



## FDA одобрило новый препарат для профилактики мигрени у детей

Управление по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США (FDA) одобрило инъекционный препарат Ajovy (фреманезумаб) для профилактического лечения мигрени у взрослых и эпизодической мигрени у детей и подростков в возрасте от 6 до 17 лет весом 45 кг и более.

Ajovy относится к классу ингибиторов CGRP — препаратов, блокирующих кальцитонин-ген-связанный пептид, который играет ключевую роль в патогенезе мигрени. Препарат выпускается в форме однократной инъекции 225 мг/1,5 мл в предварительно заполненном автоинъекторе или в предварительно заполненном шприце. Он может вводиться как медицинским работником, так и пациентом

или лицом, осуществляющим уход, в домашних условиях. Начальная доза для старта лечения не требуется.

Наиболее распространенные побочные эффекты включают боль и покраснение в месте инъекции. Согласно данным FDA, к серьезным нежелательным реакциям относятся зуд, кожная сыпь и повышенная чувствительность к препарату, однако общий профиль безопасности соответствует данным исследований у взрослых пациентов.

Источник: <https://chemrar.ru/fda-odobrilo-rasshirennye-pokazaniya-k-primeneniyu-ajovy-fremanezumab-vfrm-pervogo-profilakticheskogo-anti-cgrp-preparata-dlya-lecheniya-epizodicheskoy-migreni-u-detej/>

## Закупка лекарств от редких болезней регионами

Президент России Владимир Путин подписал закон, который предусматривает резервный механизм финансирования терапии орфанных (редких) заболеваний. Правительство сможет выделять межбюджетные трансферты российским регионам, которые не справляются самостоятельно с финансированием лечения таких заболеваний. Соответствующий документ опубликован в базе нижней палаты парламента. Закон вступит в силу с 1 января 2026 г.

Изменения внесли в Федеральный закон «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации». Проект поправок Минздрав представил в 2024 г.

Как пояснил позднее замглавы Минздрава Сергей Глаголев, при реализации механизма планируется учитывать бюджетную обеспеченность региона, обстоятельства, которые привели «к такому бюджетному развитию», включая изменение цен и количество пациентов. Кроме

того, будут оцениваться усилия регионов «по намерению добросовестно исполнить данные полномочия».

Минздрав разработал проект поправок в федеральный закон после постановления Конституционного суда от 26 сентября 2024 г. Наивысшая инстанция обязала законодателей разработать резервный механизм для более оперативного предоставления препаратов больным редкими заболеваниями, если региональным властям не хватает бюджетных средств на их закупку. Средняя годовая стоимость терапии для одного пациента с орфанным заболеванием составляет 2,76 млн рублей, а общая реализация законопроекта может достигать 6,5 млрд рублей. Эти средства будут предусмотрены в федеральном бюджете Минфина Российской Федерации и планироваться в рамках подготовки проекта федерального бюджета на соответствующий календарный год.

Источник: <https://gxpnews.net/2025/07/regionam-pomogut-s-zakupkoj-lekarstv-ot-redkih-boleznej-2/>

## Вакцинацию от менингококковой инфекции могут включить в национальный календарь профилактических прививок

Депутаты Госдумы планируют до конца 2026 г. разработать поправки для включения вакцинации против менингококковой инфекции в национальный календарь профилактических прививок (НКПП). Об этом заявил член думского комитета по охране здоровья Александр Румянцев («Единая Россия») на совещании по теме вакцинопрофилактики менингококковой инфекции.

Он отметил, что Всемирная организация здравоохранения (ВОЗ) рекомендует включить в НКПП пять новых вакцин, среди которых приоритетной является именно менингококковая. «Мы хотели бы в течение этого года привести соответствующие законодательные инициативы в действие, для того чтобы мы приняли соответствующее решение, о котором и правительство заявляло», — подчеркнул Румянцев.

Вакцину против менингококковой инфекции, разработанную учеными Санкт-Петербургского научно-исследо-

вательского института вакцин и сывороток Федерального медико-биологического агентства (ФМБА), планируют начать применять в России в 2027 г. Сейчас препарат находится на этапе клинических исследований, документы на регистрацию вакцины планируют подать к концу 2025 г.

В апреле глава ФМБА Вероника Скворцова заявила, что вакцина для профилактики менингококковой инфекции находится в фазе I клинических исследований. Препарат имеет уникальный состав, включающий серотипы A, C, Y, W, а также рекомбинантный компонент B, который вызывает тяжелый сепсис в 30% случаев заражения и является самым распространенным в России.

Источник: <https://gxpnews.net/2025/07/v-fmba-soobshhili-kogda-v-rossii-poyavitsya-novaya-vakczina-ot-meningokokka/><https://gxpnews.net/2025/07/vakczinacziyu-ot-meningokokkovej-infekczii-predlozhili-vklyuchit-v-naczkalendar/>