

27.10.2023

# Фарм. ИНФО



**Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли**

---

## **Михаил Мурашко: система здравоохранения должна работать бесперебойно**

Министр здравоохранения РФ Михаил Мурашко принял участие в VIII ежегодном форуме «Биотехмед» — одном из ключевых событий фармацевтической и медицинской отрасли. В ходе пленарной сессии Министр рассказал о доступности инновационных отечественных лекарственных препаратов, проверке их качества и эффективности, а также о важности промышленной сферы в обеспечении потребностей, в том числе системы здравоохранения.

— Первое: система должна работать бесперебойно, то есть это стабильность поставок медицинской продукции. Второе: это инновационность системы и поддержка научных разработок, и их внедрение. Важно, чтобы система здравоохранения была конкурентоспособной, обеспечивала потребности населения, но и, в первую очередь, давала результаты лечения. Все это сегодня решается в комплексе, совместно с промышленностью, совместно с банковской системой, которая поддерживает это направление, и с научным сообществом, которое является инициатором нововведений, — сказал Министр.

Также в ходе пленарной сессии Михаил Мурашко отметил, что благодаря разработке и производству радиофармацевтических препаратов удалось достичь улучшения показателей смертности, в том числе от онкологических заболеваний.

— Мы идем по пути дальнейшего расширения объемов помощи, в том числе в области онкологии и заболеваний сердечно-сосудистой системы. По радиофармпрепаратам мы получили прорывной формат развития, и это положительно повлияло на показатели смертности от онкологических заболеваний. Есть направление по ревматоидным заболеваниям, по ним тоже есть ряд положительных изменений. Еще ряд препаратов сейчас проходит клинические испытания. Как только эти препараты выйдут на рынок, ландшафт терапии поменяется: это и снижение инвалидизации, и повышение качества жизни, — заявил Министр здравоохранения РФ Михаил Мурашко.

Также Михаил Мурашко добавил, что на сегодняшний день обеспечивать доступность и увеличивать объемы терапии, в частности противоопухолевой, позволяет четко выстроенная тарифная политика.

— Формируя программы импортозамещения и программы закупок, мы сегодня имеем приличную экономию. В прошлом году экономия составила 12,5% на централизованных закупках и формировании заказов, — сказал Министр.

В рамках форума Михаил Мурашко также рассказал о доверии к отечественным производителям, о качестве и эффективности препаратов, поставляемых на рынок.

— Контроль качества сегодня очень жесткий. Сегодня каждый шаг лекарственного препарата фиксируется, однозначно сопровождается, в том числе, контрольно-надзорными ведомствами и экспертами. Список жизненно важных лекарственных препаратов находится под четким контролем. За 8 месяцев его динамика, в среднем, составила по стране 1,9%, поэтому цены стабильны, но формирование ценовой политики должно позволять фармацевтическим компаниям развиваться, наращивать производство, вкладываться в научные исследования. Баланс в цене достигается, Федеральная антимонопольная служба России является ключевым регулятором на этих позициях, — заявил Министр здравоохранения РФ.

Также Михаил Мурашко рассказал о разрабатываемом проекте цифровой системы Федерального фонда обязательного медицинского страхования.

— 14 регионов с нового года уже будут работать в новом контуре, в следующем году будут вовлечены все субъекты Российской Федерации. Что касается трансформации информационных систем для государственного реестра лекарственных препаратов — это в том числе домен здравоохранения, цифровой профиль пациентов. Все это фактически создает уже новый технологический уклад в системе здравоохранения. Поставленные задачи должны быть решены, и мы видим, что блоки, касающиеся цифровизации системы здравоохранения, получают активное развитие и внедрение, в том числе программы с искусственным интеллектом, — отметил министр здравоохранения Михаил Мурашко.

Также Министр особо подчеркнул, что наука, промышленность, практическое здравоохранение неразрывно связаны.

— Нам нужно понимать, что инновации в здравоохранении должны приходить не с опозданием — новые разработки в мире, в науке должны максимально быстро транслироваться в нашу систему здравоохранения, — сказал Михаил Мурашко.

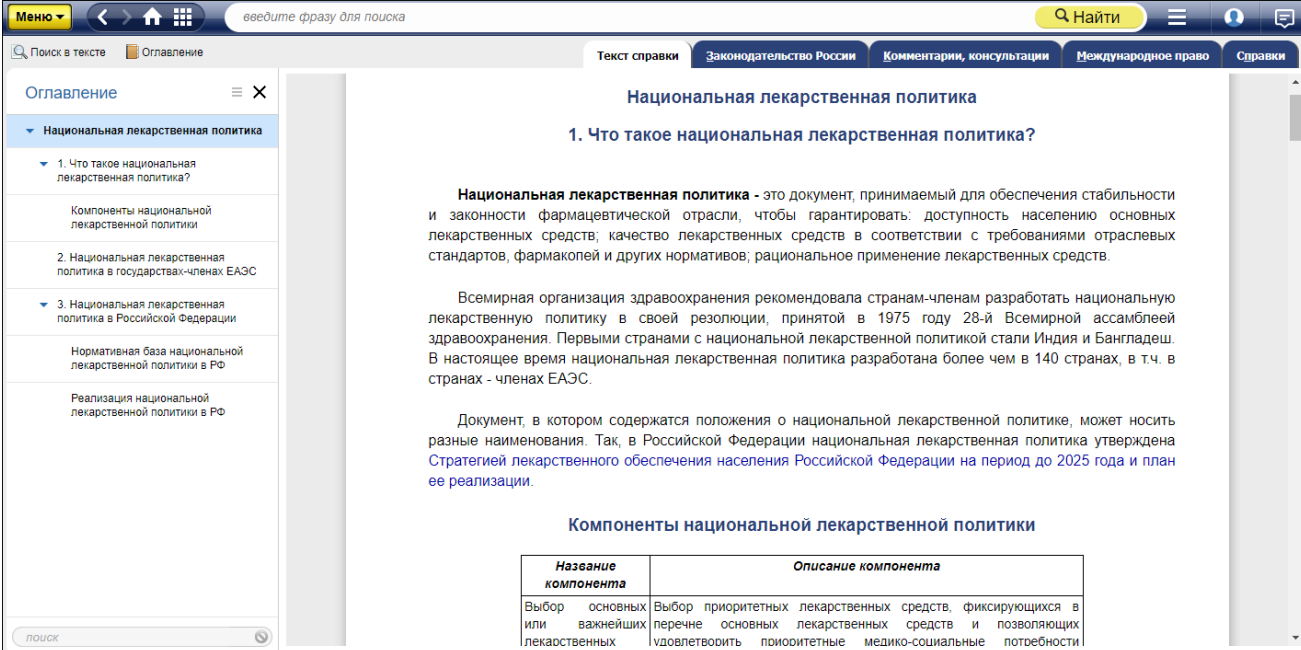
На полях форума «Биотехмед» Министр здравоохранения РФ Михаил Мурашко и Вице-премьер РФ — глава Минпромторга России Денис Мантуров осмотрели стенд Сколково, где представлены несколько видов инновационных бионических протезов отечественного производства.

Источник: [minzdrav.gov.ru](http://minzdrav.gov.ru)

Напомним, что национальная лекарственная политика утверждена [Стратегией лекарственного обеспечения населения Российской Федерации на период до 2025 года и план ее реализации](#).

В справочном материале [«Национальная лекарственная политика»](#) в системе «Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика» вы найдете информацию о:

- компонентах национальной лекарственной политики,
- нормативной базе национальной лекарственной политики в РФ
- реализации национальной лекарственной политики в РФ



The screenshot shows a web browser window with the URL [www.techexpert.ru](http://www.techexpert.ru). The page title is 'Национальная лекарственная политика'. The main content area is titled '1. Что такое национальная лекарственная политика?' and contains text explaining the purpose and scope of national drug policy. Below the text is a table titled 'Компоненты национальной лекарственной политики'.

Название компонента	Описание компонента
Выбор основных или важнейших лекарственных	Выбор приоритетных лекарственных средств, фиксирующихся в перечне основных лекарственных средств и позволяющих удовлетворить приоритетные медико-социальные потребности

Пользователям [«Техэксперт: Медицинская промышленность. Фармацевтика»](#) доступно большое количество справочных материалов, в которых можно получить разъяснения по общим положениям о медизделиях, лекарственных средствах и наркотических лекарственных средствах, обзоры национального законодательства и законодательства ЕАЭС, а также специально подготовленные алгоритмы действий.

Еще не работаете с «Техэксперт» для фармацевтических предприятий? Узнайте больше!

А знаете ли вы?

## Росздравнадзор намерен продлить порядок выдачи разрешений на вывоз медизделий

Росздравнадзор предложил продлить порядок выдачи разрешений на вывоз медизделий на два года — до 31 декабря 2025 года. Сейчас он действует до конца 2023 года.

Росздравнадзор собирается продлить порядок выдачи разрешений на экспорт медицинских изделий, вывоз которых из страны временно ограничен. Согласно проекту порядок будет действовать до 31 декабря 2025 года, а не до конца 2023 года, как указано в действующем приказе.

В марте 2022 года правительство утвердило перечень товаров, в отношении которых вводится временный запрет на вывоз из страны. В перечень попало более 200 наименований продукции, в том числе фармацевтической. Позже список был расширен, а Росздравнадзор утвердил порядок выдачи разрешений на вывоз из страны медизделий.

Изначально запрет должен был продлиться до конца декабря 2022 года, но в октябре его продлили до конца 2023 года. Однако Росздравнадзор тогда не успел обновить внутренний регламент. Проект обновленного документа был подготовлен только в начале апреля этого года, а в конце июля надзорный орган его утвердил.

Так, согласно документу, для получения разрешения на вывоз медизделий организация или индивидуальный предприниматель-экспортер должны направить регулятору заявление через личный кабинет АИС Росздравнадзора или в бумажном виде. В заявлении должны быть указаны реквизиты и контакты заявителя, а также описание изделия, включая данные о его комплектности, регистрации и классификации.

*Источник: pharmvestnik.ru*

## Вопрос-ответ

**Вопрос:**



Сенченко Владимир  
Александрович

Вопрос по спецоценке рабочих мест: если на предприятии есть микробиологическая лаборатория и санэпидзакключение на 4 группу патогенности, то сотрудникам лаборатории сразу ставится класс условий труда 3.1 (и нет привязки к продолжительности работы).

**Ответ:**

Да. Все верно. Ставится сразу класс 3.1.

Методика проведения специальной оценки условий труда, Классификатор вредных и (или) опасных производственных факторов, форма отчета о проведении специальной оценки условий труда и инструкция по ее заполнению, утв. Приказом Минтруда России от 24.01.2014 N 33н.

В соответствии с пунктом 29 Методики отнесение условий труда к классу (подклассу) условий труда при воздействии биологического фактора (работы с патогенными микроорганизмами) осуществляется независимо от концентрации патогенных микроорганизмов и без проведения исследований (испытаний) и измерений в отношении, в том числе: рабочих мест организаций, осуществляющих деятельность в области использования возбудителей инфекционных заболеваний человека и животных и (или) в замкнутых системах генно-инженерно-модифицированных организмов III и IV степеней потенциальной опасности при наличии соответствующих разрешительных документов (лицензии) на право осуществления такой деятельности.

Отнесение условий труда к классу (подклассу) условий труда при воздействии биологического фактора осуществляется в соответствии с приложением N 9 к настоящей Методике.

#### Приложение N 9 к Методике

Отнесение условий труда к классу (подклассу) условий труда при воздействии биологического фактора

Наименование биологического фактора	Класс (подкласс) условий труда					
	допустимый	вредный				опасный
		2	3.1	3.2	3.3	
IV группа патогенности - условно-патогенные микроорганизмы (возбудители оппортунистических инфекций)".		**				

\*\* Независимо от концентрации патогенных микроорганизмов условия труда относятся к соответствующему классу без проведения измерений. Группа патогенности микроорганизмов определяется в соответствии с Классификацией биологических агентов, вызывающих болезни человека, по группам патогенности, утвержденной постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 28 ноября 2013

года N 64 «Об утверждении Санитарно-эпидемиологических правил СП 1.3.3118-13 «Безопасность работы с микроорганизмами I-II групп патогенности (опасности)» (зарегистрировано Минюстом России 19 мая 2014 года N 32325).

© АО «Кодекс», 2023

*Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».*

*Политика конфиденциальности персональных данных*