



«По щучьему велению» на новый лад



«Черный» юмор с элементами абсурда...



История

Обратная связь

Сотрудники

Архивы: передач

Архивы: новостей

Новости

Поиск

Политика

Экономика

Общество

Происшествия

В мире

Культура

Спорт

Регионы

Эксклюзив

Новости

Репортажи

Комментарии

Наши передачи

Эфир Радио России

Список программ

"Вести"

Интервью

Гости эфира

Ток - шоу

"Персона грата" с В. Ушкановым

"Поговорим" с Михаилом Веллером

"От первого лица" с Н. Бехтиной

"Особое мнение"

"Национальная безопасность"

"Отзвуки театра с А. Калягиным"

"Здоровье" с Е. Малышевой

"А. Дементьев: виражи времени"

"Неизвестная планета"

"Право на защиту"

"Шинель"

Радиотеатр

Радиосериалы

Музыкальные

"Акустика"

"Аэростат" с Б. Гребенщиковым

"Музыка с Дм. Добрыниным"

"Бесконечное приближение"

"Хождение за три моря"

"Доктор Блюз"

"Экзотика"

"Мюзик - холл"

Музыка с Л. Осиповой

"Встреча с песней"

"В нашу гавань заходили корабли"



Аудиозапись беседы с Е. Чистяковой в программе "Особое мнение" (2010/04/15 14:32)

экстраполируют частоту того или иного заболевания на 10000 человек на все население страны. Об этом заявила директор программ Фонда "Подари жизнь" Екатерина Чистякова в программе "Особое мнение" на "Радио России".

Подобная ситуация негативно сказывается на обороте орфанных лекарственных препаратов в стране (препаратов, предназначенных для лечения редко встречающихся заболеваний).

С 1 апреля в России вступил в действие закон об обращении лекарственных средств, предписывающий осуществлять оборот только тех лекарств, которые отвечают международным стандартам качества, и государственное регулирование цен на жизненно необходимые, важнейшие лекарственные средства. Однако этот закон вызвал тревогу более чем у 40 благотворительных фондов, заставив их объединить усилия и организовать сбор подписей под обращением к президенту России, которых к настоящему моменту уже насчитывается 28 тысяч.

Что такое редкое заболевание? Редкое заболевание означает, что им болеет в среднем 5 человек на 10000 населения. Но наименований таких заболеваний много. По разным оценкам, их насчитывается от 5,5 тысячи до 7 тысяч. В результате можно предположить, что от 1,5 до 5 млн россиян страдают редкими болезнями, но каждый – своей.

Проблема оборота орфанных лекарственных препаратов заключается в том, что больных в каждой группе очень мало и фармкомпаниям этот рынок не выгоден. Одно дело продавать аспирин, который понадобится каждому человеку, хотя бы раз в жизни, а другое дело – продавать С1, который нужен несколькими сотням больным в стране. Фармацевтическим компаниям не выгодно вкладывать деньги в регистрацию таких препаратов, в организацию их поставок партиями, в растомаживание и продвижение на рынке. Все это требует дополнительных вложений. А сегодня фармкомпании думают, прежде всего, о бизнесе, а не о людях. И так происходит в любой стране мира.

Однако в любой стране мира о гражданах своих думает государство. Поэтому и США, и страны Европы, и Сингапур, и даже Казахстан приняли особое законодательство, которое стимулирует фармацевтические компании к тому, что те занимались разработкой и выпуском на рынок лекарств для редких болезней.

Граждане Европы и США, болеющие редкими заболеваниями, могут свободно купить необходимые им лекарства в аптеке. А россияне в силу правового вакуума в данном вопросе – нет. Единственная их надежда – на то, что удастся

15.04.2010 17:15 МСК Минздрав не знает, сколько россиян болеют редкими заболеваниями

В России не существует регистра, который бы обязывал Минздравооцразвития РФ вести статистику редких заболеваний в стране. В результате никто не знает, сколько в Российской Федерации таких больных. Эксперты называют цифры от 1,5 до 5 млн человек. Разброс столь существенный, потому что специалисты просто

Прямой эфир

Вести

Программа передач

Дорогая передача

Пишите нам

Реклама

"Когда не хватает джаза"

"Этот безумный мир"

"Дорогая передача"

Утренний канал

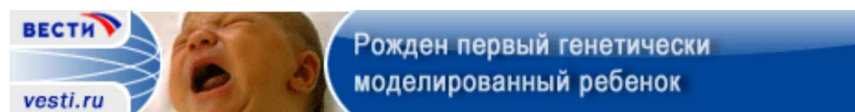
"Взлетная полоса"

Социальный проект

"Детский вопрос"

"Народы России"

купить лично лекарство за рубежом и ввезти его в страну, уплатив при этом таможенную пошлину в размере 30 процентов, либо везти его нелегально. Российский больной или его родители должны найти в чужой стране врача, который выпишет рецепт на необходимый препарат, кого-то, кто продаст данный препарат, плюс нужно ещё собрать на лекарство деньги. Сделать это далеко не всем по силам. Особенно не защищены в данном плане те, кто живет в глубинке, кто не говорит на английском языке, у кого нет знакомых, регулярно ездящих за рубеж...



Радиоспектакль:
"Гаргантюа и Пантагрюэль"



Арктика раздора



Русский UFO-след



Кнопка в
прокурорском кресле



Экономика вслепую



"Народы России"



Специальный
репортаж



Врачи это ждут с
тревогой



Особенности
"ползучего" кризиса



© Обращаем ваше внимание на то, что сайт Радио России является отдельным СМИ. Свидетельство о регистрации ЭЛ№77-6285 от 27 мая 2002 года. Все права на любые материалы, опубликованные на сайте, защищены в соответствии с российским и международным законодательством об авторском праве и смежных правах. Использование любых аудио-, фото- и видеоматериалов, размещенных на сайте, допускается только с разрешения правообладателя и ссылкой на сайт radiorus.ru. При полной или частичной перепечатке текстовых материалов в интернете гиперссылка на radiorus.ru обязательна. Техническое сопровождение: Дирекция информационных технологий ВГТРК. Реклама на сайте: тел. +7 (495) 617-02-62, e-mail: contact@roden-media.ru, ad@vesti.ru.



На сайте функционирует система коррекции ошибок. Обнаружив неточность в тексте, выделите ее и нажмите **Ctrl+Enter**.