**Отчет о работе Комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности за 2016 год**

В 2016 году Комиссия РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности активно сотрудничала с Комиссией РСПП по индустрии здоровья и Комитетом ТПП РФ по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности по актуальным вопросам отрасли.

10 февраля 2016 года состоялся круглый стол профильных комиссий РСПП и Комитета ТПП РФ по вопросам развития в РФ мощностей полного цикла по производству вакцин, препаратов крови, инсулинов, препаратов для диагностики и лечения ВИЧ инфекций. По результатам заседания была подготовлена резолюция, которая была направлена Председателю Правительства Российской Федерации Д.А.Медведеву, секретарю Совета Безопасности Н.П.Патрушеву и помощнику Президента Российской Федерации А.Р.Белоусову (исх. № 261/06 от 16.02.16г.). Получен ответ Минпромторга России.

3 марта в Москве на площадке РСПП состоялось совместное заседание на тему «Нормативно-правовое обращение медицинских изделий в современных условиях», на котором были рассмотрены итоги выполнения плана мероприятий по снижению негативных последствий экономического кризиса на развитие производства лекарственных средств и медицинских изделий. Подготовленная по итогам мероприятия Резолюция была направлена в Минздрав России, Минпромторг России, Минэкономики России, Росздравнадзор (исх. № 407/06 от 11.03.16г.).

6 апреля 2016 года состоялся Восьмой Всероссийский съезд работников фармацевтической и медицинской промышленности. Съезд подготовлен при участии Комиссии. На мероприятии были подведены итоги работы отрасли за прошлый год, определены конкретные направления деятельности и меры, необходимые для ее дальнейшего развития. В числе первоочередных задач были названы поддержание благоприятного инвестиционного климата, совершенствование нормативно-правового регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий, а также осуществления контроля за проведением их государственных закупок. Подготовленная по итогам Съезда резолюция направлена в заинтересованные министерства и ведомства.

18 апреля 2016 года состоялось заседание по вопросам координации усилий бизнеса и государства при создании в Российской Федерации мощностей для производства полного цикла жизненно-необходимых лекарственных средств и медицинских изделий. На заседании были представлены презентации проектов создания в РФ производства инсулинов и их аналогов, препаратов крови, импортозамещающих изделий из углерода и расходных материалов медицинского назначения и их радиационной стерилизации. Подготовленная по итогам мероприятия Резолюция была направлена Председателю Правительства РФ Д.А.Медведеву (исх. 706/06 от 26.04.16г.).

2 июня 2016 года состоялось совместное заседание на тему: «О роли Федерального закона от 05.04.2013 №44-ФЗ "О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд" в повышении эффективности таких закупок лекарственных препаратов и медицинских изделий». Обсудив результаты анализа правоприменительной практики данного ФЗ в части закупок лекарственных препаратов и медицинских изделий в 2015 году и в первом квартале 2016 года, участники заседания предложили конкретные рекомендации по повышению эффективности этих закупок, которые были направлены Председателю Правительства РФ Д.А.Медведеву, помощнику Президента РФ А.Р.Белоусову, Секретарю Совбеза РФ Н.П.Патрушеву (исх. 955/06 № от 07.06.16г.). Получены ответы Минздрава России и Совбеза РФ.

1 июля 2016 года в Туле состоялась научно-практическая конференция «Оборонно-промышленный комплекс России – новые возможности для медицинской промышленности». В подготовке мероприятия принимали активное участие члены Комиссии. Конференция проводилась во исполнение Поручения Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Д.Рогозина от 31 марта 2016 г. № РД-П7-1801 и с целью демонстрации уже созданных медицинских изделий и оборудования на предприятиях ОПК РФ и имеющегося опыта, а также для обсуждения дальнейших направлений сотрудничества предприятий ОПК и медицинской промышленности.

12 и 13 июля 2016 года в Екатеринбурге в рамках международной промышленной выставки «ИННОПРОМ-2016» состоялся ряд круглых столов, посвященных вопросам развития фармацевтической и медицинской промышленности и особенностей обращения лекарственных средств в переходный период в Евразийском Союзе. Мероприятия были подготовлены при участии Комиссии. По результатам обсуждения вопросов развития фармацевтической и медицинской промышленности, использования потенциала Уральского региона в этой области, выработаны рекомендации по поддержке проектов создания современных производств лекарственных препаратов и медицинских изделий, а также необходимости принятия дополнительных мер по повышению заинтересованности регионального здравоохранения в закупке медицинской продукции.

Члены Комиссии приняли активное участие в работе III Международной научно-практической конференции«Восстановление и развитие йодобромной отрасли химической промышленности Российской Федерации в рамках народнохозяйственного комплекса стран СНГ»**,** которая состоялась 15-16 сентября 2016 года в Крыму и былаприурочена к 90-летию основания Научно-производственного объединения «Йодобром».

21 сентября 2016 года состоялось совместное заседание, на котором состоялся обмен мнениями по вопросам совершенствования системы обращения лекарственных средств и медицинских изделий с целью поиска путей повышения конкурентоспособности отечественной фармацевтической и медицинской промышленности. По итогам мероприятия была подготовлена и направлена в Правительство РФ резолюция о первоочередных мерах по ускорению развития отечественного производства лекарств и медицинских изделий с учетом современных реалий и в условиях действия экономических санкций (исх. № 1527/06 от 28.09.16г.).

10 ноября 2016 года состоялся Круглый стол на тему: «Профилактика, диагностика и лечение инфекционных заболеваний в Российской Федерации. Вакцинопрофилактика и развитие отечественного производства вакцин». Мероприятие подготовлено профильными комиссиями РСПП и Комитетом ТПП РФ совместно с Комитетом Государственной Думы РФ по образованию и науке. Участники заседания обменялись мнениями по наиболее важным проблемам вакцинопрофилактики в Российской Федерации, обсудили состояние и перспективы развития отечественного производства вакцин. Отметили необходимость корректировки национального календаря профилактических прививок, разработки программы реконструкции действующих предприятий по производству вакцин, уточнения методики ценообразования на них, совершенствования существующей системы сертификации и внесли предложения по организации работы, направленной на решение поднятых проблем. Принято решение рассмотреть ход выполнения резолюции по данному вопросу в первом квартале 2017 года. Подготовленная по итогам заседания резолюция направлена заместителю Председателя Правительства РФ А.В.Дворковичу ( исх. № 1930/06 от 28.11.2016 г.)

Совместно с Комиссией РСПП по ОПК были подготовлены информационно-аналитические материалы и предложения в проект решения секции научного совета при Совете Безопасности РФ (исх. №1417/06 от 08.09.16г.). В заседании секции принял участие и выступил с сообщением Председатель Комиссии РСПП.

По запросу Экспертного управления Президента РФ Администрации Президента РФ подготовлена информационная справка по эпидемиологической ситуации по ВИЧ-инфекции в России и решениях, которые нужно принять на федеральном уровне для повышения доступности антивирусной терапии (исх.№ 481/06 от 21.03.16г.).

**Комиссией был подготовлен ряд замечаний, предложений и заключений:**

* к проекту федерального закона «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации в связи с принятием Федерального закона от 23 июня 2016 г. №180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах»;
* к проекту федерального закона «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации в части розничной торговли лекарственными препаратами дистанционным способом» (исх. № 302/16 от 24.02.16г.);
* к проекту приказа Минздрава России «Об утверждении порядка формирования регистрационного досье на лекарственный препарат и требований к документам в его составе»;
* к проекту документа о внесении изменений в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств»;
* к проекту приказа Минздрава России «Об утверждении правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения» (исх.№ 911/16 от 31.05.16г.).

Члены Комиссии вошли в состав Межведомственной комиссии по формированию Перечня лекарственных препаратов медицинского применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары, упаковке и комплектности, перечня лекарственных препаратов для ветеринарного применения, в отношении которых устанавливаются требования к объему тары и определения таких требований. Члены Комиссии принимали участие в открытии новых предприятий, производственных комплексов и мощностей предприятий отрасли.