

Решение  
совместного заседания Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности, Комиссии РСПП по индустрии здоровья и Комитета ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности

24 декабря 2018 года

РСПП, Москва

*О ходе реализации решений, принятых на совместных заседаниях  
комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности,  
Комиссии РСПП по индустрии здоровья и Комитета ТПП РФ по  
предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности в  
2018 году*

Обсудив результаты выполнения решений совместных заседаний профильных Комиссий РСПП и Комитета ТПП РФ, участники заседания отметили:

В период с 4 апреля 2018г. было проведено 4 совместных заседания, на которых рассмотрены следующие вопросы:

1. О ходе реализации инвестиционных проектов создания в РФ производства инсулинов.
2. О Координационном плане разработки и производства отечественных вакцин для Национального календаря профилактических прививок.
3. Создание и освоение производства полного цикла биофармацевтических препаратов и субстанций из плазмы крови человека, производимых на территории Российской Федерации.
4. Правила государственной регистрации медицинских изделий. Гармонизация национальных правил с правилами ЕАЭС. Внесение изменений в регистрационные удостоверения.
5. О стратегии развития фармацевтической промышленности на период до 2030 года.
6. О развитии в Российской Федерации производства медицинских изделий для травматологии и медицины. Эффективность действующих мер поддержки для производства медицинских изделий.
7. Совершенствование нормативно-правового регулирования медицинских изделий как важнейший фактор повышения конкурентоспособности медицинской промышленности.
8. О развитии в особой экономической зоне «Дубна» производства медицинской продукции (совместное заседание с Росздравнадзором).
9. О результатах работы Правления РСПП по обсуждению «Основных направлений деятельности Правительства Российской Федерации на период до 2024 года».
10. О проекте стратегии развития медицинской промышленности до 2030 года.

В ходе реализации решений достигнуты следующие результаты:

- Успешно реализуется СПИК по организации производства инсулинов полного цикла.

- Предложенный Координационный план по разработке и производству вакцин НКПП интегрирован в ведомственный проект Минпромторга России.

- Подписан предложенный СПИК по производству препаратов крови между Минпромторгом России, компанией «Октафарма-Фармимэкс» и Рязанской областью.

- 31 мая 2018 г. принято постановление Правительства Российской Федерации №633 «О внесении изменений в Правила государственной регистрации медицинских изделий». Внесены изменения в Методические рекомендации к правилам регистрации медицинских изделий.

- Внесены в Минпромторг России предложения по мерам государственной поддержки производства медицинских изделий и лекарственных препаратов. Часть из них уже реализована.

- Представлены в Минпромторг России предложения по доработке стратегии развития фармацевтической и медицинской промышленности.

- Внесены в Минпромторг России предложения по расширению перечня медицинских изделий, утверждаемого постановлением Правительства РФ от 05.02.2015 №102, и ограничению включения при государственных закупках в один лот разных видов медицинских изделий.

- Минфином России ускоренными темпами ведется каталогизация медицинской продукции.

- В стадии согласования находятся вопросы по совершенствованию классификатора медицинской продукции, применения налога на добавленную стоимость при ввозе медицинских изделий, ценообразования на лекарственные средства и имплантируемые медицинские изделия.

- В стадии дискуссии находится решение о целесообразности принятия федерального закона «Об обращении медицинских изделий».

Следует отметить длительное время рассмотрения представленных Минпромторгом России и согласованных с Минздравом России и Росздравнадзором вопросов:

- внесения изменений в общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности ОКПД2 в части медицинских изделий;

- расширения перечня отдельных видов медицинских изделий, утвержденных постановлением Правительства РФ №102 от 05.02.2015;

- введения НДС на ввоз готовых медицинских изделий и освобождения от НДС комплектующих российского производства.

Требует ускорения решение вопросов совершенствования системы регистрации лекарственных средств и медицинских изделий, в том числе в рамках правил, утверждаемых ЕАЭС и принятия Федерального закона «Об обращении медицинских изделий». Постоянного внимания заслуживает внедрение системы маркировки лекарственных препаратов.

Участники заседания решили:

1. Принять к сведению представленную информацию.

2. Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности и Ассоциации «Росмедпром» с учётом предложений, высказанных на заседании, подготовить дополнительные меры по повышению конкурентоспособности производства лекарственных средств и медицинских изделий и вынести их на обсуждение Одиннадцатого Съезда работников фармацевтической и медицинской промышленности.

Председатель Комиссии  
РСПП по  
фармацевтической и  
медицинской  
промышленности

Председатель Комиссии  
РСПП по индустрии  
здравоохранения

Председатель Комитета  
ТПП РФ по  
предпринимательству в  
здравоохранении и  
медицинской  
промышленности

 Ю.Т.Калинин

 В.М.Черепов

 В.И.Сергиенко