

ПРОТОКОЛ

Заседания Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности

на тему: Актуальные вопросы импортозамещения: соблюдение баланса между протекционистскими мерами и интересами пациентов

г. Москва,
Георгиевский пер., д.2, зал 830

14 июля 2016 года
12:00

Присутствовало: 43 человека (Приложение 1)

ПРЕДСЕДАТЕЛЬСТВУЮЩИЙ:

Первый заместитель председателя Комитета Государственной Думы по промышленности, Председатель Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности **Гутенев Владимир Владимирович**.

Повестка заседания

1. Вступительное слово Первого заместителя председателя Комитета Государственной Думы по промышленности, Председателя Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности **Гутенева Владимира Владимировича**.

2. «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности. Меры государственной поддержки».

Докладчик – Директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности торговли Российской Федерации **Колотилова Ольга Николаевна**.

3. «Опыт Республики Беларусь по поддержке локальных производителей».

Докладчик - Заместитель Министра здравоохранения Республики Беларусь - директор Департамента фармацевтической промышленности Министерства здравоохранения Республики Беларусь **Шевчук Валерий Евгеньевич**.

4. «Влияние процессов интеграции и СМИ на облик отечественного производителя».

Докладчик – Председатель Правления Ассоциации евразийских фармацевтических производителей **Чагин Дмитрий Алексеевич**.

5. «На чем строится доверие врачей к фармацевтическим производителям».

Докладчик – Президент Московской диабетической ассоциации **Густова Эльвира Васильевна**.

6. «Информирование пациентского сообщества – неотъемлемая часть современного фармацевтического рынка».

Докладчик – Президент Всероссийского общества гемофилии, сопредседатель Всероссийского союза общественных Объединений пациентов **Жулев Юрий Александрович**.

7. Дискуссия по теме заседания.

8. **Заключительное слово** Первого заместителя председателя Комитета Государственной Думы по промышленности, Председателя Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности **Гутенева Владимира Владимировича**.

С вступительным словом к участникам заседания обратился Первый заместитель председателя Комитета Государственной Думы по промышленности, Председатель Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности **Гутенев Владимир Владимирович**. Гутенев В.В. отметил: «С каждым годом темпы развития российской фармацевтической промышленности существенно растут и данная отрасль является стабильной и привлекательной как для иностранных инвесторов, так и для локального бизнес-сообщества, в том числе, благодаря государственной политике, направленной на поддержку отечественных производств. Вопрос необходимости регулирования и совершенствования национального законодательства, начало обсуждения которого произошло на прошлом заседании Экспертного совета, остается чрезвычайно актуальным и важным. Он непосредственно и неразрывно связан с тематикой заседания, по актуальным вопросам импортозамещения в сфере фармацевтической и медицинской промышленности».

С докладами по повестке заседания выступили:

1. **Колотилова Ольга Николаевна**, директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности торговли Российской Федерации.

Колотилова О.Н. информировала: о мерах поддержки, которые реализуются Министерством промышленности и торговли Российской Федерации в отношении фармацевтической и медицинской промышленности; о существовании государственных программ; о субсидировании проектов в области фармацевтической и медицинской промышленности. Докладчик отметила, что в рамках государственной программы были поддержаны капитальные вложения государственных компаний и университетов по созданию центров превосходства и на их базе созданы кластерные структуры во многих регионах.

Директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Министерства промышленности торговли Российской Федерации сообщила: «Фармацевтический рынок Российской Федерации ежегодно дает рост не менее чем на 10 процентов. На фоне роста рынка мы подращиваем и производство». Отмечен рост доли российских лекарственных средств и работа над трехступенчатой системой госзакупок. Имеется план импортозамещения по лекарственным препаратам, он включает в себя перечень ЖНВЛП.

2. Шевчук Валерий Евгеньевич, заместитель Министра здравоохранения Республики Беларусь - директор Департамента фармацевтической промышленности Министерства здравоохранения Республики Беларусь.

Заместитель Министра здравоохранения выступил с докладом: «Опыт Республики Беларусь по поддержке локальных производителей». Он остановился на направлениях развития фарминдустрии в Беларуси: «модернизация действующих, создание новых фармпроизводств и освоение генериков». Шевчук В.Е. доложил о количестве реализованных и инновационных, инвестиционных проектов.

В выступлении заместитель Министра здравоохранения Республики Беларусь проинформировал о структуре фармпромышленности и результатах освоения более 500 новых лекарств. Отметил наличие как положительного, так и отрицательного опыта в этом процессе.

Шевчук В.Е. сообщил о поднятии доли белорусских лекарственных средств на рынке: «Если в 2012 году Беларусь имела 30 процентов, то в 2015 году уже 53, за первое полугодие оценка составляет 55 процентов. В Беларуси зарегистрировано около 5 тысяч белорусских лекарственных средств».

3. Жулев Юрий Александрович, президент Всероссийского общества гемофилии, сопредседатель Всероссийского союза общественных Объединений пациентов.

В докладе президент Всероссийского общества гемофилии раскрыл основные направления пациентоориентированного здравоохранения. Прежде всего, это повышение уровня «информированности и приверженности к лечению пациентов и членов их семей, а также повышение доступности и понятности медицинской информации». Жулев Ю.А. доложил о проблемах взаимозаменяемости лекарственных препаратов. Отметил важность информационного сопровождения пациентов на всех этапах, более раннего начала клинических рекомендаций и исследований с дальнейшим прогрессивным вхождением препарата на рынок.

Президент Всероссийского общества гемофилии сообщил о поддержке деятельности пациентской организации Министерством здравоохранения Российской Федерации.

Докладчик информировал об открытости проведения серии специальных встреч с пациентами и пациентскими организациями на различных площадках, где обсуждаются вопросы выведения новых лекарственных препаратов на российский рынок.

Жулев Ю.А. отметил, что Всероссийское Общество гемофилии создало свою площадку для встреч с пациентскими организациями.

4. Чагин Дмитрий Алексеевич, председатель Правления Ассоциации евразийских фармацевтических производителей.

Чагин Д.А. выступил с докладом: «Влияние процессов интеграции и СМИ на облик отечественного производителя».

Докладчик отметил, что на государственном уровне выработан широкий спектр мер по стимулированию отечественных производителей, и выразил надежду на то, что они будут только расширяться и углубляться. И одной из важнейших задач, которая сегодня выходит на первый план, является преодоление стереотипа о том, что иностранные препараты лучше, чем отечественные. Без принятия политики

импортозамещения всеми участниками процесса невозможно добиться серьезных результатов. Он подчеркнул, что сейчас исключительно важно информировать общественность о достижениях отечественной фармацевтической отрасли и не допускать подачи искаженной информации, дискредитирующей политику государства в этом аспекте.

Чагин Д.А. также отметил, что в настоящее время внесены изменения в главу 4 части первой Гражданского кодекса Российской Федерации, в том числе введено правило, согласно которому членами общественных организаций могут быть только физические лица (ст.123.4 ГК РФ). Однако переходные положения указанного не содержат норм, регулирующих состав членов (участников) общественных организаций, созданных до вступления в силу новой редакции Гражданского кодекса РФ. Кроме того многие пациентские организации осуществляют свою деятельность в форме некоммерческих организаций, на которых данное ограничение не распространяется.

Для реализации было предложено: контролировать и не допускать участия фармацевтических производителей и их объединений в пациентских организациях; рекомендовать Министерству юстиции РФ проверить факт наличия некоммерческих организаций, представляющих интересы иностранных фармацевтических производителей, в реестре некоммерческих организаций, пытающихся влиять на государственную политику (т.е. выполняющих функции иностранного агента); рекомендовать СМИ формировать свои планы с учетом необходимости информирования общественности о достижениях отечественной фармацевтической отрасли.

5. Густова Эльвира Васильевна, президент Московской диабетической ассоциации.

В докладе Густова Э.В. остановилась на: положительных и отрицательных сторонах взаимодействия врачей и фармпроизводителей, уровне доверия врачей к фармацевтическим компаниям. Густова Э. В. отметила, что ведущие российские компании «вовлечены в партнёрство с иностранными фармкомпаниями».

В ходе дискуссии заседания приняли участие Галкин Д.С., Репик А.Е., Мартынов А.Д., Бойко В.В.

С заключительным словом выступил Первый заместитель председателя Комитета Государственной Думы по промышленности, Председатель Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности **Гутенев Владимир Владимирович**.

По ходу заседания были сформулированы следующие Решения:

- 1) Членам и Рабочей группе Экспертного совета подготовить предложения по:
 - предусмотрению мер по сохранению результатов деятельности ведомства по стимулированию более глубокой локализации производства социально значимых лекарственных препаратов, в том числе, не допустить продления

сроков признания упаковки лекарственных препаратов достаточной стадией производства отечественной продукции;

- принятию мер по законодательному закреплению механизма, направленного на стимулирование увеличения глубины локализации производства лекарственных препаратов и поддержку отечественных производителей фармацевтических субстанций и производителей лекарственных препаратов полного цикла;

- разработке и внесению в Правительство Российской Федерации нормативного правового акта, необходимого для реализации в РФ в рамках 61-ФЗ, при необходимости, с принятием дополнительных ведомственных актов Минздрава России, механизма ускоренной регистрации (по аналогии с существующим механизмом ускоренной регистрации фармацевтических средств, разработанных для лечения редких заболеваний) инновационных лекарственных препаратов, предназначенных для лечения социально значимых и жизнеугрожающих заболеваний, на основании доказательного сокращенного объема данных клинических исследований, подобную существующим в мировой практике передовым программам;

- разработке и внесению в Правительство Российской Федерации нормативного правового акта, направленного на реализацию механизмов «раннего доступа» пациентов к разрабатываемым лекарственным препаратам, по примеру существующих мировых практик;

- контролю и не возможности участия фармацевтических производителей и их объединений в пациенских организациях;

- проверке факта наличия некоммерческих организаций, представляющих интересы иностранных фармацевтических производителей, в реестре некоммерческих организаций, пытающихся влиять на государственную политику и принятию, при необходимости, соответствующих мер.

- 2) Продолжить начатое ранее взаимодействие на уровне рабочей группы и аппарата Экспертного совета с Минздравом России по вопросу применения положений Федерального закона от 12 апреля 2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в отношении сведений о фармацевтических субстанциях, содержащихся в Государственном реестре лекарственных средств, в виду важности данного вопроса, подчеркнутого членами Экспертного совета.

Представить предложения в аппарат Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности до 21 июля 2016г.

- 3) Аппарату Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности подготовить резолюцию с учетом поступивших от членов и рабочей группы Экспертного совета и приглашенных экспертов.

Срок: до 26 июля 2016г.

Ответственный: аппарат Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности.

- 4) По результатам проведенного Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности и на основании подготовленной резолюции подготовить письма в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации, Министерство здравоохранения Российской Федерации и иные органы государственной власти и ведомства.

Срок: до 15 августа 2016г.

Ответственный: аппарат Экспертного совета при Комитете Государственной Думы по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности.

- 5) По итогам заседания принятая следующая резолюция.

Резолюция

Члены Экспертного совета и участники заседания отмечают, что с каждым годом темпы развития российской фармацевтической промышленности существенно растут, и, несмотря на кризисные явления в экономике, данная отрасль является стабильной и привлекательной как для иностранных инвесторов, так и для локального бизнес-сообщества, в том числе, благодаря государственной политики, направленной на поддержку отечественных производств.

Динамика развития отечественных фармпроизводителей существенно опережает темпы ввоза импортных лекарственных препаратов в страну. В апреле 2016 г. российские компании отгрузили со своих складов продукции на общую сумму 33,3 млрд. руб. (в ценах отгрузки, с учётом НДС), динамика к аналогичному месяцу прошлого года составила рекордные 55,9%. Суммарно с начала года российские производители поставили лекарственных препаратов собственного производства на сумму 93,9 млрд. руб. Динамика к прошлогодним показателям составила 38,5% при расчётах в рублях.

Доля отечественных лекарственных препаратов по номенклатуре перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов составляет 72,4% (со стадии производства готовой лекарственной формы), что превышает плановый показатель в 69% (по данным Государственного реестра лекарственных средств). Доля отечественных лекарственных препаратов в общем объеме государственных закупок составила 25% в денежном выражении и 69% в натуральном выражении. За последние 5 лет фармацевтическая отрасль привлекла свыше 120 млрд руб. частных инвестиций иностранных и отечественных компаний при объеме средств федерального бюджета в размере 35 млрд руб. В 2015 г. открыто 6 фармацевтических заводов. Всего с 2013 г. открыто 19 фармацевтических производственных площадок, в том числе 7 с участием иностранного капитала.

Федеральные органы власти в рамках своих полномочий реализуют политику импортозамещения, что способствует притоку инвестиций и развитию компетенций российских компаний как в сфере разработки, так и в сфере производства.

Министерством промышленности и торговли Российской Федерации сформированы 20 отраслевых планов, с которыми синхронизируются региональные планы по выпуску импортозамещающей продукции.

По данным ведомства, в области фармацевтического производства в 2015 году за счет государственной поддержки появилось 29 новых лекарств и 17 медицинских изделий.

В целях поддержки отечественной промышленности в 2016 году правительством РФ утверждены четыре новые программы и увеличен объем финансирования.

Фондом развития промышленности за 2015 год в области фармацевтической промышленности одобрены для финансирования 5 проектов с общим размером займов 2,1 млрд руб.

Принят ряд нормативно-правовых актов, направленных на поддержку отечественных лекарственных препаратов, что способствует реализации политики импортозамещения.

Так, Постановление Правительства Российской Федерации от 30.11.2015 № 1289 «Об ограничениях и условиях допуска происходящих из иностранных государств лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд» позволяет заказчикам отклонять заявки с иностранными лекарственными препаратами в случае наличия предложений от двух и более российских производителей.

Принят ряд мер по финансовой поддержке отечественных разработок и производств: Постановление Правительства Российской Федерации от 01.10.2015 № 1045 «Об утверждении Правил предоставления субсидий из федерального бюджета российским организациям на возмещение части затрат на реализацию проектов по организации и проведению клинических исследований лекарственных препаратов в рамках подпрограммы «Развитие производства лекарственных средств», Постановление Правительства Российской Федерации от 01.10.2015 № 1047 «Об утверждении Правил предоставления субсидий из федерального бюджета российским организациям на компенсацию части затрат, понесенных при реализации проектов по организации лекарственных средств и (или) производства фармацевтических субстанций, в рамках подпрограммы «Развитие производства лекарственных средств» государственной программы Российской Федерации «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности» на 2013–2020 годы».

Российскими компаниями успешно осваиваются технологии и компетенции: моноклональные антитела, инсулины и их аналоги, цитокины и факторы роста, рекомбинантные факторы свертывания крови, рекомбинантные ферменты, рекомбинантные вакцины, клеточная терапия.

В то же время, несмотря на очевидные результаты деятельности как федеральных органов исполнительной власти, так и российского фармацевтического бизнеса, в информационной среде иностранными производителями фармацевтической продукции активно создается атмосфера

неприятия существующей государственной политики и противостояние ей, что нередко возвращает нашу страну в недавнее прошлое, когда зарубежные лекарства необоснованно считались априори качественнее отечественных.

Очевидные успехи российской фармацевтической промышленности должны доноситься не только до сведения руководства страны, но и до всех граждан, так как без адекватного восприятия политики импортозамещения всеми слоями общества чрезвычайно сложно добиваться серьезных результатов и развивать их.

В связи с этим назрела необходимость принятия мер по недопущению использования средств массовой информации в целях дискредитации государственной политики, деятельности федеральных органов государственной власти и российской фармацевтической промышленности.

Члены Экспертного совета и участники заседания рекомендуют:

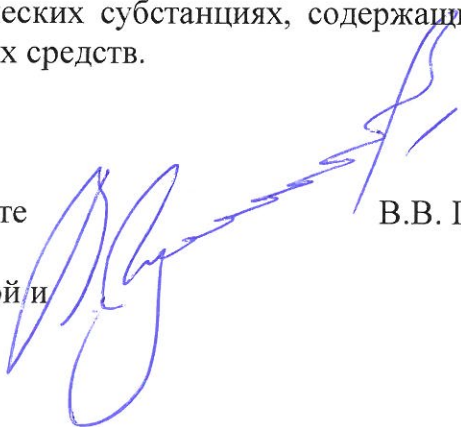
- 1) Министерству промышленности и торговли Российской Федерации предусмотреть меры по сохранению результатов деятельности ведомства по стимулированию более глубокой локализации производства социально значимых лекарственных препаратов, в том числе, не допустить продления сроков признания упаковки лекарственных препаратов достаточной стадией производства отечественной продукции.
- 2) Министерству промышленности и торговли Российской Федерации принять меры по законодательному закреплению механизма, направленного на стимулирование увеличения глубины локализации производства лекарственных препаратов и поддержку отечественных производителей фармацевтических субстанций и производителей лекарственных препаратов полного цикла.
- 3) Министерству здравоохранения Российской Федерации разработать и внести в Правительство Российской Федерации нормативный правовой акт, необходимый для реализации в РФ в рамках 61-ФЗ, при необходимости, с принятием дополнительных ведомственных актов Минздрава России, механизма ускоренной регистрации (по аналогии с существующим механизмом ускоренной регистрации орфанных препаратов) инновационных лекарственных препаратов, предназначенных для лечения социально значимых и жизнеугрожающих заболеваний, на основании доказательного сокращенного объема данных клинических исследований, подобную существующим в мировой практике передовым программам.
- 4) Министерству здравоохранения Российской Федерации разработать и внести в Правительство Российской Федерации нормативный правовой акт, направленный на реализацию механизмов «раннего доступа» пациентов к разрабатываемым лекарственным препаратам, по примеру существующих мировых практик.
- 5) Министерству юстиции Российской Федерации организовать контроль (для общественных организаций) и ограничить возможность (для некоммерческих организаций) участия фармацевтических производителей и их объединений в пациентских организациях различных организационно-правовых форм.
- 6) Министерству юстиции Российской Федерации проверить, в том числе на основании представленных материалов, факт наличия некоммерческих

организаций, представляющих интересы иностранных фармацевтических производителей, в реестре некоммерческих организаций, пытающихся влиять на государственную политику, затрагивающую вопросы государственной безопасности, социально-экономического и национального развития по вопросам напрямую не относящимся к здравоохранению, профилактике и охране здоровья граждан (т.е. выполняющих функции иностранного агента). При выявлении фактов отсутствия подачи необходимых заявлений о включении соответствующих организаций в реестр некоммерческих организаций, выполняющих функции иностранного агента, принять меры, в соответствии с действующим законодательством РФ.

- 7) Рабочей группе и аппарату Экспертного совета продолжить взаимодействие с Минздравом России по вопросу применения положений Федерального закона от 12 апреля 2010 г. « 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в отношении сведений о фармацевтических субстанциях, содержащихся в Государственном реестре лекарственных средств.

Председатель Экспертного совета при Комитете
Государственной Думы по промышленности
по развитию биотехнологий, фармацевтической и
медицинской промышленности

В.В. Гутенев



**СПИСОК
УЧАСТНИКОВ ЗАСЕДАНИЯ
Экспертного совета при Комитете Государственной Думы
по промышленности по развитию биотехнологий,
фармацевтической и медицинской промышленности**

№	Фамилия, имя, отчество	Место работы
1.	ГУТЕНЕВ Владимир Владимирович	Председатель Экспертного совета при Комитете по промышленности по развитию биотехнологий, фармацевтической и медицинской промышленности, Первый заместитель председателя Комитета Государственной Думы по промышленности
2.	АНДРИАНОВА Евгения Алексеевна	Руководитель пресс-службы «Ассоциации российских фармацевтических производителей»
3.	БАСОВСКИЙ Михаил Борисович	Заместитель генерального директора ООО «ИНГОРТЕХ»
4.	БОДЯГИН Игорь Владимирович	Заместитель исполнительного директора Союза Профессиональных Фармацевтических Организаций
5.	БОЙКО Вилена Викторовна	Руководитель отдела по связям с государственными структурам ГК «ГЕРОФАРМ»
6.	БРЫКСИН Евгений Андреевич	Заместитель генерального директора ООО «ИНГОРТЕХ» - директор лаборатории
7.	БУЛАТОВ Владислав Юрьевич	Генеральный директор «МузПро», Рабочая группа по ГЧП и меценатству Государственной Думы Федерального Собрания РФ
8.	ВОЛКОВ Евгений Анатольевич	Заместитель Генерального директора ООО «Индукерн-Рус»
9.	ГАЙДАШ Кирилл Андреевич	ВРИО генерального директора ФГУП НПО «Микроген» Минздрава России
10.	ГАЛКИН Дмитрий Сергеевич	Директор по связям с органами государственной власти и правовым вопросам ГК «ХимРар»
11.	ГРИГОРЬЕВ Михаил Иванович	Заместитель генерального директора по связям с органами власти ООО «Научно-технологическая фармацевтическая фирма «ПОЛИСАН»
12.	ГУСТОВА Эльвира Васильевна	Президент МООИ «МДА», со-президент «РДФ» член Общественных советов по защите прав пациентов Минздрава РФ и Минздрава МО, Член Экспертного совета по здравоохранению ФАС РФ
13.	ДАРАГАН Надежда Константиновна	Председатель Координационного совета Ассоциации производителей фармацевтической продукции и медицинских изделий «АПФ»

14.	ЖУЛЕВ Юрий Александрович	Президент Всероссийского общества гемофилии
15.	ЗАИЧКИН Сергей Александрович	Начальник инспекции экспертно-аналитической и контрольной деятельности за расходами на промышленность Департамента по экспертно-аналитической и контрольной деятельности в области расходов федерального бюджета на промышленность, исследование и использование космического пространства, атомный энергопромышленный комплекс Счетной палаты Российской Федерации
16.	ЗАРОЧИНЦЕВА Ирина Витальевна	Менеджер по политике здравоохранения и взаимодействию с органами государственной власти, Санофи, Россия
17.	КОВАЛЕВ Валерий Анатольевич	Директор по связям с государственными органами и общественными организациями АО «МПО «Металлист» ГК «Ростех»
18.	КОЛОТИЛОВА Ольга Николаевна	Директор Департамента развития фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России
19.	КОЛЬЦОВА Елена Александровна	Директор по корпоративным коммуникациям ООО «НАНОЛЕК»
20.	КУРКИН Владимир Александрович	Зав. кафедрой фармакогнозии с ботаникой и основами фитотерапии Самарского государственного медицинского университета, профессор
21.	ЛЕВИЦКИЙ Григорий Васильевич	Генеральный директор ЗАО МФПДК «БИОТЭК»
22.	МАРТЫНОВ Алексей Дмитриевич	Руководитель отделения Клуба лидеров от АСИ по фармацевтической промышленности
23.	МАСЮК Сергей Владимирович	Советник генерального директора по взаимодействию с органами государственной власти Институт Стволовых Клеток Человека (ПАО «ИСКЧ»)
24.	МОРДВИНЦЕВ Дмитрий Юрьевич	Директор по развитию рынка ЗАО «БИОКАД»
25.	МУРАЧЕВА Мария Олеговна	Менеджер по связям с государственными органами АО «ВЕРОФАРМ»
26.	ОРДЖОНИКИДЗЕ Алексей Григорьевич	Вице-президент по внешним коммуникациям ЗАО «Р-ФАРМ»
27.	ПАРАМОНОВ Иван Тимофеевич	Генеральный директор АО «Р-Фарм»
28.	ПРЕСНЯКОВА Виктория Валентиновна	Директор по стратегическому развитию «ДСМ Групп»
29.	РЕЗНИЧЕНКО Вячеслав Иванович	Первый Заместитель Генерального директора, Профессор, член-корр РАН и ЭРА
30.	РЕПИК Алексей Евгеньевич	Председатель Совета директоров группы компаний «Р-Фарм»
31.	САМСОНОВА	Директор по связям с государственными структурами

	Алина Викторовна	АО «Рафарма»
32.	СЕЛИВАНОВА Ольга Михайловна	Начальник управления по внедрению ГМР на реконструируемых объектах и валидации ФГУП «НПО «Микроген» Минздрава России
33.	СЕРГИЕНКО Сергей Анатольевич	Заместитель Генерального директора ООО «БЕРАХИМ»
34.	СМИРНОВ Александр Юрьевич	Генеральный директор Ассоциации организаций оборонно-промышленного комплекса производителей медицинских изделий и оборудования, заместитель председателя Комиссии РСПП по медицинской и фармацевтической промышленности
35.	СПИРИН Иван Владимирович	Заместитель Генерального директора ОАО «Мосхимфармпрепараты»
36.	ТКАЧЕНКО Елена Васильевна	Председатель Совета директоров ОАО «Ирбитский химико-фармацевтический завод»
37.	УПАДЫШЕВ Анатолий Игоревич	Председатель Общественной палаты Тутаевского муниципального района, член научно-экспертных советов Комитетов Государственной Думы Российской Федерации, член Общественного совета Федеральной службы по тарифам Российской Федерации, член Научно-консультативного совета при Общественной палате Российской Федерации
38.	ФЕДОРОВ Виталий Васильевич	Заместитель директора по общим вопросам ГБУЗ «Санкт-Петербургский клинический научно-практический центр специализированных видов медицинской помощи (онкол)»
39.	ФИЛОН Ольга Владимировна	Медицинский директор АО «Биннофарм»
40.	ЧАГИН Дмитрий Алексеевич	Председатель Правления Ассоциации евразийских фармацевтических производителей
41.	ШЕВЧУК Валерий Евгеньевич	Заместитель Министра здравоохранения Республики Беларусь - директор Департамента фармацевтической промышленности
42.	ШИБАНОВ Александр Николаевич	Генеральный директор ГК «ЮНИМЕД», Генеральный секретарь Российской ассоциации медицинской лабораторной диагностики, Член президиума Правления Союза ассоциаций и предприятий медицинской промышленности
43.	ШИЛЬЦОВА Наталья Николаевна	Менеджер по развитию бизнеса (совместное производство) АО «Фармасинтез»