

## Поведена пресс-конференция посвященная деятельности единственного в Центральной Азии Центра по производству лекарственных субстанций

25 апреля текущего года в Национальном пресс-центре была проведена пресс конференция на тему: «Производство лекарственных средств в системе Академии наук: организация производства растительных субстанций по требованиям GMP на модернизированном опытном-производстве Института химии растительных веществ АН РУз». В нем приняли участие сотрудники Института, специалисты в этой области, представители СМИ.



18 марта 2019 года была проведена официальная церемония открытия “Научно-технологического Центра по отработке технологий производства субстанций лекарственных средств по требованиям GMP”.

Важной задачей данного Центра является – внедрение новых инновационных разработок на базе фундаментальных исследований ученых Института химии растительных веществ и других учреждений Академии наук Республики Узбекистан для дальнейшей передачи фармацевтическим предприятиям, готовых технологий производства субстанций более 40 импортозамещающих и экспортоориентированных субстанций лекарственных препаратов, наиболее востребованных генериков.

Другой, не менее важной задачей данного Центра будет организация состоящий из 3 модулей

технологических линий производства лекарственных средств - алкалоидной, нейтральной природы и модифицированных природных соединений из растительного сырья для подготовки технико-экономического обоснования организации производственных мощностей на территории существующих фармацевтических зон «Нукус-фарм», «Зомин-фарм», «Косонсой-фарм», «Сирдарё-фарм», «Бойсун-фарм», «Бустонлик-фарм» и «Паркент-фарм» и других.

Помимо вышеуказанных задач Центр будет являться единственным местом повышения квалификации персонала фармацевтических предприятий, производящих субстанции лекарственных средств, подготовки кадров соответствующих мировым требованиям производственного персонала способного работать в условиях GMP-производства.

Помимо подготовки кадров, разработки новых технологий производства, обеспечения отечественных фармацевтических предприятий субстанциями лекарственных средств, увеличение мощности и соответствие международным требованиям производства, позволит увеличить производительность в 5 раз, объем экспорта в 2 раза (финансовое выражение – около 5 млн долл США), а также увеличится возможность выхода на другие рынки.