

ПРОТОКОЛ

заседания Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности при поддержке Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза

на тему: «**О резервах роста выпуска экспортно ориентированной высокотехнологичной гражданской продукции медицинского назначения в условиях диверсификации**»

г. Москва, Георгиевский пер., д.2
ГД РФ, зал 830 (новое здание)

20 декабря 2017 г.
15.00

Присутствовало: 63 человека (Приложение 1)

ПРЕДСЕДАТЕЛЬСТВУЮЩИЙ

Председатель Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Председатель Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза **Гутенев Владимир Владимирович**.

ПОВЕСТКА ЗАСЕДАНИЯ

Вступительное слово Гутенева Владимира Владимировича, Председателя Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Председателя Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза.

1. «О резервах роста выпуска высококонкурентной экспортно ориентированной гражданской продукции в условиях диверсификации».

Докладчик – **Хасанов Радик Шавкятович**, Член Центрального совета Союза машиностроителей России, Генеральный директор АО «ПОЗиС».

2. «О развитии сотрудничества в медицинской промышленности ЕАЭС».

Докладчик – **Мальцев Владимир Валерьевич**, Помощник Члена Коллегии (Министра) по промышленности и агропромышленному комплексу Евразийской экономической комиссии.

3. «Меры государственной поддержки разработки, производства и продвижения медицинских изделий на внутренний и внешние рынки. Стимулирование спроса на высокотехнологичные медицинские изделия, производимые предприятиями оборонно-промышленного комплекса».

Докладчик – **Алехин Алексей Викторович**, Директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли Российской Федерации.

4. «Примеры успешной кооперации предприятий Республики Армения со странами-участницами ЕАЭС в области фармацевтической и медицинской промышленности. Основные проблемы развития медицинской продукции и пути их решения».

Докладчик – **Сафарян Вазген Мехакович**, Координатор от Республики Армения, Председатель Союза отечественных товаропроизводителей Армении, Председатель комиссии по финансово-экономическим и бюджетным вопросам Общественного Совета Республики Армения.

5. «Инновационные экспортно ориентированные биомедицинские технологии, создаваемые в ФМБА России».

Докладчик – **Уйба Владимир Викторович**, Руководитель Федерального медико-биологического агентства.

6. «Основные проблемы, сдерживающие развитие и продвижение экспертно-ориентированной медицинской продукции в условиях диверсификации и пути их решения».

Докладчик – **Калинин Юрий Тихонович**, Президент Российской ассоциации производителей и поставщиков лекарственных средств, изделий и техники медицинского назначения «Росмедпром».

7. «Продвижение гражданской промышленной продукции предприятий ОПК в части государственного заказа с использованием технологической платформы ГИСП и научно-технических советов по импортозамещению при органах государственной власти и крупнейших заказчиках».

Докладчик – **Распопов Владимир Владимирович**, Заместитель директора Фонда развития промышленности, к.ф.-м.н., к.э.н.

8. Информация о текущей деятельности рабочих групп и подгрупп Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности:

– **Гайдаш Кирилл Андреевич**, Генеральный директор АО «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»;

– **Галкин Дмитрий Сергеевич**, Руководитель Рабочей группы Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, директор по связям с органами государственной власти и правовым вопросам ГК «ХимРар»;

– **Новицкий Андрей Сергеевич**, Руководитель рабочей подгруппы по развитию высокотехнологичных медицинских изделий Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Директор департамента продвижения и продаж гражданской продукции АО «Производственное объединение «Уральский оптико-механический завод им. Э.С. Яламова»;

– **Богодяж Евгений Григорьевич**, Советник генерального директора – главного конструктора ЦНИИ робототехники и технической кибернетики.

9. Дискуссия.

10. Принятие резолюции.

Заключительное слово Гутенева Владимира Владимировича, Председателя Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Председателя Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза.

Во вступительном слове Председатель Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Председатель Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза **Гутенев Владимир Владимирович** подвел итоги работы Экспертного совета прошедшего года, рассказав о том, что его деятельность,

которая началась в 2015 году и продолжилась в седьмом созыве Государственной Думы России, не только не затихает, но и постоянно наращивает обороты. Он отметил, что в этом году сразу был задан очень продуктивный темп работы: настоящее заседание является уже пятым за прошедший год. В 2017 году было продолжено эффективное взаимодействие с профильными федеральными органами исполнительной власти по отдельным вопросам регулирования и совершенствования национального законодательства в области обращения лекарственных средств и медицинских изделий.

К участию в деятельности Экспертного совета помимо Минпромторга России, недавно официально присоединился еще целый ряд представителей органов исполнительной власти. От Минздрава России вошли сразу три новых члена, это: Директор департамента лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Елена Максимкина, Директор Департамента государственного регулирования обращения лекарственных средств Арсалан Цындымеев, Директор Департамента науки, инновационного развития и управления медико-биологическими рисками здоровью человека Игорь Коробко и Руководитель Росздравнадзора Михаил Мурашко.

В 2017 году продолжила свою работу созданная ранее Рабочая группа из представителей профильных медицинских образовательных учреждений, некоммерческих организаций, представителей российской фармацевтической и медицинской промышленности. Кроме того были созданы узкоспециализированные профессиональные подгруппы: по вакцинопрофилактике и по развитию высокотехнологичных медицинских изделий.

Помимо обсуждения важнейших для отрасли регуляторных вопросов были отмечены два успешно реализованных мероприятия.

Заключение соглашения о сотрудничестве с ФМБА России и СоюзМаш России в рамках Программы вакцинопрофилактики, которая охватила работников предприятий высокотехнологичной промышленности и ОПК в 17 регионах страны. Практика проведения безвозмездной иммунопрофилактики против гриппа в промышленном сообществе направлена на популяризацию вопроса и повышение эффективности промышленного производства в стране в период эпидемии гриппа.

Создание Межведомственной комиссии для решения вопросов аппаратно-инструментального оснащения и организационно-управленческого регулирования развития эндоскопии в России. В задачи Комиссии входят поддержка отечественного производства эндоскопического оборудования, контроль и оценка экономических, количественных и качественных показателей эффективности оказания эндоскопической помощи и ее соответствия мировым стандартам, совершенствование нормативно-правового обеспечения. В её состав, кроме представителей науки и бизнеса, войдут представители Минпромторга России, Минздрава России, Росздравнадзора и Роспотребнадзора.

Председатель обратил внимание на то, что вопросы предстоящего заседания прямо затрагивают международные интересы, поэтому в работе Экспертного совета принимают участие члены Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза из Казахстана, Белоруссии и Армении, а также представители Киргизии и Швейцарии.

1. «О резервах роста выпуска высококонкурентной экспортно ориентированной гражданской продукции в условиях диверсификации».

Докладчик – Член Центрального совета Союза машиностроителей России, Генеральный директор АО «ПОЗиС» **Хасанов Радик Шавкятович**, назвал Производственное объединение «Завод имени Серго» одним из ведущих предприятий машиностроительной отрасли и оборонно-промышленного комплекса Российской Федерации, а также единственным в составе Госкорпорации «Ростех» производителем холодильной техники и высокотехнологичного медицинского холодильного оборудования. В условиях отсутствия гособоронзаказа в 90-е гг. прошлого века и начала

2000-х гг. за счет диверсификации производства АО «ПОЗИС» удалось обеспечить боеприпасную безопасность страны, сохранить профессиональные кадры и провести модернизацию производства, в которые было инвестировано 2,0 млрд. руб. По предварительным итогам 2017 года соотношение объемов реализации военной и гражданской продукции достигло 60/40.

В соответствии с новой Стратегией Госкорпорации «Ростех» до 2025 года АО «ПОЗИС» реализует активную диверсификационную политику по продвижению экспортоориентированной гражданской продукции POZIS. Доминирующее направление деятельности – производство холодильной техники POZIS, которое занимает свыше 90% продукции гражданского назначения компании.

В ходе выступления докладчик обратил внимание на то, что в условиях глобальной конкуренции с иностранными промышленными лидерами, необходимо оказание государственной и иных видов поддержки по стимулированию и развитию предприятий ОПК в условиях диверсификации производства.

Для создания равных условий бизнеса особенно для предприятий ОПК, производящих высококонкурентную рыночную продукцию, необходимо разработать меры по защите производителей промышленной продукции государств – членов Евразийского Экономического Союза (ЕАЭС).

Одним из примеров эффективности стимулирования экспорта со стороны государства является Китайская Народная Республика. Китай на протяжении последнего десятилетия является мировым лидером по производству дешевой техники (автомобили, бытовая и медицинская техника, электроника и др.), на его долю приходится пятая часть всего мирового производства.

Изучив опыт китайских компаний, докладчик совместно со своими коллегами пришел к выводу о том, что основой конкурентоспособности китайских товаров и драйвером их роста являются действующий курс национальной валюты, стимулирующая налоговая система, развитая инфраструктура, доступность и дешевизна услуг институтов развития. Системная четко выверенная государственная политика Китая направлена на стимулирование экспорта и применение протекционистских пошлин при импорте товаров, производство которых внутри страны нуждается в защите от иностранной конкуренции. Например, импортные пошлины в Китае на морозильники достигают 23%, а в ЕАЭС в зависимости от типа морозильника ставка составляет 10-15%.

Россия и Китай являются членами ВТО, при этом Россия снизила импортную пошлину на морозильники-лари за последние несколько лет с 20% до 12%, как на внутреннем рынке, так и на территории Евразийского Экономического Союза. С 1 января 2018 года вводятся в действие адвалорные ставки ввозных пошлин (вид таможенных пошлин, установленных в процентах к таможенной стоимости товара) на холодильники и морозильники (в соответствии с обязательствами России перед ВТО). В настоящее время по ряду товарных позиций (в частности, морозильники) применяются смешанные ставки пошлин. В связи с тем, что на рынок государств-членов Таможенного союза попадает большое количество импортной техники, которая ввозится по низким ценам (особенно из Китая), возникает риск потерь бюджета от снижения сумм уплачиваемых ввозных пошлин. Соответственно усложнится рыночная ситуация для отечественных производителей, которым уже сейчас сложно конкурировать с импортными аналогами из стран с серьезной господдержкой предприятий, поставляющих продукцию на экспорт.

В качестве дополнения докладчиком был освещен вопрос инициирования дополнительных проверок условий хранения термолабильных (термочувствительных) лекарственных препаратов, вакцин, иммунобиологических препаратов, крови и ее продуктов, участниками низкого уровня «холодовой цепи» (ЛПУ, аптеки, школьные и дошкольные учреждения, санаторно-курортный комплекс, учреждения ветеринарии) в России и странах, входящих в ЕАЭС, а также соответствие установленным нормативам используемого специализированного медицинского холодильного и морозильного оборудования. «Холодовая цепь» важнейший элемент обеспечения качества

лекарственных средств, вакцин и иммунобиологических препаратов (ИБП), и от строгого соблюдения ее принципов, типов используемого оборудования напрямую зависит качество оказания медицинских услуг населению, результативность лечебного процесса, эффективность реализации государственных программ, в т.ч. по вакцинопрофилактике.

Результаты дополнительных проверок позволят консолидировать информацию о ситуации с соблюдением «холодовой цепи» в странах ЕАЭС и принять дополнительные меры, учитывая взаимозависимость и ответственность производителей лекарственных препаратов и вакцин, логистических компаний и потребителей в системах здравоохранения всех стран.

Завершая свое выступление, докладчик отметил, что перечисленные проблемы характерны для всех предприятий ОПК, перед которыми стоит задача диверсификации производства и развития гражданской продукции. Он также призвал совместными усилиями руководителей предприятий и органов государственной власти создать условия для развития диверсифицированной структуры бизнеса, что будет являться залогом получения стабильной выручки и прибыли предприятий ОПК. В свою очередь АО «ПОЗиС» гарантирует, что и впредь будет конкурировать с зарубежными производителями не только в плане расширения выпуска медицинских изделий, но и в освоении новых видов холодильной техники.

2. «О развитии сотрудничества в медицинской промышленности ЕАЭС».

Докладчик – Помощник Члена Коллегии (Министра) по промышленности и агропромышленному комплексу Евразийской экономической комиссии **Мальцев Владимир Валерьевич** выразил благодарность от лица Евразийской экономической комиссии за приглашение участвовать в заседании Экспертного совета.

Решением Евразийского экономического межправсовета от 8 сентября 2015 года определены основные направления промышленного сотрудничества государств-членов Евразийского экономического союза. Евразийская экономическая комиссия в рамках существующих интеграционных объединений на постсоветском пространстве совместно с государствами - членами ЕАЭС смогли чётко сформулировать цели, задачи, механизмы и инструменты взаимодействия наших государств в области промышленности. Определены стратегические приоритеты для сотрудничества на пятилетнюю перспективу. Важнейшими из них являются развитие кооперации, импортозамещение, инновационное развитие промышленности, привлечение инвестиций и устранение барьеров на пути движения промышленных товаров на общем рынке ЕАЭС.

В фармацевтической и медицинской промышленности биотехнологии определены в качестве важнейшего направления для развития кооперации в рамках Союза. Интеграционный и научный потенциал наших пяти стран общего рынка позволяет наиболее эффективно использовать возможности для углубления кооперации и развития отрасли. Наши национальные рынки обращения медицинских изделий объединяются и начали работу в формате единого пространства.

Подписано Соглашение о единых принципах и правилах регулирования обращений медицинских изделий. Общий рынок медицинских изделий начал функционировать на следующих базовых принципах: гармонизация требований законодательства государств - членов в сфере обращения медицинских изделий (изделия медицинского назначения и медтехника), обеспечение единства обязательных требований к эффективности и безопасности медицинских изделий, находящихся в обращении на территории Союза, принятие единых правил в сфере обращения медицинских изделий, обеспечение единых подходов к созданию системы обеспечения качества медицинских изделий. Все эти направления снимают барьеры, которые сейчас существуют на общем евразийском экономическом пространстве.

В соответствии с Соглашением о единых принципах и правилах регулирования обращения медицинских изделий проводится гармонизация номенклатуры медицинских изделий с мировой номенклатурой, это является одним из средств координации политики государств в этой сфере.

При решении многих задач здравоохранения возникает необходимость точной идентификации медицинского изделия. На мировом рынке обращается сейчас более 500 тысяч наименований таких изделий, а в ЕАЭС зарегистрировано около 50 тысяч изделий. Но из них всего лишь 1% – это тяжелая медицинская техника и имплантируемые медицинские изделия, остальное – это расходные материалы, инструментарий и иные.

По определению докладчика, доля стран Союза на общем рынке медицинской техники не превышает 18%. Ежегодный импорт медицинской техники составляет около 7 миллиардов долларов США. И здесь большой потенциал импортозамещения. Так, в 2016 году импорт составил 83%, который приходится на Российскую Федерацию, 6% – на Республику Беларусь и 9% – на Республику Казахстан.

В структуре рынка медицинского оборудования в 2016 году объём импортных поставок превысил внутреннее производство в 2,5 тысячи раз. Взаимная торговля достаточно существенна и сопоставима с объёмами производства. Так, в 2016 году 40% продукции российских производителей экспортировались в Казахстан, Беларусь и Армению.

Ряд стран ЕАЭС поставили задачу обеспечить себя качественной отечественной медицинской техникой, в том числе высокотехнологичной, и для этого есть все условия и возможности. Можно отметить потенциал таких союзных предприятий, как УП «Белмедтехника», АО «Производственное объединение «Уральский оптико-механический завод» им. Э.С. Яламова», АО «ПОЗиС», Ереванский завод медицинских изделий.

Евразийская экономическая комиссия определила такие правовые понятия, как «контрафактное медицинское изделие», «недоброкачественное медицинское изделие» и «фальсифицированное медицинское изделие», а также порядок изъятия данных изделий с общего рынка. Такая новация Евразийского союза может быть использована законодателями для регулирования не только медтехники, но и других не менее чувствительных товаров - алкоголь, пищевая промышленность, легкая промышленность и целый ряд других отраслей.

Продолжая выступление, докладчик заявил, что в медицинской промышленности у нас многие предприятия сборочные. Решения по развитию данной отрасли должны быть комплексными и предусматривать не только локализацию в производство уже имеющихся разработок, но и создание новых технических решений в медицинской технике и инновационных технологиях, в первую очередь, это изотопная продукция, радиофармпрепараты.

Докладчик видит базовую задачу в совместимости этого производства с оборудованием, с производством оборудования и созданием полного технологического цикла на нашей территории. Когда вопрос стратегического развития отрасли решается комплексно, опираясь на центры компетенций и разработки современной продукции, решается задача не только импортозамещения, но и обеспечения глобального позиционирования наших производителей на мировом рынке. Такой подход системно применяется в рамках евразийских технологических платформ. Решение по началу функционирования евразийских технологических платформ было поддержано нашим премьером в 2016 году. Они представляют собой совместные площадки для актуальных исследований, разработок и их внедрения в производство путем реализации кооперационных проектов. Техплатформы работают по таким перспективным направлениям, как космос, биомедицина, биотехнологии.

Сейчас совместно с Государственной корпорацией по атомной энергии «Росатом», Национальной академии наук Беларуси, Армянским научно-исследовательским институтом по эксплуатации атомных электростанций «Арматом» и Национальным ядерным центром Республики Казахстан готовится технологическая платформа «Ядерные и медицинские технологии». Данное принципиальное решение будет утверждено на совете комиссии.

В рамках этой инициативы будут рассмотрены проекты по созданию новейших медицинских технологий на базе ядерных технологий с применением радиофармпрепаратов. В качестве участников рассматриваются НИЦ «Курчатовский институт», г. Димитровград, «КАС Инжиниринг» и УП «Белмедтехника».

Очевидно, что без необходимых финансовых ресурсов любая бизнес-инициатива останется только на бумаге. Понимая это, сейчас активно ведется работа с Евразийским банком развития по финансированию таких проектов.

В этой связи с учетом председательства Российской Федерации в комиссии в 2018 году докладчик предложил внести в промышленную повестку ЕАЭС инициативу по развитию механизмов финансирования кооперационных проектов и, в частности, в медтехнике Евразийским банком развития, в том числе за счет субсидирования процентных ставок. Такая практика по финансированию банком уже реализуется в ряде отраслей.

3. «Меры государственной поддержки разработки, производства и продвижения медицинских изделий на внутренний и внешние рынки. Стимулирование спроса на высокотехнологичные медицинские изделия, производимые предприятиями оборонно-промышленного комплекса».

Докладчик – Директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли Российской Федерации **Алексин Алексей Викторович** подчеркнул, что за последний год принят и реализуется ряд стратегических и программных документов по поддержке и развитию отечественной медицинской промышленности, включая Государственную программу «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности» на 2013-2020 годы.

В рамках проведения научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ по нашей программе в период с 2011 по 2017 годы профинансировано около 170 проектов на разработку технологий и организацию производства медизделий на общую сумму в размере 17,5 млрд. рублей. За это время разработано и введено на рынок 65 импортозамещающих медицинских изделий, 10 инновационных медицинских изделий, включая материалы, зарегистрировано только за последние два года 36 медицинских изделий. Яркими примерами являются разработанные система визуализации рентгеновских изображений и дефибриллятор автоматический малогабаритный, полнопроточные протезы клапанов сердца, микроскопы многофункциональные, монитор пациента модульный и т.д.

Итогом реализации государственной программы стал постоянный рост показателей, связанных с долей отечественных медизделий на рынке медицинской продукции. На 22,5% вырос общий объем отечественного производства медизделий и в 2016 году составил 53,4 миллиарда рублей, доля отечественных медизделий составила 20% по сравнению с 2012 годом, это рост почти на пять процентных пункта.

Общий бюджет на поддержку медицинской промышленности в рамках Фонда развития промышленности составил 2,9 миллиарда рублей, профинансировано 12 проектов. Медицинские изделия представляют собой высокотехнологичную и наукоемкую продукцию, производство которой осуществляется при производственной кооперации организаций из смежных отраслей промышленности, таких как радиоэлектроника, микроэлектроника, атомная, машиностроение и другие отрасли.

Однако в настоящее время сохраняется зависимость от импортного сырья и комплектующих – это объективная реальность, и большая часть этих комплектующих закупается сегодня у иностранных поставщиков, что не всегда положительно сказывается на конечной стоимости изделий и сроках их изготовления или производства.

Вместе с тем докладчик отметил, что за время реализации мероприятий по импортозамещению, существенно возрос инновационный потенциал организации оборонно-промышленного комплекса. С целью повышения конкурентоспособности предприятий и организаций в различных сферах деятельности коллегами развиты

прорывные, критические технологии, имеющие стратегическое значение, и накоплены различные компетенции.

Потенциал организаций оборонно-промышленного комплекса находится прежде всего в освоении, в выводе на рынок сложного медицинского оборудования, тем более что в этих нишах медицинское оборудование технологически очень близко к промышленному, и освоение на предприятиях ОПК может сразу позволить выпуск широкого спектра гражданской продукции.

Многие предприятия отрасли активно включены в процесс производства медицинского оборудования. С 2012 года выполнено 18 НИОКР по производству медицинских изделий на общую сумму 2,7 миллиарда рублей.

Докладчик привёл ряд примеров вывода на рынок гражданской продукции медицинского назначения в условиях диверсификации. Предприятия, например, авиационной промышленности выпускают компактную медицинскую технику с оптимальным набором функций для управляемой искусственной вентиляции лёгких.

Предприятия промышленности боеприпасов и спецхимии – холодильное оборудование, предприятия обычных вооружений – это эндоскопы, колоноскопы. Судостроительная промышленность – это ультразвуковые ингаляторы, аппараты для лечения током надтональной частоты. Радиоэлектронная промышленность выпускает слуховые аппараты, аппараты для лечения электротоком электростимуляции мышц. Радиоэлектронная промышленность – ультразвуковое оборудование, ультрафиолетовое, инфракрасное, радиологическое оборудование для различного применения.

Применение уже существующих технологий позволяет с меньшими затратами организовать на предприятиях ОПК массовое производство современных конкурентоспособных медицинских изделий, что одновременно обеспечит надёжные кооперационные связи между разработчиками технологий, непосредственными производителями и производителями сырья и комплектующих.

С этой целью Минпромторг России сейчас проводит инвентаризацию полученных результатов, выполненных НИОКР, не только по линии ОПК, но и гражданских предприятий совместно с Ассоциацией организации оборонно-промышленного комплекса, производителей медизделий и оборудования, и определяет их приоритетизацию.

В контексте разработки технологии производства современных медицинских изделий особенно актуальной становится не только тема насыщения российского рынка отечественными медизделиями, но и экспортной ориентации, потому что есть понимание, что российский рынок в этом смысле недостаточно емкий, недостаточно большой.

Инновационные технологии – это та область, где существует возможность реализовать опережающую, а не догоняющую стратегию развития, и спрос на отдельные виды продукции на зарубежных рынках позволяет корректировать планы по номенклатуре производства медицинских изделий и комплектующих к ним. За последние годы в развитии экспорта медицинских изделий выявился стабильный рост в определённых сегментах, таких как радиоактивные изотопы для использования в медицинских целях, медизделия для диагностики, медизделия для физиотерапии, стерилизация и дезинфекция, рентгеновское оборудование и др.

Докладчик также заметил, что медицинское оборудование поставляется в ближайшие страны, в соседние страны ЕвразЭС, но с реализацией мер поддержки как внутри Российской Федерации, так и направленных на поддержку экспорта, будут активно развиваться поставки и в другие страны. Что касается мер поддержки, Минпромторг будет совершенствовать законодательство в области применения 102-го постановления Правительства Российской Федерации «Об ограничениях и условиях допуска иностранных медицинских изделий к государственным закупкам». Сейчас идёт активная работа с Министерством финансов и Росздравнадзором по классификатору перечня кодов ОКПД. Есть поддержка по линии Российского экспортного центра. Также

будут внесены изменения в постановление по субсидированию затрат организаций на разработку медицинских и проведение клинических испытаний.

Данные меры поддержки будут распространены не только на проведение клинических испытаний медицинских изделий по имплантированию в тело человека, но и на все остальные медицинские изделия, тем более что в рамках перерегистрации медицинских изделий второго «Б» класса и третьего класса по наднациональным правилам потребуются проведение клинических испытаний.

В качестве дополнения докладчиком был освещен вопрос инициирования дополнительных проверок условий хранения термолабильных (термочувствительных) лекарственных препаратов, вакцин, иммунобиологических препаратов, крови и ее продуктов участниками низкого уровня «холодовой цепи» (ЛПУ, аптеки, школьные и дошкольные учреждения, санаторно-курортный комплекс, учреждения ветеринарии) в России и странах, входящих в ЕАЭС. «Холодовая цепь» важнейший элемент обеспечения качества лекарственных средств, вакцин и иммунобиологических препаратов ИБП и от строгого соблюдения ее принципов, типов используемого оборудования напрямую зависит качество оказания медицинских услуг населению, результативность лечебного процесса, эффективность реализации государственной программы, в том числе по вакцинопрофилактике.

Результаты дополнительных проверок позволят консолидировать информацию о ситуации с соблюдением «холодовой цепи» в странах ЕАЭС и принять дополнительные меры, учитывая взаимозависимость и ответственность производителей лекарственных препаратов и вакцин, логистических компаний и потребителей в системах здравоохранения всех стран. Создание равных условий ведения бизнеса для российских и иностранных компаний в условия глобальных вызовов становится жизненно необходимым условием дальнейшего развития предприятий ОПК Российской Федерации, производящих высококонкурентную гражданскую продукцию.

4. «Примеры успешной кооперации предприятий Республики Армения со странами-участницами ЕАЭС в области фармацевтической и медицинской промышленности. Основные проблемы развития медицинской продукции и пути их решения».

Докладчик – Координатор от Республики Армения, Председатель Союза отечественных товаропроизводителей Армении, Председатель комиссии по финансово-экономическим и бюджетным вопросам Общественного Совета Республики Армения **Сафарян Вазген Мехакевич** отметил, что в Армении производится более 350 наименований генерических лекарственных препаратов, кровезаменители, солевые растворы, антибиотики, глазные растворы, широкий спектр биодобавок и иных лекарственных средств. Форма выпуска лекарственных препаратов охватывает весь спектр твердых, мягких и жидких консистенций. Докладчик особо отметил, что некоторые из препаратов, выпускаемых в Армении, имеющих международное признание и продающихся в Беларуси и на Украине, не регистрируются в России и не доходят до потребителя. Среди них сердечно-сосудистый препарат ганглерон и препараттеодин (против радикулита), капрофер (стоматология) и др. Помимо этого в Институте тонкой органической химии Академии наук Республики Армения разработаны более 20 препаратов, которые прошли предклиническое испытание.

От имени руководства института докладчик пригласил заинтересованные компании к сотрудничеству. Примером успешной кооперации может служить экспорт субстанции дитилина в Беларусь с последующей широкой реализацией.

Объем отечественной фармацевтической промышленности в Армении за последние 5 лет увеличился более чем в 2 раза. По итогам текущего года оно составит около 17 млн. долларов США. В Армении зарегистрировано 4700 лекарственных препаратов. Официальный импорт лекарственных препаратов составляет около 100 млн. долларов, хотя реализуется намного больше. Мы обеспечиваем около 10% внутреннего рынка.

За последние годы намечается тенденция открытия в Армении совместных предприятий по выпуску медицинского оборудования. Одним из примеров

сотрудничества является совместное армяно-российское предприятие по производству шприцев, игл, пробирок и систем для переливания крови. Однако запуск производства пока затягивается. Докладчик отметил, что для упрочнения кооперационных связей необходимо создание единого координирующего органа в ЕАЭС, отвечающего за сбор информации о проблемах, касающихся медицинской промышленности стран-участниц.

5. «Инновационные экспортно ориентированные биомедицинские технологии, создаваемые в ФМБА России».

Докладчик – Руководитель Федерального медико-биологического агентства **Уйба Владимир Викторович** рассказал, что ФМБА России в реализации задачи по инновационным экспортно ориентированным биомедицинским технологиям работает по нескольким направлениям: радиофармпрепараты, клеточные технологии, микрофлюидные системы, геномные технологии, биотехнологические препараты, вакцинные сыворотки.

Еще в 2010 году Т.А.Голикова, будучи Министром здравоохранения, сказала, что 1 доллар, инвестируемый в радионуклидную диагностику, приносит государству до 6 долларов за счет эффективной ранней диагностики и эффективной коррекции лечения. И это так, потому что ФМБА в центре протонной терапии в Димитровграде запускает поэтапно все четыре протонные операционные, чем подтверждает указанную арифметику.

Со слов докладчика, в год экономия для страны составит порядка 34 миллиардов рублей только на том, что будет своевременное лечение больных с тяжелыми не химиорезистентными и радиорезистентными опухолями головного и спинного мозга и выведение их не на стадию доживания, а на клиническую стадию жизни новой. В 2012-2016 годах был отработан достаточно эффективно и выведен в клинические испытания «Нанотех», это интероперационная визуализация сторожевых лимфатических узлов, очень важное и нужное диагностическое средство, оно идет по фармзамещению в рамках ФЦП «Фарма-2020». Разработаны и уже запущены клинические испытания и исследования, получена регистрация на несколько модулей, например, генератор синтеза радиофармацевтического препарата галлий-68.

Касательно клеточных технологий, были созданы достаточно большой эффективный биобанк, биокolleкции на базе ГМЦ ФМБЦ имени А.И.Бурназяна ФМБА России. Данная работа привела к созданию центра биомедицинских технологий, где существует и активно работает пока первый регистр органного донорства. ФМБА единственные, кто сегодня владеет на территории России и Европы технологией аутичной мезенхимы, выращиванием, типированием и лечением аутичной мезенхимы. Примером является не зафиксированный мировой рекорд по лечению пациента с 86% ожоговой поверхности второй и третьей степени теплового и лучевого типа. После девяти месяцев лечения пациент вернулся к полноценной трудовой деятельности.

Федеральное медико-биологическое агентство прорвалось с собственной биотехнологией на рынок Латинской Америки, оттуда во всю Центральную и Южную Америку. Это создание биотехнологического комплекса в Никарагуа, где был построен за два года уникальный центр по обучению, созданию вакцин и сывороток и лабораторный комплекс по созданию новых вакцин, необходимых для стран Латинской Америки.

6. «Основные проблемы, сдерживающие развитие и продвижение экспортно-ориентированной медицинской продукции в условиях диверсификации и пути их решения».

Докладчик – Президент Российской ассоциации производителей и поставщиков лекарственных средств, изделий и техники медицинского назначения «Росмедпром» **Калинин Юрий Тихонович** сообщил, что в выступлении А.В.Алехина и В.В.Уйбы прозвучало, что был создан потенциал для того, чтобы выпускать качественную и конкурентоспособную продукцию не только на нашем рынке, но и на зарубежном. И уже имеются компании, у которых в этом году экспортное поступление будет больше на 50%, чем на российском рынке. Докладчик отметил, что развитию национального здравоохранения способствует локальное производство фармацевтической и медицинской промышленности. Местное производство улучшает доступность основных необходимых

медицинских технологий. Улучшение доступности медицинских изделий требует благоприятной бизнес-среды для производства экономически жизнеспособных изделий, развитых механизмов финансирования для объединения усилий производителей, плательщиков и потребителей, а также правил и регулирования для обеспечения равного доступа к качественным изделиям. Из-за специфики отечественного рынка медицинских изделий российским производителям необходима поддержка на каждом этапе обращения медицинских изделий.

7. «Продвижение гражданской промышленной продукции предприятий ОПК в части государственного заказа с использованием технологической платформы ГИСП и научно-технических советов по импортозамещению при органах государственной власти и крупнейших заказчиках».

Докладчик – Заместитель директора Фонда развития промышленности, к.ф.-м.н., к.э.н. **Распопов Владимир Владимирович** пояснил, что у нас есть уже подготовленные типовые технические задания, которые не противоречат, а дополняют ту работу, которая по классификатору проведена Фондом, Минпромторгом, Минздравом, Минфином. Процедуры электронных торгов успешно применены при размещении крупных инфраструктурных контрактов: строительство стадионов к чемпионату мира по футболу 2018 в Волгограде и Нижнем Новгороде и несколько участков строительства магистрального газопровода «Сила Сибири». Собраны и размещены в системе сведения о 167 лечебных учреждениях области напрямую через государственное предприятие ГП НО «Нижегородская областная фармация». В совокупности по фармпрепаратам и медизделиям заказ превысит 10 млрд. руб. и будет насчитывать более 22 тысяч продуктов. Система готова к обеспечению комфортного размещения единого консолидированного заказа вместо сбора сотен тендерных заявок.

Со слов докладчика, офсетные контракты – это контракты 10-20-летнего гарантированного государственного заказа. Фонд развития промышленности готов координировать эту работу вместе с вами, рассматривать те же самые медизделия и расходные материалы. На площадке ЕАЭС прошла успешная защита единой системы субконтрактации, она будет построена на площадке ЕАЭС. Основными сервисами, которые будут использоваться в следующем году, будут сервисы нашей российской площадки ГИСП. Многие предприятия у нас готовы к торгам, в том числе АО «ПОЗИС» и «Швабе», но некоторые абсолютно не готовы до сих пор.

Распопов Владимир Владимирович попросил присутствующих более формализовано описать потребности в комплектующих, необходимые технологии, которые нужны для производства, и тогда будет возможность найти эти производства и постепенно разместиться на отечественном рынке.

8. Информация о текущей деятельности рабочих групп и подгрупп Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности.

Гайдаш Кирилл Андреевич, Генеральный директор АО «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген» пояснил, что указанное акционерное общество активно содействует предприятиям ОПК в диверсификации их продукции. Найдя точки соприкосновения, в следующем году докладчик планирует получить определённые результаты, что будет способствовать импортозамещению в рамках производства холодильного оборудования, которое используется, в том числе и в рамках холодильной цепи и медицинской промышленности.

Благодаря целенаправленной политике Министерства здравоохранения, в этом году объём поставок профилактических прививок достиг до 40% населения страны, это почти 60 миллионов доз гриппа, который был закуплен за счёт средств государственного бюджета и поставлен получателям.

Практически весь объём, производимой в России вакцины – разработки Микрогена, которые уже несколько лет присутствуют в календаре и доказали свою эффективность в

борьбе с гриппом. Благодаря большому охвату вакцинируемых в рамках Национального календаря профилактических прививок (НКПП), удалось предотвратить прогнозировавшуюся уже на конец сентября эпидемию гриппа.

Со слов докладчика, в этом году благодаря Союзу машиностроителей России и Федеральному медико-биологическому агентству при поддержке управляющей компании и Госкорпорации «Ростех» была проведена акция, за счет которой были провакцинированы работники 39 предприятий из 17 регионов России.

Вакцинация в рамках НКПП достигла уже 40%, и это стандарты, которые рекомендованы Всемирной организацией здравоохранения. Но как раз в замкнутых коллективах вакцинация должна доходить до 50-60%. Огромную роль должна играть популяризация вакцинации и через предоставление экономически обоснованных расчётов, это есть фармаэкономика, которая бы показывала работодателям, что вакцинировать свои коллективы выгодно, т.к. сокращаются затраты на выплаты по больничным.

Галкин Дмитрий Сергеевич, Руководитель Рабочей группы Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Директор по связям с органами государственной власти и правовым вопросам ГК «ХимРар» уведомил присутствующих о том, что в целом многие из предложений, поручений и пожеланий Экспертного совета были учтены и рассмотрены. Например, такие как пожелания подготовить заключение специальных инвестконтрактов в области фармацевтики. Это Минпромторгом было реализовано. На данный момент уже заключено три соответствующих контракта: два с иностранными инвесторами по модернизации существующих производств, и на прошлой неделе с первым отечественным производителем уже на создание нового импортозамещающего производства в такой важной тематике как инсулины.

Также был учтён вопрос помощи контрактным производителям, контактными площадкам в области лекарственных препаратов, устранения и снятия соответствующей проблематики по запрету на производство лекарственных препаратов разных фармацевтических производителей в одном международном наименовании. Соответствующий законопроект был подготовлен Минпромторгом, Правительством он уже одобрен к внесению в Госдуму.

Как пояснил **Галкин Дмитрий Сергеевич**, в рамках рабочей группы также обсуждался вопрос баланса поддержки иностранных производителей и учёта интересов промышленности и государства в целом в части допуска к регистрации, к подаче регистрационных досье лекарственных препаратов без сертификата GMP на иностранную площадку. Это было то требование, которое необходимо учесть, с обязательством на момент получения регистрационного удостоверения на соответствующий препарат данный сертификат уже иметь, пройти проверку соответствующего экспертного учреждения Российской Федерации. Это также было учтено.

Если говорить про иные вопросы деятельности нашей рабочей группы, то процесс ведётся, но там нужны определённые дальнейшие шаги по каждому из вопросов. По вопросу, который был выбран пилотным в начале года, в рамках заседания и утверждения плана работы рабочей группы – это вопрос по фармсубстанциям, входящих в состав лекарственного препарата. Была подготовлена соответствующая позиция совместной рабочей группы, направлено предложение в рамках существующего законопроекта в Комитете по охране здоровья. Она была учтена, но не до конца, потому что тот законопроект, на который была возложена надежда, существовал на момент принятия предложений, решений, он в Комитете сейчас отклонен. Однако параллельно готовится другой законопроект от Комитета Госдумы по финансам и бюджету.

Данный вопрос в первую очередь нужен производителям, потому что устраняет сложившуюся ситуацию, когда иностранные производители имеют преимущество перед отечественными по срокам, по затратам, на вывод аналогичных препаратов, продуктов на рынок. В связи с этим предлагаем выступить с соответствующей законодательной инициативой уже от нас.

Было написано соответствующее письмо на имя О.Ю. Голодец, получены мнения Росздравнадзора, Минздрава и Минпромторга. В настоящий момент будет изучаться реакция министерств. И если в них вопрос будет закрыт, то его надо будет поднять на уровень Правительства и написать повторное обращение с учетом предыдущего обсуждения по доработке данного законопроекта в будущем.

Если говорить про планы на 2018 год, то главным будет поддержка и стимулирование локализации производства, в том числе полного цикла по субстанциям. Инициатива трехступенчатой системы закупок, которая трансформировалась в преференции производителям полного цикла, находится в активном рассмотрении и сейчас, скорее всего, трансформируется в профильный вопрос внесения в федеральное законодательство, 44-й Федеральный закон.

Новицкий Андрей Сергеевич, Руководитель рабочей подгруппы по развитию высокотехнологичных медицинских изделий Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Директор департамента продвижения и продаж гражданской продукции АО «ПО «УОМЗ» им. Э.С. Яламова» отметил, что рабочая подгруппа за прошедшее время сформировала основные вопросы, которые планируются в ближайшее время для предметного рассмотрения и формирования предложений.

В первую очередь это вопрос системы регистрации и перерегистрации, который, по мнению всех членов рабочей подгруппы значительно сдерживает развитие современных медизделий и усложняет этот процесс.

Также нельзя не затронуть проблему аккредитации лабораторий. Зачастую производители медтехники и разработчики сталкиваются с тем, что аккредитованная лаборатория выдав заключение, требует внесение дополнительных данных, изменений, правок.

Подгруппой рассматривался вопрос поставки медизделий на экспорт. Он связан с тем, что для поставки медизделий на экспорт нам необходимо в первую очередь пройти регистрацию в России. Зачастую некоторые медизделия, которые разрабатывают отечественные производители, востребованы на мировом рынке, но прохождение регистрации в России это длительный процесс, затягивающий выход на экспортные рынки этих наших коллег. Уже озвучивался вопрос налогообложения медизделий, но вкратце этот вопрос тоже активно обсуждался, и очень волнует медпроизводителей и разработчиков. Касательно того, что рабочая группа успела сделать за тот непродолжительный период с момента своего создания, сейчас реализовывается, вернее подготовлен комплект документов и передан на отзыв Правительства по развитию программы ОДД.

Докладчик уточнил, что данная программа направлена на снижение смертности от случаев внезапной остановки сердца в России. Во всём мире эти программы активно развиваются. Они активно идут где-то с 2000-х годов. Положительная статистика накоплена. В рамках этой программы в настоящий момент комплект документов, законопроект, правила размещения НД, необходимые расчёты, пояснительная записка к законопроекту и предложения по реализации пилотного проекта находятся в Министерстве здравоохранения РФ. Ответ от ведомства ожидается в ближайшее время.

Богодяж Евгений Григорьевич, Советник генерального директора – главного конструктора ЦНИИ робототехники и технической кибернетики рассказал о текущей деятельности Межведомственной комиссии по реализации программы аппаратно - инструментального оснащения и организационно управленческого регулирования оказания высокотехнологичной эндоскопической помощи населению Российской Федерации. На 20.12.2017 года сформирована Межведомственная комиссия в составе 45 человек. В состав комиссии вошли представители Минпромторга, Минздрава, Росздравнадзора, Роспотребнадзора, представителей профильных НИИ и ведущие специалисты России в области эндоскопии, онкологии, терапии, системного анализа и

нормативно правовой базы в вопросах оказания высокотехнологических эндоскопических услуг населению России.

Основной целью работы комиссии являются контроль и оценка экономических, количественных и качественных показателей эффективности оказания высокотехнологичной эндоскопической помощи населению Российской Федерации в соответствии с мировыми стандартами, совершенствование нормативно-правового обеспечения оказания высокотехнологичной эндоскопической помощи, а также поддержка разработки, производства и регистрации эндоскопического оборудования отечественными производителями.

9. Дискуссия.

В ходе дискуссии по вопросу резервов роста выпуска экспортно ориентированной высокотехнологичной гражданской продукции медицинского назначения в условиях диверсификации выступили **Никитенко С.В.**, Директор исполнительной дирекции ОЮЛ «Союз машиностроителей Казахстана», **Шумило В.С.**, Член Президиума Республиканской ассоциации предприятий промышленности «БелАПП», Член Консультативного совета по взаимодействию Евразийской экономической комиссии и Делового совета Евразийского экономического союза, Генеральный директор ЗАО «АТЛАНТ», **Смирнов А.Ю.**, Генеральный директор Ассоциации организаций оборонно-промышленного комплекса производителей медицинских изделий и оборудования, **Астапенко Е.М.**, Начальник управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, к.т.н.

10. Принятие резолюции.

По результатам заседания принята следующая РЕЗОЛЮЦИЯ:

1. Аппарату Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности при поддержке Аппарата Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза в целях защиты производителей промышленной продукции стран-членов ЕАЭС подготовить и направить в Евразийскую экономическую комиссию предложения по:

- разработке мер защиты расположенных на территории государств-членов ЕАЭС производителей холодильной техники;

- разработке механизма по исключению ввоза на территорию ЕАЭС холодильной техники с классом энергоэффективности ниже «А» с целью обеспечения экологической безопасности;

- разработке мер стимулирования расположенных на территории государств-членов ЕАЭС производителей технологического фармацевтического оборудования.

Срок: февраль 2018 г.

Ответственный: аппарат Экспертного совета.

2. Аппарату Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности при поддержке Аппарата Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза в целях защиты производителей промышленной продукции стран-членов ЕАЭС подготовить и направить в Евразийскую экономическую комиссию предложения по:

- проработке возможности снижения ввозных пошлин для ввозимых материалов и комплектующих для производства холодильной техники, аналоги которых не производятся в государствах-членах ЕАЭС;

- проработке возможности детализации товарной группы 8479 ТН ВЭД ЕАЭС и присвоения отдельного кода ТН ВЭД для фармацевтического технологического оборудования;

- проработке возможности установления оптимальной ввозной пошлины для производителей холодильной техники государств-членов ЕАЭС по новому коду ТН ВЭД.

Срок: февраль 2018 г.

Ответственный: аппарат Экспертного совета.

3. Аппарату Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности при поддержке Аппарата Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза в целях защиты производителей промышленной продукции стран-членов ЕАЭС подготовить и направить в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации предложения по разработке мер государственной поддержки фармацевтических предприятий, в том числе с учетом положительного опыта применения различных специфических механизмов государственной поддержки предприятий иных отраслей промышленности, не противоречащих праву ЕАЭС.

Срок: февраль 2018 г.

Ответственный: аппарат Экспертного совета.

4. Аппарату Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности при поддержке Аппарата Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза, Комитета по холодильной и криогенной промышленности Союза машиностроителей России и Российского союза предприятий холодильной промышленности в целях защиты производителей промышленной продукции стран-членов ЕАЭС подготовить и направить в Департамент защиты внутреннего рынка Евразийской экономической комиссии предложения по инициированию антидемпингового расследования в отношении холодильной продукции, ввозимой из Китайской Народной Республики.

Срок: февраль 2018 г.

Ответственный: аппарат Экспертного совета.

**Председатель Экспертного совета при
Комитете Государственной Думы по
экономической политике,
промышленности, инновационному
развитию и предпринимательству по
развитию биотехнологий,
фармацевтической и медицинской
промышленности,
Председатель Координационного
совета по развитию машиностроения
Таможенного союза**



В.В. Гутенев

СПИСОК УЧАСТНИКОВ

заседания Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности при поддержке Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза

№	ФИО	Должность
1.	ГУТЕНЕВ Владимир Владимирович	Председатель Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по экономической политике, промышленности, инновационному развитию и предпринимательству по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Председатель Координационного совета по развитию машиностроения Таможенного союза
2.	АГАСАРЯН Наира Шаваршовна	Член президиума Союза отечественных товаропроизводителей Армении
3.	АЛЕЙЧИК Дарья Петровна	Главный специалист-эксперт Отдела по взаимодействию с Федеральным Собранием Российской Федерации Министерства финансов российской Федерации
4.	АЛЕКСАНИЯН Армен Размикевич	Член президиума Союза отечественных товаропроизводителей Армении
5.	АЛЕХИН Алексей Викторович	Директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
6.	АРТЕМОВ Денис Вадимович	Заместитель директора по развитию производства гражданской продукции и внешнеэкономической деятельности ООО «КОРПОРАЦИЯ «АКСИОН»
7.	АСТАПЕНКО Елена Михайловна	Начальник управления организации государственного контроля и регистрации медицинских изделий Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, к.т.н.
8.	БОГОДЯЖ Евгений Григорьевич	Советник генерального директора – главного конструктора ЦНИИ робототехники и технической кибернетики
9.	БОДЯГИН Игорь Владимирович	Заместитель исполнительного директора Союза Профессиональных Фармацевтических Организаций
10.	БЫКОВ Александр Васильевич	Директор по экономике здравоохранения ЗАО «Р-ФАРМ»
11.	ВЕРЕВКИНА Елена Евгеньевна	Менеджер проекта по развитию продукта АО «Ангстрем»
12.	ВОЛКОВ Евгений Анатольевич	Первый заместитель генерального директора ООО «Индукерн-Рус»

13.	ГАЙДАШ Кирилл Андреевич	Генеральный директор АО «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»
14.	ГАЛКИН Дмитрий Сергеевич	Руководитель Рабочей группы Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Директор по связям с органами государственной власти и правовым вопросам ГК «ХимРар»
15.	ГОЛЬДБЕРГ Станислав Аронович	Генеральный директор ООО «ГЕМ», Заместитель председателя комиссии «ОПОРА РОССИИ» по обращению медицинских изделий, Член президиума НП «ОПОРА»
16.	ГОРЮНОВ Сергей Николаевич	Первый заместитель генерального директора АО «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»
17.	ГРИГОРЬЕВ Михаил Иванович	Заместитель генерального директора по связям с органами власти ООО «НТФФ «ПОЛИСАН»
18.	ДАРАГАН Надежда Константиновна	Председатель Координационного совета Национальной ассоциации производителей фармацевтической продукции и медицинских изделий
19.	ДУБРОВИН Юрий Николаевич	Председатель Комитета по холодильной и криогенной промышленности Союза машиностроителей России, Председатель Правления Российского союза предприятий холодильной промышленности
20.	ЕГОРОВ Алексей Игоревич	Председатель совета директоров ООО «Алтомедика», Председатель совета директоров Группы компаний «Альтоника», к.ф.-м.н.
21.	ЗАГУМЕНОВ Евгений Сергеевич	Генеральный директор ООО «ДЕТА Инжиниринг»
22.	ЗОТОВ Илья Сергеевич	Координатор молодежных парламентов по Центральному федеральному округу
23.	ИВАНОВ Андрей Валентинович	Ведущий научный сотрудник ФГБУ «Национальный медицинский исследовательский центр онкологии им. Н.Н. Блохина» Минздрава России
24.	ИЛЛАРИОНОВА Светлана Сергеевна	Экономический советник Посольства Швейцарской Конфедерации в Российской Федерации
25.	КАЛИНИН Юрий Тихонович	Президент Российской ассоциации производителей и поставщиков лекарственных средств, изделий и техники медицинского назначения «Росмедпром»
26.	КАРАПЕТЯН Диана Сааковна	Глава международного направления АО «Нацимбио»
27.	КИМ Павел Владимирович	Полковник медицинской службы
28.	КОЛСАНОВ Александр Владимирович	Председатель координационного совета территориального инновационного кластера медицинских и фармацевтических технологий Самарской области, Директор Института инновационного развития СамГМУ
29.	КОРОЛЕВ Михаил Павлович	Председатель Российского эндоскопического общества
30.	КУЗНЕЦОВА	Директор ассоциации «ЗДРАВМЕДТЕХ»

	Ирина Викторовна	
31.	ЛИ Дмитрий Викторович	Советник Посольства Кыргызской Республики в Российской Федерации
32.	МАЛЫЦЕВ Владимир Валерьевич	Помощник члена Коллегии (Министра) по промышленности и агропромышленному комплексу Евразийской экономической комиссии
33.	МАТВЕЕНКОВ Максим Николаевич	Советник генерального директора АО «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам «Микроген»
34.	МАЦЕНКО Ольга Валерьевна	Директор по связям с общественностью и государственными структурами ООО «НПО Петровакс Фарм»
35.	МАЯНЦЕВ Анатолий Александрович	Заведующий отделом правового сопровождения внешнеэкономической деятельности Торгово-промышленной палаты Российской Федерации
36.	МОХОВ Александр Анатольевич	Руководитель Научно-образовательного центра медицинского и фармацевтического права ФГБОУ ВО «Московский государственный юридический университет имени О.Е. Кутафина (МГЮА)», д.ю.н., профессор
37.	НАЗАРОВА Наталья Александровна	Член Молодежного парламента при Государственной Думе
38.	НИКИТЕНКО Сергей Викторович	Директор исполнительной дирекции ОЮЛ «Союз машиностроителей Казахстана»
39.	НОВИЦКИЙ Андрей Сергеевич	Руководитель рабочей подгруппы по развитию высокотехнологичных медицинских изделий Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Директор департамента продвижения и продаж гражданской продукции АО «ПО «УОМЗ» им. Э.С. Яламова»
40.	НОЗДРИН Константин Владимирович	Директор ЗАО «Ретиноиды»
41.	НОР Татьяна Юрьевна	Директор по выводу и доступу препаратов на рынок АО «ВЕРОФАРМ»
42.	ПИСАРЕНКОВ Александр Григорьевич	Член совета директоров группы компаний «ИНТРАТУЛ», к.э.н.
43.	ПОДГОРБУНСКИХ Наталья Ивановна	Заместитель генерального директора по фармообороту АО «Фармстандарт»
44.	ПОПОВИЧ Лариса Дмитриевна	Директор Института экономики здравоохранения «Национальный исследовательский университет «Высшая школа экономики», Член Экспертного совета при Правительстве Российской Федерации
45.	РАСПОПОВ Владимир Владимирович	Заместитель директора Фонда развития промышленности, к.ф.-м.н., к.э.н.
46.	РОЖДЕСТВЕНСКИЙ Дмитрий Анатольевич	Начальник отдела координации работ в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий Департамента технического регулирования и аккредитации Евразийской экономической комиссии
47.	САМОВАРОВ Дмитрий Владимирович	Помощник руководителя Федерального медико-биологического агентства (ФМБА России)
48.	САФАРЯН	Председатель Союза отечественных

	Вазген Мехакович	товаропроизводителей Армении, Председатель комиссии по финансово-экономическим и бюджетным вопросам Общественного Совета Республики Армения
49.	СЕРГИЕНКО Сергей Анатольевич	Заместитель генерального директора ООО «БЕРАХИМ»
50.	СИДОРОВА Наталья Александровна	Советник президента МОО «Московская ассоциация предпринимателей» по связям с государственными органами
51.	СЛУДНЫХ Анатолий Владимирович	Заместитель председателя Экспертного совета по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Генеральный директор АО «Производственное объединение «Уральский оптико-механический завод» им. Э.С. Яламова»
52.	СМИРНОВ Александр Юрьевич	Генеральный директор Ассоциации организаций оборонно-промышленного комплекса производителей медицинских изделий и оборудования
53.	СУПРЯГА Олег Михайлович	Медицинский и регуляторный директор «Сан Фарма Россия»
54.	ТЕМКИН Марк Михайлович	Исполнительный директор Ассоциации производителей медицинской техники «АсМедика»
55.	УЙБА Владимир Викторович	Руководитель Федерального медико-биологического агентства (ФМБА России)
56.	ФАХРУТДИНОВ Тимур Ильгизарович	Начальник департамента маркетинга и продаж медицинской техники АО «ПОЗиС»
57.	ФОМИНЫХ Борис Дмитриевич	Исполнительный директор Центра по развитию бизнеса с предприятиями атомной, космической и машиностроительной промышленности Банк ГПБ (АО)
58.	ФРОЛОВА Инесса Николаевна	Директор департамента по новым изделиям АО«Ангстрем»
59.	ХАСАНОВ Радик Шавкятович	Член Центрального совета Союза машиностроителей России, Генеральный директор АО «ПОЗиС»
60.	ХОРУЖИН Александр Викторович	Учредитель компании ООО «Русские Традиции»
61.	ХРЕБТОВ Александр Валентинович	Директор по развитию ООО Центр Креативных технологий «Идеальные решения»
62.	ШУМИЛО Виктор Степанович	Член Президиума Республиканской ассоциации предприятий промышленности «БелАПП», член Консультативного совета по взаимодействию Евразийской экономической комиссии и Делового совета Евразийского экономического союза, генеральный директор ЗАО «АТЛАНТ»
63.	ЩЕРБАКОВА Людмила Ивановна	Председатель Совета директоров ООО «Велфарм»