

План

Мероприятий по снижению негативных последствий экономического кризиса на развитие производства лекарственных средств и медицинских изделий

№	Наименование мероприятия	Ответственный исполнитель	Сроки выполнения
I. Мероприятия по поддержанию инвестиционной активности предприятий фармацевтической и медицинской промышленности			
1.	Определить перечень инвестиционных проектов в области фармацевтической и медицинской промышленности, который дает возможность участвовать в отборе на право получения субсидий из федерального бюджета на компенсацию части затрат на уплату процентов по кредитам, полученным в Российской кредитных организациях в 2014-2016г на реализацию инвестиционных проектов, а также субсидий из федерального бюджета на компенсацию части затрат на проведение НИР и ОКР.	Минпромторг России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности	февраль-май 2015 г.
2.	Рекомендовать фонду развития промышленности рассмотреть предложения предприятий фармацевтической и медицинской промышленности о выделении льготных целевых займов на этапе предбанковского финансирования инвестиционных проектов для подготовки ГЭО и финансовых обоснований проектно-изыскательских, научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ.	Минпромторг России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности	март-май 2015 г.
3.	Утвердить план импортозамещения лекарственных средств и медицинских изделий, на которые будут распространяться меры государственной поддержки.	Минпромторг России; Минздрав России	март-апрель 2015 г.
4.	Упростить процедуру регистрации медицинских изделий 1 и 2а классов потенциального риска применения для чего: - Внести изменения в приказ Минздрава России от 21.12.2012 № 1353н «Об утверждении порядка организации и проведения	Минздрав России; Росздравнадзор; Минпромторг России; Комиссия РСПП по фармацевтической и	2015 г.

	<p>экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий» (упрощения процедуры регистрации медицинских изделий, представляющих собой упаковку (аптечка, набор, комплект, укладка, сумка войсковая), в состав которой входят медицинские изделия и лекарственные средства, зарегистрированные на территории Российской Федерации в установленном порядке) (пропедура регистрации проходит в 1 этап без проведения клинических испытаний, технические и токсикологические испытания проводятся только в части упаковки).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Внести изменения в приказ Минздрава России от 21.12.2012 № 1353н «Об утверждении порядка организации и проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий» (сокращения сроков проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий для целей регистрации (рассмотрение в приоритетном порядке). <p>- Внести изменения в постановление Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» и в приказ Минздрава России от 21.12.2012 № 1353н «Об утверждении порядка организации и проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий» (наделение Росздравнадзора полномочиями по организации консультирования юридических лиц по вопросам пропедуры государственной регистрации).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Внести изменения в постановление Правительства Российской Федерации от 27.12.2012 № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий» (предоставления за счет средств государственной программы Российской Федерации «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности» на 2013-2020 годы возмещения отечественным производителям понесенных расходов, связанных с проведением регистрационных процедур, в том числе технических испытаний, токсикологических исследований, клинических испытаний, испытаний в целях утверждения типа средств измерений, экспертизы качества, эффективности и безопасности). - Разграничить понятие госпошлина за проведение экспертизы при 	<p>Медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности</p>
--	--	---

	регистрации медицинского изделия, которая должна быть единой, и госпошлина за регистрацию, которая может соответствовать отдельному виду медицинского изделия.	
5.	Рассмотреть возможность включения в государственную программу Российской Федерации «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности» на 2013-2020 годы сравнительных исследований российских и импортных медицинских изделий.	Минпромторг России 2015 г.
II. Мероприятия по поддержанию оборотных средств, необходимых предприятиям для осуществления деятельности		
1.	Сократить максимальные сроки оплаты за поставленные в ЛПУ здравоохранения лекарства и медицинские изделия до 2-х месяцев.	Минздрав России; Минпромторг России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности
2.	Определить уполномоченные банки, которые на определенных условиях могли бы досрочно погашать задолженность госзаказчиков перед поставщиками медицинской продукции, исполнившими свои обязательства.	Минпромторг России; Минфин России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности
3.	Ускорить внедрение механизма экспертной оценки по освобождению от НДС и таможенной пошлины на сырье, материалы и комплектующие, предназначенные для производства лекарственных препаратов и медицинских изделий. Принять соответствующее постановление Правительства Российской Федерации.	Минздрав России; ФТС России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности

4.	Обеспечить субсидирование части процентных ставок по кредитам и оплаты за выдачу банковских гарантий.	Минпромторг России; Минэкономразвития России; Минфин России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности	март-май 2015 г.
5.	Внести постановление Правительства Российской Федерации, предусматривающее права установления получателями средств федерального бюджета авансовых платежей по отдельным договорам до 80% от их суммы на поставку лекарственных средств и медицинских изделий.	Минпромторг России; Минэкономразвития России; Минфин России; Минздрав России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности	май-июнь 2015 г.
6.	Рассмотреть возможность предоставления гарантий поставщикам медицинской продукции при государственных и муниципальных закупках за счет переуступки прав требований долга госбанкам в любой момент времени до наступления оплаты покупателем.	ФАС России; Минэкономразвития России; Минпромторг России; ФАС России; Минздрав России	2015 г.
7.	Определить случаи и условия, при которых в 2015 году заказчик вправе не устанавливать требования о предоставлении обеспечения контракта при закупке продукции.	ФАС России; Минпромторг России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности	май 2015 г.
8.	Разработать и реализовать проекты под применение нормы специального инвестиционного контракта в рамках Федерального закона от 31.12.2014г. №488-ФЗ «О промышленной политике в Российской Федерации».	Минпромторг России; Минэкономразвития России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности	апрель-май 2015 г.

III. Мероприятия по поддержке спроса на отечественные лекарства и медицинские изделия

<p>Принятие постановления Правительства Российской Федерации «Об установлении ограничений на допуск отдельных видов лекарственных препаратов, происходящих из иностранных государств, при осуществлении закупок для государственных и муниципальных нужд».</p> <p>Осуществление постоянной актуализации Перечня лекарственных препаратов и медицинских изделий по принятым постановлениям.</p>	<p>Минпромторг России; Минздрав России; Минэкономразвития России; ФАС России; профессиональные общественные организации</p>	<p>март-апрель 2015 г.</p>
<p>Создание рабочей группы при ФАС России для контроля за нарушениями при организации закупок лекарственных препаратов и медицинских изделий, предотвращения необоснованных требований демпинга и недобросовестной конкуренции.</p>	<p>ФАС России Минздрав России; Росздравнадзор; Минпромторг России Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности</p>	<p>апрель-май 2015 г.</p>
<p>Создание при Минздраве России и Росздравнадзоре рабочих групп для оперативного решения вопросов, связанных с нарушением сроков экспертизы и регистрации лекарственных препаратов и медицинских изделий.</p>	<p>Минздрав России; Росздравнадзор; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности</p>	<p>апрель-май 2015 г.</p>
<p>Систематически рассматривать на антикризисном штабе при Департаменте развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России ход реализации антикризисных мер государственной поддержки производства лекарств и медицинских изделий. Продолжить практику проведения совместных заседаний РСПП, ТПП и Минпромторга России.</p>	<p>Минпромторг России; Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности; Комитет ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности</p>	<p>2015 г.</p>
<p>Внедрить стандарты для применения при составлении технических заданий для государственных и муниципальных закупок, предполагающие, в том числе: объективное описание медицинских</p>	<p>Минздрав России; ФАС России; Минпромторг России;</p>	<p>2015 год и последующий период</p>

	изделий, вынесение в отдельные лоты уникальной продукции, выделение в отдельные лоты продукции, имеющей российские аналоги.	Минэкономразвития России; Росстандарт	
6.	Внести изменение в методику расчета предельной стоимости ЖНВЛП с учетом стоимости 1 мг действующего вещества.	Минздрав России; ФСТ России	2015 г.
7.	Повысить конкурентоспособность регуляторной системы путём внедрения ускоренных режимов регистрации лекарственных препаратов. Устранить факт неравного доступа на рынок лекарственных препаратов по сравнению с импортными, обусловленного необходимостью дополнительного внесения в государственный реестр фармацевтической субстанции.	Минздрав России	2015 г.

Б.Каневский
06.09.-