند. حقوق پایه نیز از ۱.۶ تا ۱.۸ میلیون دلار متغیر بود

۱- دیوید ریکس، شرکت ایلای لیلی، ۷/۳۶ میلیون دلار

۲- خواکین دواتو، شرکت جانسون و جانسون، ۶/۳۲ میلیون دلار

۳- رابرت مایکل، شرکت ابوی، ۵/۳۲ میلیون دلار

۴- دانیل اودی، شرکت گیلیاد ساینسز، ۴/۲۸ میلیون دلار

۵- آلبرت بورلا، شرکت فایزر، ۶/۲۷ میلیون دلار



۱۰ داروی مهم که در ۲۰۲۶ انحصار خود را در بازار آمریکا از دست می‌دهند

به گزارش فیرس فارما، اسامی ۱۰ داروی مهم که در ۲۰۲۶ انحصار خود را در بازار آمریکا از دست می‌دهند، به شرح زیرند

۱- داروی Xolair برای درمان بیماری‌های آسم، کهیر مزمن ایدیوپاتیک، رینوسینوزیت مزمن با پولیپ بینی، آلرژی‌های غذایی - تولید شرکت ژش

۲- داروی Pomalyst برای درمان بیماری‌های مُلتیپل مایلوما، سارکوم کاپوزی- تولید شرکت بریستول میرز اسکوئیب

۳- داروی Opsumit برای درمان بیماری‌های پُرفشاری شریان ریوی- تولید شرکت جانسون و جانسون

۴- داروی Januvia/Janumet برای درمان بیماری دیابت نوع ۲- تولید شرکت مرک‌اندکو

۵- داروی Simponi برای درمان بیماری‌های کولیت اولسراتیو، اسپوندیلیت آنکیلوزان، آرتریت پسوریاتیک، آرتریت روماتوئید- تولید شرکت جانسون و جانسون

۶- داروی Mavencad برای درمان بیماری ام‌اس عودکننده-تولید شرکت مرک کی‌جی‌ای

۷- داروی Gattex برای درمان بیماری سندرم روده کوتاه-تولید شرکت تاکد

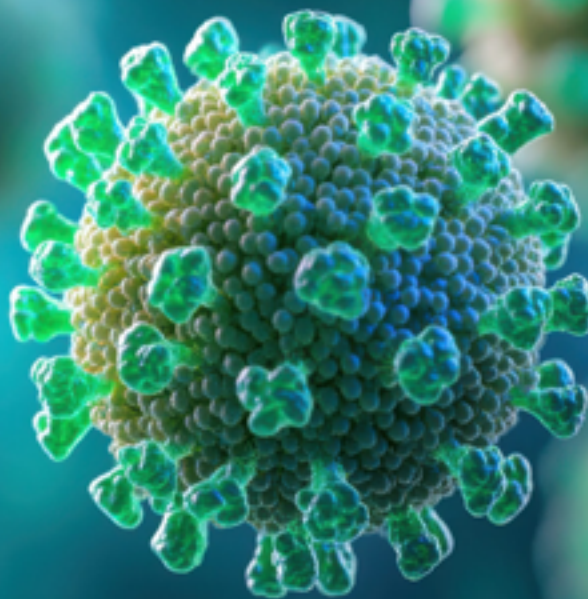
۸- داروی Trintellix برای درمان بیماری‌های اختلال افسردگی اساسی- تولید شرکت تاکد

۹- داروی Briviact برای درمان بیماری‌های صرع- تولید شرکت یوسیبی

۱۰- داروی Xeljanz برای درمان بیماری‌های آرتریت روماتوئید، آرتریت پسوریاتیک، آرتریت ایدیوپاتیک نوجوانان، کولیت اولسراتیو، اسپوندیلیت آنکیلوزان- تولید شرکت فایزر



موفقیت مرک و گیلیاد در تولید نخستین قرص هفتگی اچ‌آی‌وی



همچنان داروی روزانه بیکتاروی را به دلیل سابقه طولانی اثربخشی، استاندارد طلایی درمان می‌دانند و در عین حال نگرانی‌هایی درباره ایمنی بلندمدت و مقاومت دارویی این ترکیب جدید مطرح شده است

و ۳۰۰ میلی‌گرم لاناکاپویر است، برای مبتلایانی طراحی شده که ویروس در بدن آن‌ها پیش‌تر سرکوب شده و به عنوان نخستین داروی خوراکی طولانی‌اثر، امکان مصرف هفته‌ای یک بار را فراهم می‌کند. دو شرکت قصد دارند داده‌های این مطالعات را برای بررسی به نهادهای نظارتی در سراسر جهان ارائه کنند، هرچند برخی تحلیلگران

به گزارش فیرس فارما، شرکت‌های مرک و گیلیاد ساینسز اعلام کردند یک قرص ترکیبی هفتگی برای درمان اچ‌آی‌وی در دو مطالعه بالینی فاز ۳ به هدف اصلی خود یعنی سرکوب ویروس دست یافته و از نظر اثربخشی نیز نسبت به رژیم‌های درمانی روزانه موجود کم‌اثرتر نبوده است. این قرص که شامل ۲ میلی‌گرم ایسلاتروویر

درمان اگزما با تنها شش تزریق در سال

همچنین از ابتدای درمان نیز نیازی به مصرف همزمان کورتیکواستروئیدهای موضعی ندارد. تأییدیه قبلی این دارو بر پایه تزریق ماهانه بود،

به گزارش رویترز، سازمان غذا و دارو آمریکا (FDA) دوز نگهدارنده هر ۸ هفته یکبار داروی لپریکیزومب با نام تجاری EBGLYSS از شرکت ایلای لیلی را برای درمان درماتیت آتوپیک متوسط تا شدید در بزرگسالان و نوجوانان ۱۲ سال به بالا با وزن حداقل ۴۰ کیلوگرم تأیید کرد بر اساس این تأییدیه، EBGLYSS اکنون تنها داروی تأییدشده‌ای است که در فاز نگهدارنده می‌تواند با فقط ۶ تزریق در سال تجویز شود یعنی هر ۸ هفته یکبار.

اما با مجوز جدید بیماران می‌توانند فاصله بین تزریق‌ها را بیشتر کرده و تعداد تزریق‌های سالانه را کاهش دهند

انسولین استنشاقی شرکت MannKind برای کودکان مبتلا به دیابت تأیید شد

روشی که می‌تواند نسبت به تزریق زیرجلدی چندباره انسولین، به‌ویژه در کودکان، پابندی به درمان را بهبود دهد. Afrezza با شروع اثر سریع و مدت اثر کوتاه تلاش می‌کند پاسخ طبیعی انسولین بدن به وعده‌های غذایی را تقلید کند، هرچند ممکن است با عوارض جدی ریوی همراه باشد

کودکان ۶ سال به بالا مبتلا به دیابت نوع ۱ و نوع ۲ تأیید کرد و بدین ترتیب گزینه‌ای بدون سوزن برای بیماران زیر ۱۸ سال فراهم شد. این دارو که نخستین‌بار در ژوئن ۲۰۱۴ برای بزرگسالان تأیید شده بود، از طریق یک دستگاه استنشاقی کوچک مصرف می‌شود و به کنترل قند خون در زمان صرف غذا کمک می‌کند

به گزارش رویترز، سازمان غذا و دارو آمریکا (FDA) انسولین استنشاقی سریع‌الاثرب Afrezza تولید شرکت MannKind را برای



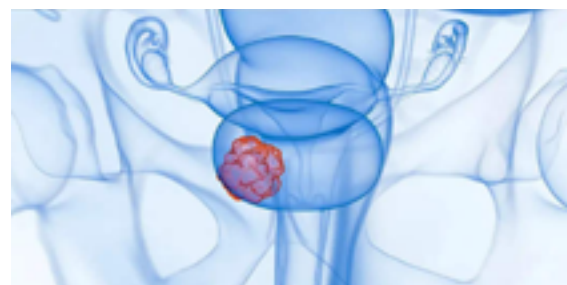
نخستین واکسن جهان که توسط هوش مصنوعی طراحی شده است

ویروس‌های بالقوه با منشأ حیوانی آموزش دهد. این واکسن در فاز نخست کارآزمایی بالینی روی ۳۹ نفر آزمایش شد و اگرچه پاسخ ایمنی آن در نتایج اولیه متوسط گزارش شده، اما نتایج محققان را امیدوارکننده توصیف کرده‌اند؛ در حال حاضر فاز دوم مطالعه با حدود ۲۰۰ داوطلب در حال انجام است و تیم تحقیقاتی همچنین در حال توسعه واکسن‌های مشابه برای آنفلوآنزا و ابولا است

به گزارش بی‌بی‌سی، محققان دانشگاه کمبریج از توسعه یک واکسن جدید خبر داده‌اند که برای نخستین بار آنتی‌ژن اصلی آن به طور کامل با استفاده از هوش مصنوعی طراحی شده است. در این روش، به جای طراحی واکسن بر اساس یک سویه مشخص، کدهای ژنتیکی طیف وسیعی از کروناویروس‌ها به هوش مصنوعی داده شد تا یک ابرآنتی‌ژن طراحی کند که بتواند سیستم ایمنی را برای مقابله با کل خانواده کروناویروس‌ها، از جمله انواع کووید، گونه‌های جهش‌یافته و حتی

ایمنی‌درمانی استرازنکا همراه با BCG برای درمان نوعی سرطان مثانه تأیید شد

به گزارش رویترز، سازمان غذا و دارو آمریکا (FDA) داروی durvalumab شرکت استرازنکا با نام تجاری Imfinzi را همراه با داروی ب‌ثژ (BCG) برای درمان بیماران بزرگسال مبتلا به نوع پُرخطر سرطان مثانه غیرتهاجمی به عضله (NMIBC) که قبلاً با BCG درمان نشده‌اند، تأیید کرد



انقلاب در درمان چاقی به داروهایی که جهان را شگفت زده کرده‌اند!

چشمگیری خواهد داشت و رقابت بر سر توسعه داروهای خوراکی به یکی از مهم‌ترین عرصه‌های صنعت داروسازی تبدیل شده است.

چاقی دیگر صرفاً یک چالش ظاهری یا نتیجه سبک زندگی و پرخوری نیست؛ امروزه به‌عنوان یک بیماری مزمن متابولیک شناخته می‌شود که خطر ابتلا به چندین بیماری را افزایش می‌دهد. ظهور داروهای نسل جدید به‌ویژه درمان‌های مبتنی بر GLP-1، افق تازه‌ای در کنترل این بیماری ایجاد کرده است و نگاه صنعت داروسازی به درمان چاقی را متحول کرده است

امروزه چاقی به عنوان یک بیماری مزمن و چندعاملی شناخته می‌شود که با بیش از ۲۰۰ عارضه پزشکی از جمله دیابت نوع ۲، بیماری‌های قلبی-عروقی، کبد چرب، فشار خون بالا، آپنه خواب، اختلالات شناختی و حتی برخی سرطان‌ها ارتباط دارد

علاوه بر این، چاقی بار اقتصادی سنگینی بر نظام سلامت تحمیل می‌کند. در صورت ادامه روند فعلی، هزینه‌های ناشی از چاقی و اضافه‌وزن تا سال ۲۰۳۰ به حدود ۳ تریلیون دلار در سال و تا سال ۲۰۶۰ ممکن است به بیش از ۱۸ تریلیون دلار خواهد رسید. بنابراین بازار جهانی داروهای ضدچاقی طی سال‌های آینده رشد

تا همین چند سال پیش، چاقی بیشتر به‌عنوان پیامد سبک زندگی ناسالم شناخته می‌شد؛ اما امروز جامعه پزشکی آن را یک بیماری مزمن، پیچیده و چندعاملی می‌داند که حاصل تعامل ژنتیک، هورمون‌ها، متابولیسم، محیط و سبک زندگی است. همین تغییر نگرش، مسیر درمان را نیز دگرگون کرده است. اکنون داروهای نسل جدید مبتنی بر هورمون GLP-1، انقلابی در درمان چاقی ایجاد کرده‌اند و امید تازه‌ای برای میلیون‌ها بیمار به همراه آورده‌اند.

بیش از یک میلیارد نفر در جهان مبتلا به چاقی هستند که شامل حدود ۸۸۰ میلیون بزرگسال و ۱۵۹ میلیون کودک و نوجوان است. شیوع جهانی چاقی در بازه زمانی ۱۹۷۵ تا ۲۰۲۲ بیش از سه برابر شده است. اگر روند فعلی ادامه یابد، پیش‌بینی می‌شود تا سال ۲۰۳۰، حدود ۵۰٪ از بزرگسالان جهان با شاخص BMI بالا زندگی خواهند کرد.

همچنین آمارهای ملی نیز تصویر نگران‌کننده‌ای از معضل چاقی را نشان می‌دهند. براساس آخرین پیمایش ملی عوامل خطر بیماری‌های غیرواگیر (STEPS) (۲۰۲۱)، حدود ۶۳٪ بزرگسالان ایرانی دچار اضافه‌وزن یا چاقی هستند؛ زنان با ۶۶٪ بیشتر از مردان با ۵۳٪ در معرض خطر هستند. در واقع از هر ۱۰ ایرانی بزرگسال، حدود ۶ نفر با اضافه‌وزن یا معضل چاقی زندگی می‌کنند و از هر ۴ ایرانی بزرگسال، یک نفر کاملاً چاق (BMI > ۳۰) است

بر اساس متا آنالیز ملی صورت گرفته (۱۵) میلیون نفر، ۲۴ مطالعه، شیوع اضافه‌وزن و چاقی در بزرگسالان ایرانی به ترتیب ۲۷.۴٪ و ۱۷.۲٪ است، در حالی‌که در کودکان و نوجوانان ۱۲.۴٪ و ۶.۵٪ می‌باشد



راز موفقیت داروهای GLP-1

را تجزیه می‌کنند؛ به همین دلیل این داروها فقط به صورت تزریقی بودند. در حالیکه در فرمولاسیون خوراکی جدید میتوان پپتید را در برابر اسید معده محافظت کرده و جذب روده‌ای را ممکن ساخت. در توسعه جدید فرمولاسیون‌های نوآورانه، اورفورگلیپرون (Founday[™]) یک مولکول کوچک و غیرپپتیدی است که به صورت خوراکی مصرف می‌شود و در مطالعات بالینی فاز ۳، کاهش وزن قابل توجهی نشان داده است. این دارو محدودیت‌های فرمولاسیون پپتیدی را ندارد و می‌تواند مسیر توسعه درمان‌های خوراکی را هموار کند

این یافته‌ها باعث شده‌اند بسیاری از متخصصان از GLP-1 ها به عنوان یکی از مهم‌ترین نوآوری‌های دارویی دهه اخیر یاد کنند و به نظر می‌رسد با توجه به نسل آینده داروهای ضدچاقی، مسیر درمان چاقی از «کنترل وزن» به سمت «مدیریت جامع سلامت متابولیک» در حال حرکت است؛ مسیری که می‌تواند بار بیماری‌های مزمن را در دهه‌های آینده به طور چشمگیری کاهش دهد.

همچنین تحقیقات نشان می‌دهد داروهای مبتنی بر GLP-1 فقط برای کاهش وزن نیستند. مطالعات جدید از اثرات بالقوه آن‌ها در زمینه‌های مختلف از جمله کاهش خطر بیماری‌های قلبی-عروقی، کنترل دیابت، حفاظت از کلیه، بهبود کبد چرب و نقش احتمالی در بیماری‌های عصبی خبر می‌دهند. به عنوان نمونه در آزمایشگاه نشان داده شده است که سماگلوتااید از طریق تنظیم محور ریزموجودات روده-مغز، رفتارهای اضطرابی و افسردگی را بهبود می‌بخشد و عملکرد شناختی را ارتقا می‌دهد. همچنین تیرزپاتااید در سال ۲۰۲۴ برای درمان آپنه خواب انسدادی متوسط تا شدید در بیماران چاق نیز تأیید شد

به همین خاطر درمان‌های چندگانه از جمله تیرزپاتااید که آگونیست دوگانه GLP-1/GIP است، در کاهش وزن از آگونیست‌های منفرد مانند سماگلوتااید مؤثرتر هستند

علاوه بر این رقابت شرکت‌های داروسازی وارد مرحله تازه‌ای شده است تا به جای فرمولاسیون تزریقی بر روی توسعه فرمولاسیون خوراکی به دلیل انطباق و رضایت بخشی بیمار تمرکز کنند. مشکل اصلی داروهای پپتیدی این است که آنزیم‌های معده آن‌ها

راز موفقیت داروهای GLP-1 به این دلیل است که بدن ما خودش این دارو را می‌شناسد! پس از صرف غذا، روده هورمونی به نام GLP-1 ترشح می‌کند. این هورمون سه وظیفه مهم دارد

۱. افزایش ترشح انسولین توسط لوزالمعده
۲. کاهش سرعت تخلیه معده
۳. ارسال پیام «سیر شده‌ای» به مغز

حال مشکل اینجاست که این هورمون طبیعی فقط چند دقیقه در بدن فعال می‌ماند؛ در صورتیکه داروهای نسل جدید نسخه‌ای پایدارتر از همین هورمون طبیعی بدن هستند؛ بنابراین بیمار مدت طولانی‌تری احساس سیری می‌کند و مصرف غذا کاهش می‌یابد

آگونیست‌های گیرنده GLP-1 از دو مسیر اصلی (۱) تنظیم نواحی کنترل اشتها و ترشح انتقال‌دهنده‌های عصبی از طریق مغز (سیستم مرکزی) و (۲) افزایش ترشح انسولین، کاهش گلوکاگون، کند کردن تخلیه معده و تنظیم هورمون‌های روده از طریق محیط عمل می‌کنند؛ به زبان ساده‌تر این داروها همزمان مغز، معده و لوزالمعده را با هم مدیریت می‌کنند

به طور کلی، افراد تحت درمان با داروهای GLP-1 ممکن است تا ۱۵-۲۵٪ از وزن بدن خود را در کارآزمایی‌های بالینی از دست بدهند؛ البته نتایج بسته به نوع دارو، میزان دوز مصرفی و شرایط جسمی بیمار متفاوت است؛ به طوریکه تیرزپاتااید با ۲۱٪ کاهش وزن نسبت به سماگلوتااید با ۱۵٪ اثربخشی بهتری را از خود نشان داده است و حالا ریتاتروتااید با بیش از ۲۸٪ کاهش وزن در مرحله آزمایشی در حال توسعه است. داروی تیرزپاتااید به جای یک گیرنده، دو گیرنده GLP-1 و GIP را هدف می‌گیرد



لینگو وار؛ برند تخصصی واریان فارمد در مدیریت درمان چاقی

۱. کاهش سرعت تخلیه معده: با فعال‌سازی گیرنده‌های GLP-1، فرآیند هضم و تخلیه مواد غذایی کندتر شده و احساس سیری فیزیکی طولانی‌مدتی ایجاد می‌شود

۲. تنظیم مرکز اشتها در مغز: دارو مستقیماً روی هورمون‌های هیپوتالاموس اثر گذاشته، سیگنال‌های گرسنگی و کاذب را مهار کرده و ولع ریزه‌خواری را به کل قطع می‌کند.

۳. بهبود حساسیت به انسولین: از طریق اثر همزمان بر گیرنده‌های GIP، متابولیسم گلوکز و چربی‌ها در بافت‌های بدن بهبود یافته و مانع از ذخیره‌سازی چربی جدید می‌شود.

هدف صرفاً معرفی یک محصول جدید نیست؛ بلکه بیانگر حرکت از رویکرد سنتی درمان بیماری‌های مزمن به سمت توسعه راهکارهای نوآورانه در حوزه‌ای است که به یکی از مهم‌ترین محورهای سرمایه‌گذاری شرکت‌های بزرگ دارویی جهان تبدیل شده است. شرکت واریان فارمد با تکیه بر تجربه خود در توسعه سیستم‌های دارورسانی نوین، توانست در مقطع زمانی مناسبی وارد بازاری شود که انتظار می‌رود در سال‌های آینده نیز رشد قابل‌توجهی را تجربه کند.

بنابراین محصول لینگو وار می‌تواند به‌عنوان گامی راهبردی در تثبیت جایگاه واریان فارمد در نسل جدید درمان‌های مرتبط با چاقی و دیابت نوع ۲ و همچنین تقویت نقش این شرکت در مسیر نوآوری دارویی کشور تلقی شود.

لینگو همچنین در کنترل قند خون در بزرگسالان مبتلا به دیابت نوع ۲ نقش دارد و ممکن است در برخی شرایط مرتبط با چاقی مانند آپنه انسدادی خواب، کبد چرب غیرالکلی و سندرم تخمدان پلی‌کیستیک نیز مورد توجه قرار گیرد

تیرزپاتاید، ماده مؤثره موجود در لینگو، یک داروی نوآورانه از دسته آگونیست‌های دوگانه گیرنده‌های GIP (Gastric inhibitory polypeptide) و GLP-1 (Glucagon-like ۱-peptide) است که با تأثیر همزمان بر مسیرهای تنظیم اشتها و متابولیسم، به کاهش وزن و کنترل قند خون کمک می‌کند.

مکانیسم اثر لینگو (Leango) شامل سه محور اصلی می‌شود

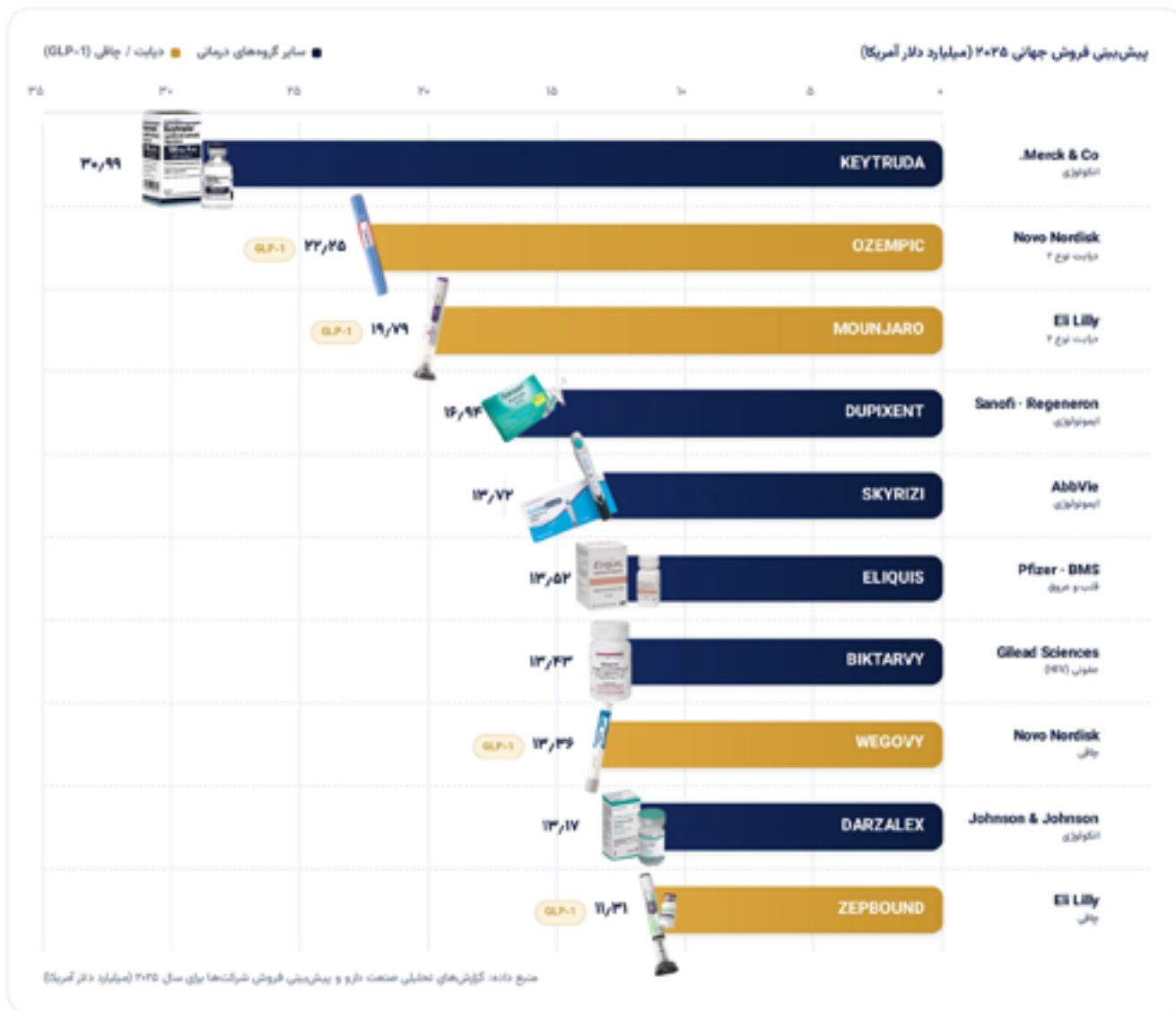
با توجه به آمار گزارش شده ۱۰ داروی پرفروش جهانی در سال ۲۰۲۵، چهار دارو شامل Mounjaro®، Ozempic®، Zepbound®، Wegovy® متعلق به حوزه درمان‌های متابولیک هستند؛ نزدیک به ۴۰٪ از داروهای برتر جهان تنها در این حوزه درمانی متمرکز شده‌اند. این روند نشان می‌دهد که چاقی و دیابت نوع ۲ به یکی از راهبردی‌ترین حوزه درمانی در صنعت داروسازی تبدیل شده است. ورود هدفمند شرکت واریان فارمد به حوزه درمان‌های متابولیک و روغایی از محصول لینگو وار با اوج‌گیری جهانی درمان‌های مبتنی بر مسیر GLP-1 و افزایش تمرکز بازار بر مدیریت چاقی و اختلالات متابولیکی، نقطه عطفی برای حضور واریان فارمد در این حوزه محسوب می‌شود

لینگو وار (Leango-var) یک داروی تزریقی هفتگی حاوی تیرزپاتاید است که برای مدیریت وزن و بهبود برخی مشکلات مرتبط با چاقی مورد استفاده قرار می‌گیرد



۱۰ داروی پرفروش دنیا در ۲۰۲۵

رتبه‌بندی پرفروش‌ترین داروهای جهان بر اساس پیش‌بینی فروش سال ۲۰۲۵ (میلیارد دلار): همراه با شرکت تولیدکننده هر دارو.



■ نگاه ویژه

چاقی، دیابت و موج داروهای GLP-1

چاقی امروز به‌عنوان یک بیماری مزمن متابولیک شناخته می‌شود. نه صرفاً نگران ظاهری؛ تشخیص زودهنگام آن تلاش مستقیمی در پیشگیری از دیابت نوع ۲، بیماری‌های قلبی-عروقی و کاهش هزینه‌های بلندمدت سلامت دارد.

داروهای آگونیست GLP-1 و دوگانه GLP-1/GIP با تنظیم همزمان اشتها و قند خون، درمان چاقی و دیابت نوع ۲ را متحول کرده‌اند؛ رشدی که این گروه دارویی را به موتور محرک اصلی صنعت دارو در سال‌های پیش‌رو تبدیل کرده است.

پیش‌بینی بازار جهانی داروهای چاقی تا اواسط دهه آینده

\$150B

رتبه مونجارو در فروش جهانی، نوآوری ۲۰۲۵

#1

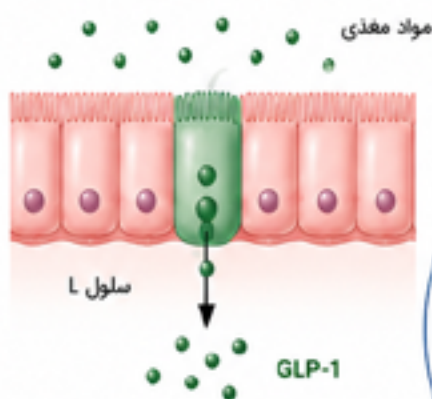
سریع‌ترین گروه درمانی رو به رشد بازار دارو

GLP-1



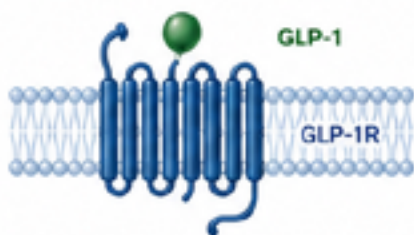
فیزیولوژی GLP-1

GLP-1 هورمونی از خانواده اینکرتین ها است که توسط سلول های L روده در پاسخ به دریافت مواد مغذی ترشح می شود.



گیرنده GLP-1

GLP-1 بر روی گیرنده های GLP-1 (GLP-1R) که در اندام های مختلف بیان می شوند، اثر می گذارد.



داروهای GLP-1

داروهای آگونیست گیرنده GLP-1 با تقلید از GLP-1 طبیعی بدن، گیرنده های GLP-1 را فعال می کنند.



اثرات چندگانه داروهای GLP-1 بر اندام های مختلف بدن

سیستم عصبی مرکزی

- ↓ کاهش اشتها
- ↑ افزایش احساس سیری
- ↓ کاهش دریافت غذا



دستگاه قلبی-عروقی

- ↓ کاهش مشکلات قلبی-عروقی
- ↓ کاهش فشار خون
- ↓ کاهش التهاب
- ↑ بهبود عملکرد اندوتلیال



دستگاه گوارش

- ↓ تأخیر در تخلیه معده
- ↓ کاهش حالت تهوع
- ↑ افزایش احساس سیری زودرس



پانکراس

- ↑ افزایش ترشح انسولین وابسته به گلوکز
- ↓ کاهش ترشح گلوکاکون
- ↑ بهبود عملکرد سلول های بتا
- ↓ کاهش تولید گلوکز توسط کبد



بافت چربی

- ↑ افزایش لیپولیز
- ↓ کاهش التهاب
- ↑ بهبود حساسیت به انسولین



نتایج بالینی



کاهش قابل توجه وزن



بهبود کنترل قند خون



مزیت قلبی-عروقی



محافظت کلیوی



بهبود در سلامت متابولیک و کیفیت زندگی

داروهای آگونیست GLP-1 با مکانیسم اثر چندگانه، رویکردی نوین و تحول آفرین در مدیریت همزمان دیابت نوع ۲ و چاقی ایجاد کرده اند.

