

МЕРОПРИЯТИЯ ПО РАЗВИТИЮ ОТЕЧЕСТВЕННОЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ



ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА ПРОМЫШЛЕННОСТИ И ТОРГОВЛИ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
Сергей Анатольевич Цыб

Мероприятия по развитию фармацевтической промышленности реализуются в рамках подпрограммы 1 «Развитие производства лекарственных средств» и подпрограммы 3 «Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий» Государственной программы Российской Федерации «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности» на 2013–2020 годы, утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 15 апреля 2014 года №305 (далее – госпрограмма, ГП).

С начала реализации госпрограммы было поддержано более 320 инновационных проектов в фармацевтике (доклинические, клинические исследования и трансферы технологий), а также в медицинской промышленности (более 40 проектов на сумму, превышающую 15 млрд рублей). В рамках ГП разрабатывается 130 средств из перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП), на рынок уже выведено 20. По итогам II квартала 2015 года, доля лекарственных препаратов отечественного производства по номенклатуре перечня ЖНВЛП достигнуто плановое значение показателя ГП на 2015 год (67%).

В 2013–2015 годах в России построено порядка 10 новых фармацевтических предприятий, в том числе с иностранным капиталом. Идет активная модернизация существующих мощностей и освоение новых компетенций.

В первом полугодии 2015 года:

- зафиксирован значительный рост производства (на 26,6%) по сравнению с аналогичным периодом 2014 года;
- доля отечественных лекарственных препаратов на рынке выросла до 28,8%, а в государственных закупках – до 29,5%.

Примечательно, что отечественным компаниям удалось значительно увеличить в денежном выражении долю в проекте «7 нозологий» – с 4,6% в 2011 году до 44,2% в первой половине 2015 года. Это стало возможным благодаря слаженным действиям федеральных органов исполнительной власти: Минздрава России, Минпромторга России, ФАС России, Минэкономразвития России, и, конечно же, Росздравнадзора.

Создаются новые противоопухолевые препараты, препараты для лечения инфекционных заболеваний, ранней диагностики и лечения аутоиммунных и нейродегенеративных, эндокринных заболеваний, в том числе сахарного диабета, а также регенеративные технологии по основным направлениям Министерства здравоохранения Российской Федерации.

В целях поддержки дальнейшего развития фармацевтической промышленности в 2015 году Минпромторгом России создан стимулирующий механизм в виде предоставления субсидий на возмещение затрат по клиническим исследованиям, а также отдельной субсидии на затраты по организации производства фармацевтических субстанций.

Фонд развития промышленности финансирует проекты, связанные с созданием технологических компетенций в производстве фармсубстанций для социально значимых препаратов по направлениям «онкология», «ВИЧ», «туберкулез».

Завершены проекты по организации опытно-промышленного производства субстанций и лекарственных средств на основе моноклональных антител, необходимых для выпуска дорогостоящих импортозамещающих препаратов «Биокад» и по разработке инновационных и импортозамещающих лекарственных препаратов «ХимРар».

В 2016 году мы планируем расширить преференции для отечественных производителей лекарственных средств. Речь идет о преференциях при государственных закупках, о дополнительных баллах при включении в ограничительные перечни и т.д.

Минпромторгом России создается отдельный блок проектов, направленных на разработку лекарственных средств, которые принято называть «следующими в классе». Если сегодня крупнейшие фармацевтические компании мира разрабатывают препараты по 50 наиболее перспективным биомишеням для лечения соответствующих им заболеваний, то у нас в рамках госпрограммы планируется принципиально новый подход – с получением молекул, воздействующих на упомянутые биомишени. Для поддержки этого направления Минпромторгом России также будет применен механизм субсидирования, что позволит более гибко реагировать на задержки при прохождении регуляторных процедур.

Общей системной мерой поддержки производителей фармацевтической и медицинской продукции будет заключение специального инвестиционного контракта, который позволит зафиксировать преференции для инвесторов в целях создания в Российской Федерации производства продукции, аналоги которых у нас отсутствуют.

Таким образом, политика государственных органов власти поддерживает курс на создание сильной фармацевтической и медицинской промышленности, способной обеспечить граждан Российской Федерации качественными и доступными лекарственными препаратами и медицинскими изделиями.