

О доступности лекарственного препарата «Фортум» в России

13 декабря 2019

Пациенты и врачебное сообщество обеспокоены ситуацией в отношении доступности в России лекарственного препарата «Фортум» (международное непатентованное наименование – цефтазидим). В качестве краткосрочной однократной меры GSK (Компания) проработала возможность внепланового срочного производства партии препарата и ее поставки в Россию.

На текущий момент препарат «Фортум» в России не поставляется, однако в России зарегистрировано и применяется ряд воспроизведенных препаратов (аналогов) цефтазидима, как российского, так и зарубежного производства.

В конце ноября 2019 года в Компанию стали поступать первые обращения со стороны пациентского сообщества, а также регуляторных органов по вопросам обеспечения доступности препарата «Фортум» для пациентов с муковисцидозом.

Мы серьезно относимся к возникшей проблеме и рассматриваем ее, находясь в контакте с регуляторными органами (Минздравом России и Росздравнадзором).

В сложившейся ситуации в качестве краткосрочной единовременной меры Компания проработала возможность внепланового срочного производства партии лекарственного препарата «Фортум» и ее поставки в Россию (объем партии и распределение по дозировкам уточняется). Компания рассматривает различные возможности скорейшего обеспечения данной партии препарата для пациентов. В настоящее время Компания прорабатывает детали, связанные с поставкой, находясь во взаимодействии по этому вопросу с Минздравом России и Росздравнадзором.

Указанное решение является краткосрочным и временным. Возможность нахождения устойчивого долгосрочного решения требует дополнительного времени и обсуждения с регуляторными органами, в рамках установленных законодательством регуляторных требований.

Этот вопрос для Компании в настоящее время является первоочередным приоритетом.

NP-RU-NA-WCNT-200001 апрель 2020

Результаты второго открытого грантового конкурса для НКО в области ВИЧ

22 ноября 2019

На второй грантовый конкурс Программы GSK Россия по поддержке проектов и инициатив сообщества людей, живущих с ВИЧ, было получено 37 заявок от 32 некоммерческих организаций из 18 регионов России. По результатам рассмотрения 21 заявка была одобрена к финансированию.

Программа, анонсированная в феврале 2019 года, направлена на поддержку достижения следующих целей:

- Повышение информированности и уровня знаний по вопросам жизни с ВИЧ, лечения и приверженности терапии ВИЧ-инфекции;
- Повышение приверженности лечению ВИЧ-инфекции и диспансерному наблюдению;
- Развитие системы «равного» обучения и взаимопомощи;
- Снижение стигмы и дискриминации в отношении ЛЖВ;
- Повышение качества жизни ЛЖВ.

Особое внимание в ходе второго конкурса уделялось проектам помощи ЛЖВ, находящимся в учреждениях уголовно-исполнительной системы.

Список организаций, чьи заявки были одобрены к финансированию, размещен на [странице грантового конкурса](#).

Мы благодарны всем участникам грантового конкурса и поздравляем победителей

Долутегравир российского производства доступен людям, живущим с ВИЧ, в России

15 октября 2019

Первые партии препарата долутегравир (торговое наименование «Тивикай») для лечения ВИЧ-инфекции, произведенные на заводе компании Сервье в Москве, поставлены в центры СПИД в рамках исполнения государственных контрактов Минздрава России.

«В 2015 году мы взяли на себя обязательство обеспечить в России выпуск инновационного препарата для лечения ВИЧ-инфекции. Сегодня, когда мы начинаем первые поставки произведенного в России долутегравира, мы можем говорить о том, что выполнили взятые на себя обязательства и теперь в России производится ключевой, согласно рекомендациям ВОЗ, препарат для лечения ВИЧ-инфекции» - заявил Олег Дубянский, генеральный директор GSK Фарма, Россия.

«Выпуск в оборот первых серий произведенного в России долутегравира с площадки фармацевтического завода «Сервье РУС» – кульминационный этап нашего сотрудничества с GSK. Мы переходим к рутинным производственным операциям. С сегодняшнего дня долутегравир, производимый в России, – это свершившийся факт» - заявил Ксавье Морелон, генеральный директор фармацевтического завода Сервье в России.

Разработанный компанией ViiV Healthcare лекарственный препарат долутегравир предназначен для лечения ВИЧ-инфекции в комбинации с другими антиретровирусными препаратами¹.

Долутегравир одобрен в США в 2013 году, в Европейском Союзе и в России – в 2014 г. и включен в ведущие международные рекомендации в составе предпочтительного режима первой и второй линии антиретровирусной терапии², в том числе в рекомендации Всемирной Организации Здравоохранения, согласно обновлению, принятому в июле 2019 года³. В настоящее время препарат доступен более чем в 100 странах мира. С 2018 г. долутегравир включен в российский Перечень жизненно-необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

Компания GSK осуществляет деятельность по продвижению и реализации на российском рынке портфеля препаратов для лечения ВИЧ-инфекции ViiV Healthcare. Поставки долутегравира государственному заказчику в рамках централизованных закупок АРВТ осуществляются компанией напрямую.

В 2019 году долутегравир получает более 25 тысяч пациентов в России⁴. С учетом успешной локализации производства GSK готова к дальнейшим практическим шагам, направленным на расширение доступности долутегравира для людей, живущих с ВИЧ в России.

1. Инструкция по медицинскому применению препарата

2. DHHS Guidelines for the Use of Antiretroviral Agents in HIV-1-Infected Adults and Adolescents, 2019 (сокр DHHS-2019); EACS Guidelines Version 9.1, October 2018 (сокр EACS – 2018); Saag MS et al. JAMA. 2018;320(4):1-18 (сокр IAS-USA – 2018);

3. WHO Policy Brief. Update of Recommendations on First-Line and Second-Line Antiretroviral Regimens, July 2019. Available from: <https://www.who.int/hiv/pub/arv/arv-update-2019-policy/en/> (сокр. ВОЗ – 2019)

4. Данные GSK

NP-RU-DLT-PRSR-190001 15 октября 2019

50 лет инноваций: жизнь в каждом вдохе

15 сентября 2019

В этом году GSK празднует важный юбилей: 50 лет вклада в достижения мировой респираторной медицины.

В мире 339 млн людей страдают бронхиальной астмой, из них 36 млн – ее тяжелой формой, а 384 миллиона - Хронической обструктивной болезнью легких, или ХОБЛ.



Это значит, что такие простые для многих действия, как дыхание, подъем по лестнице или прогулка в горку являются трудными, а подчас непосильными, для огромного количества людей на планете. Большинство людей не задумываются о своем дыхании, а другим приходится делать это ежедневно.

Компания GSK, будучи одним из лидеров в области заболеваний органов дыхания, помогает людям по всему миру дышать и не ограничивать свою ежедневную активность, неустанно занимаясь исследованиями и разработкой инновационных препаратов. Мы продолжаем совершенствовать подходы к лечению респираторных заболеваний. Это требует глубокого понимания сути респираторной патологии и осознания того факта, что каждый пациент индивидуален.

Новая эра мировой респираторной медицины началась ровно 50 лет назад, когда в 1969 году компанией GSK был выпущен первый ингаляционный препарат для быстрого купирования симптомов бронхиальной астмы – это стало настоящим прорывом для эпохи, когда из доступных методов лечения была дыхательная гимнастика и ингаляции паром. В этом же году первый человек побывал на луне: по своей значимости для человечества эти два события можно поставить в один ряд.

Изобретения GSK перевернули подходы к терапии заболеваний органов дыхания, наши препараты стали «золотым стандартом» в лечении, и мы продолжаем внедрять инновации.

Обязательство GSK по обеспечению пациентов с астмой, тяжелой бронхиальной астмой и ХОБЛ современными препаратами означает, что мы никогда не будем стоять на месте.

С момента запуска первого ингалятора, через разработку первого ингаляционного кортикостероида (ИГКС) и создание первого в мире опросника для самостоятельной оценки пациентом уровня контроля бронхиальной астмы АСТ-тест, до современных устройств доставки со счетчиком доз (что позволяет пациенту не ошибаться), разработки комбинированных препаратов, содержащих два действующих вещества в одном ингаляторе, а также первой зарегистрированной в мире тройной комбинации для лечения ХОБЛ и таргетной инновационной биологической терапии тяжелой астмы вот уже на протяжении 50 лет мы работаем ради того, чтобы помочь пациентам с заболеваниями органов дыхания во всем мире жить с каждым вдохом, а значит делать больше, чувствовать себя лучше и жить дольше.

Список изобретений, где GSK стала первой, огромен и продолжает расти. Каждое из них перевернуло жизнь пациентов и является наследием, задающим планку нашим будущим инновациям.

И мы не остановимся до тех пор, пока такое простое действие, как дыхание, не станет проще для каждого.

NP-RU-RS-WCNT-190001 25 09 2019

Второй конкурс в рамках программы поддержки проектов по ВИЧ

30 августа 2019

Компания GSK объявляет об открытии второго конкурса в рамках программы поддержки проектов пациентских организаций в области ВИЧ/СПИДа в России.

Программа предполагает оказание финансовой поддержки проектам и инициативам сообщества людей, живущих с ВИЧ (ЛЖВ), по следующим направлениям:

- повышение информированности и уровня знаний по вопросам жизни с ВИЧ, лечения и приверженности терапии ВИЧ-инфекции;
- повышение приверженности лечению ВИЧ-инфекции и диспансерному наблюдению;
- развитие системы «равного» обучения и взаимопомощи;
- снижение стигмы и дискриминации в отношении ЛЖВ;
- повышение качества жизни ЛЖВ.

Особое внимание будет уделяться проектам помощи ЛЖВ, находящимся в учреждениях уголовно-исполнительной системы.

К участию в программе приглашаются российские некоммерческие организации, представляющие интересы ЛЖВ, и чья деятельность направлена на помощь людям, живущим с ВИЧ.

Подробнее о программе и условиях участия можно узнать [здесь](#).

Результаты открытого грантового конкурса для НКО в области ВИЧ

29 апреля 2019

В рамках грантового конкурса получено 27 заявок от 26 некоммерческих организаций из 17 регионов России. По результатам рассмотрения 17 заявок одобрено к финансированию.

[Открытый грантовый конкурс](#) для российских НКО в области ВИЧ стал первым этапом реализации программы GSK по поддержке проектов и инициатив сообщества людей, живущих с ВИЧ в России. Программа, анонсированная в феврале 2019 года, преследует следующие цели:

- Повышение информированности и уровня знаний по вопросам жизни с ВИЧ, лечения и приверженности терапии ВИЧ-инфекции;
- Повышение приверженности лечению ВИЧ-инфекции и диспансерному наблюдению;
- Развитие системы «равного» обучения и взаимопомощи;
- Снижение стигмы и дискриминации в отношении ЛЖВ;
- Повышение качества жизни ЛЖВ.

В рамках грантового конкурса получено 27 заявок от 26 некоммерческих организаций из 17 регионов России. По результатам рассмотрения 17 заявок одобрено к финансированию.

Все участники конкурса были проинформированы о принятом решении. Список НКО, чьи заявки были одобрены к финансированию, будет опубликован после завершения необходимых процедур внутреннего одобрения на [странице грантового конкурса](#) 6 мая 2019 года.

Мы благодарны всем участникам грантового конкурса и поздравляем победителей.

CEPI и GSK объявляют о сотрудничестве с целью консолидации глобальных усилий по разработке вакцины против нового коронавируса 2019-nCoV

07 февраля 2020

GSK предоставит доступ к адъювантным системам с целью ускоренной разработки вакцин-кандидатов

CEPI, Коалиция за инновации в области обеспечения готовности к эпидемиям, и GSK сегодня объявили о сотрудничестве, направленном на содействие глобальным усилиям по разработке вакцины против вируса 2019-nCoV. В рамках партнерства GSK предоставит разработчикам доступ к адъювантным системам, разработанным компанией для вакцины против пандемического гриппа.

GSK является лидером в разработке инновационных вакцин с использованием различных адъювантных систем. Включение адъюванта в состав вакцины решает ряд задач по формированию эффективного защитного ответа. Использование адъювантов имеет особое значение и в ситуации пандемии: это позволяет уменьшить количество антигена, необходимого для производства одной дозы вакцины, и, таким образом, производить больше доз вакцины и делать их доступными для большего числа людей.

Доктор Ричард Хатчетт, генеральный директор CEPI, прокомментировал:

«Получение доступа к ведущей в мире технологии адъювантов GSK является огромным шагом вперед в разработке вакцины против нового коронавируса 2019-nCoV. Соединение адъювантных систем GSK с финансируемыми нами передовыми технологиями потенциально может обеспечить доступность большего количества вакцины за счет уменьшения дозы вакцинного антигена, необходимой для защиты. Такая «экономия антигена» поможет поставить большее количество доз вакцины, увеличивая количество людей, которых можно защитить».

Томас Бройер, главный медицинский директор GSK Vaccines, прокомментировал:

«Как лидеры в области науки и инноваций, мы верим, что сможем внести свой вклад в борьбу с коронавирусом 2019-nCoV с помощью одной из наших передовых адъювантных систем. Наша технология ранее успешно использовалась в подготовке к пандемии гриппа. Она позволяет использовать небольшое количество вакцинного антигена и производить больше доз вакцины - важнейшее преимущество в условиях пандемии».

CEPI будет координировать взаимодействие между GSK и организациями, финансируемыми CEPI и заинтересованными в тестировании своих разработок с использованием адъювантной системы GSK для создания эффективных вакцин против коронавируса 2019-nCoV. Первое официальное соглашение в рамках партнерства было подписано между GSK и Университетом Квинсленда, Австралия, который заключил партнерское соглашение с CEPI в январе 2019 года для разработки молекулярной платформы, предназначенной для отбора и масштабирования производства противовирусных вакцин. CEPI расширила финансирование этого проекта для работы над вакциной-кандидатом против коронавируса 2019-nCoV. Доступ к адъювантным системам GSK позволит интенсифицировать эти исследования.

Роджер Коннор, президент GSK Vaccines, добавил:

«Мы верим в то, что CEPI может сделать значимый вклад в борьбу со вспышкой коронавируса 2019-nCoV. Мы гордимся тем, что можем внести свой вклад в передовые исследования ученых из Университета Квинсленда, и мы открыты для сотрудничества с другими партнерами, чьи разработки можно использовать с нашими адъювантами».

Профессор Питер Хой, вице-президент Квинслендского университета, добавил:

«Исследовательская группа Университета Квинсленда работает над вакциной против коронавируса 2019-nCoV. Возможность использования адъювантов GSK позволит нам провести важные доклинические исследования, предназначенные для оценки эффективности вакцины».

Объявленное партнерство дополняет 4 предыдущие программы CEPI по разработке вакцины против коронавируса 2019 nCoV, реализуемые в партнерстве с компаниями CureVac, Inovio и Moderna, а также с Университетом Квинсленда и Национальным институтом аллергии и инфекционных заболеваний США. Эти партнерства, направленные на улучшение понимания свойств нового коронавируса и разработку вакцины против него, используют платформу CEPI с целью максимально быстрого вывода вакцин-кандидатов против коронавируса 2019-nCoV на стадию клинических испытаний. Кроме того, CEPI объявила новый конкурс, в рамках которого собираются предложения по использованию уже существующих технологий конструирования вакцин для максимально быстрой разработки и производства вакцин, которые можно использовать против нового коронавируса. Сбор заявок открыт до конца февраля 2020.

И CEPI, и GSK будут работать вместе для того, чтобы обеспечить равный и справедливый доступ к любой вакцине против коронавируса 2019- nCoV, разработанной в рамках сотрудничества.

NP-RU-GVX-PRSR-200001 февраль 2020

Санофи и GSK объединяют усилия в беспрецедентном партнерстве по разработке вакцины против COVID-19

14 апреля 2020

Компании объединяют свои инновационные технологии для разработки адъювантной вакцины против новой коронавирусной инфекции COVID-19. Ожидается, что клинические исследования кандидатной вакцины начнутся во второй половине 2020 года и, в случае успеха, она будет доступна на рынке уже во второй половине 2021 года.

Компании Санофи и GSK объявили о подписании соглашения о намерении начать совместную работу по разработке адъювантной вакцины против COVID-19, используя инновационные технологии обеих компаний, чтобы помочь справиться с продолжающейся пандемией.

Санофи внесет вклад в партнерство в виде своего антигена S-белка COVID-19, разработанного с использованием технологии рекомбинантной ДНК. Эта технология позволила получить точное генетическое соответствие белкам, обнаруженным на поверхности вируса, и последовательность ДНК, кодирующая этот антиген, была интегрирована в ДНК бакуловирусной платформы экспрессии, которая является платформой для производства зарегистрированной в США рекомбинантной вакцины против гриппа компании Санофи.

GSK предоставит адъювантную платформу, используемую при разработке пандемических вакцин. Использование адъювантов имеет особое значение в ситуации пандемии: это позволяет уменьшить количество антигена, необходимого для производства одной дозы вакцины, и, таким образом, производить больше доз вакцины и делать их доступными для большего числа людей.

«В ситуации, когда мир столкнулся с беспрецедентным кризисом здравоохранения, очевидно, что ни одна компания не может справиться с ним в одиночку - сказал Пол Хадсон, главный исполнительный директор Санофи, - Именно поэтому Санофи продолжает наращивать свои экспертизы и ресурсы совместно с нашими партнерами, такими как GSK, для создания и обеспечения поставок достаточного количества вакцины, чтобы остановить распространение этого вируса».

Эмма Уолмсли, главный исполнительный директор GSK, сказала: «Это партнерство объединяет две крупнейшие в мире вакцинальные компании. Объединяя нашу научную экспертизу и наши технологии, мы верим, что сможем ускорить ведущиеся по всему миру работы по разработке вакцины для защиты как можно большего числа людей от COVID-19».

Комбинация белкового антигена и адъюванта является хорошо изученной технологией, используемой в ряде доступных сегодня вакцин. Адъюванты включают в состав некоторых вакцин для усиления иммунного ответа. Показано, что вакцина с адъювантом создает более сильный и продолжительный иммунитет против инфекции. Применение адъюванта также может повысить вероятность создания эффективной вакцины, которую можно будет произвести в необходимых объемах.

Компании планируют начать клинические исследования I фазы во второй половине 2020 года и, если они будут успешными и с учетом нормативных требований, будут стремиться завершить разработку вакцины ко второй половине 2021 года.

Как ранее сообщалось компанией Санофи, разработка вакцины против COVID-19 на основе рекомбинантной технологии осуществляется в сотрудничестве и при поддержке Управления перспективных биомедицинских исследований и разработок (BARDA), входящим в состав Министерства здравоохранения и социального обеспечения США. Компании планируют дальнейшее обсуждение финансовой поддержки разработки с правительствами других стран, а также рядом глобальных организаций, целью которых является обеспечение доступа к вакцине по всему миру.

«Стратегические партнерства между лидерами иммунобиологической отрасли критически важны для того, чтобы как можно скорее разработать вакцину против коронавирусной инфекции - сказал директор BARDA Рик А.Брайт, - разработка адъювантной рекомбинантной вакцины-кандидата против COVID-19 дает возможность уменьшить содержание антигена в одной дозе, что позволит обеспечить данной вакциной большее число людей и значит, остановить эту пандемию, а также помочь всему миру лучше подготовиться, а возможно, и предотвратить будущие вспышки коронавирусной инфекции».

Компании создали объединенную рабочую группу, которую возглавили в качестве сопредседателей Дэвид Лоу, Глава Бизнес подразделения Вакцин компании Санофи в мире, и Роджер Коннор, Президент GSK Vaccines. Рабочая группа будет фокусироваться на мобилизации ресурсов обеих компаний по ускорению разработки вакцины-кандидата.

Обе компании убеждены, что с учетом беспрецедентной гуманитарной и финансовой нагрузки, связанной с пандемией абсолютным приоритетом является обеспечение доступа к вакцинам против COVID-19 для населения во всем мире, в связи с чем взяли на себя обязательство делать общедоступной любую вакцину, созданную в результате партнерства, благодаря механизмам, позволяющим обеспечить справедливый доступ к такой вакцине во всех странах мира.

Эти усилия – значительная веха в осуществляемой компаниями Санофи и GSK работе по борьбе с COVID-19. Компании уже подписали Соглашение по передаче материалов, что позволит им начать работу немедленно. Ожидается, что все детали сотрудничества будут определены и сформулированы в течение нескольких последующих недель.

О компании GSK

GSK – международная научно-исследовательская компания в сфере здравоохранения с особым предназначением: помогать людям делать больше, чувствовать себя лучше и жить дольше. GSK – одна из ведущих компаний-производителей вакцин в мире.

О компании Санофи

Санофи – глобальная биофармацевтическая компания, миссия которой – оказывать поддержку тем, кто сталкивается с различными проблемами со здоровьем.

С помощью наших вакцин мы стремимся защищать людей от болезней, а наши препараты помогают облегчить течение многих заболеваний и повысить качество жизни как пациентов с редкими, так и распространенными хроническими заболеваниями.

Более 100 тысяч сотрудников Санофи в 100 странах мира ежедневно работают для того, чтобы превращать научные инновации в конкретные решения в области здравоохранения.

Санофи. Ради Жизни.

NP-RU-GVX-PRSR-200002 апрель 2020

Действия GSK в ответ на пандемию COVID-19. Краткий обзор

21 апреля 2020

Наши ключевые приоритеты: здоровье и безопасность людей; обеспечение непрерывности производства и поставок лекарств и вакцин; поиск возможных ответов на возникшую угрозу распространения инфекции.

В марте 2020 г. ВОЗ объявила распространение новой коронавирусной инфекции (COVID-19) глобальной пандемией. С момента начала распространения инфекции GSK определила следующие ключевые приоритеты своей деятельности: здоровье и безопасность людей; обеспечение непрерывности производства и поставок лекарств и вакцин; поиск возможных ответов на возникшую угрозу распространения инфекции.

Здоровье и безопасность людей

Здоровье, безопасность и благополучие наших сотрудников, клиентов, партнеров, исследователей и участников клинических исследований, специалистов здравоохранения и пациентов, ради которых мы работаем, являются для компании ключевым приоритетом.

В России GSK приняла неотложные шаги для неукоснительного соблюдения всех карантинных мер и предписаний уполномоченных органов власти. С 18 марта сотрудники компании (за исключением ограниченного числа лиц, непосредственно обеспечивающих непрерывность процессов и требующих присутствия на рабочих местах) продолжают свою деятельность, находясь на удаленном режиме работы.

Для поддержки непрерывности бизнеса созданы группы по управлению ситуацией. Частью их работы является помощь сотрудникам в соблюдении руководящих указаний и требований местных органов власти. Кроме того, сотрудники получают конкретные советы и рекомендации по всем вопросам, связанным с развитием ситуации в каждом регионе.

Там, где это необходимо, мы обеспечили сотрудников средствами защиты, дезинфицирующими средствами и другим оборудованием, а также усилили санитарный режим в рабочих помещениях.

Стабильность производства и поставок

В компании сформирован достаточный уровень запасов лекарственных препаратов и мы продолжаем обеспечивать надлежащее планирование в целях обеспечения надежных поставок. Компания также поддерживает взаимодействие с органами власти в сфере здравоохранения, включая Министерство здравоохранения РФ и Росздравнадзор, по всем вопросам, касающимся поставок лекарственных препаратов и вакцин.

В штатном режиме, с соблюдением всех требований безопасности продолжает работу предприятия GSK по производству вакцин СБ-БИОМЕД, подразделения клинических исследований, фармаконадзора, склада компании и отдела поставок, а также других подразделений, обеспечивающих непрерывную работу компании, нацеленную на поддержку пациентов и системы здравоохранения.

Поиск возможных ответов на возникшую угрозу

GSK нацелена на использование своих научных и медицинских знаний для внесения вклада в борьбу с пандемией.

На глобальном уровне мы начали сотрудничество с компанией Санофи с целью разработки и производства вакцины против коронавирусной инфекции. Ранее GSK объявила о сотрудничестве с Коалицией за инновации в области обеспечения готовности к эпидемиям

(CEPI), в рамках которого компания предоставляет технологии производства вакцинных адъювантов исследователям, работающим над кандидатными вакцинами для профилактики COVID-19.

GSK присоединилась также к научно-исследовательской инициативе, объединяющей фармацевтические компании и академические учреждения для поиска возможностей лечения заболевания (COVID-19 Therapeutics Accelerator).

Компания проводит исследования для оценки потенциала своих лекарственных препаратов с точки зрения эффективности против вируса, хотя в настоящий момент говорить о результатах пока преждевременно.

В марте 2020 г. компания объявила о пожертвовании 10 млн. долларов США в специализированный фонд ВОЗ и ООН, созданный для объединения ресурсов для противодействия распространению инфекции (COVID-19 Solidarity Response Fund).

Более подробная информация о деятельности и инициативах GSK в условиях распространения новой коронавирусной инфекции доступна на www.gsk.com (на английском языке).

Мы продолжаем отслеживать ситуацию и предпринимать необходимые действия, руководствуясь в первую очередь интересами пациентов.

NP-RU-NA-PRSR-200003 апрель 2020