УТВЕРЖДЕНО

Решением Шестого Всероссийского

съезда работников фармацевтической

и медицинской промышленности

Постановление

Шестого Всероссийского съезда работников фармацевтической и медицинской промышленности

26 марта 2014г г. Москва

Обсудив состояние и перспективы развития в России производства лекарственных средств и медицинских изделий, результаты работы профессиональных общественных организаций по повышению конкурентоспособности фармацевтической и медицинской промышленности и удовлетворения на этой основе потребности здравоохранения страны за счет продукции отечественного производства, участники съезда отмечают:

1. В отчетный период основные усилия профессиональных общественных организаций были направлены на координацию действий ассоциаций, объединений и предприятий промышленности, академической, отраслевой и вузовской науки, направленных на реализацию стратегий развития фармацевтической и медицинской промышленности. В результате творческого взаимодействия всех участников обращения лекарственных средств и медицинских изделий, существенно повысилась результативность выполнения принимаемых решений. Принципиальные вопросы развития фармацевтической и медицинской промышленности регулярно рассматриваются на заседаниях рабочих групп, создаваемых Минпромторгом России и в Координационном Совете в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий при Минздраве России. Проблемы, требующие межведомственного решения, систематически обсуждаются на комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности и в Комитете по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности ТПП. Практикуется проведение совместных заседаний с участием профильных министерств и ведомств. В 2013 году было проведено 16 заседаний Всероссийского общественного Совета медицинской промышленности, 7 совместных заседаний Комиссии РСПП и Комитета ТПП. Объединения и ассоциации принимали активное участие в формировании и работе региональных фармацевтических и медицинских кластеров. В ходе проведенных мероприятий подготовлены нормативные документы и рекомендации по вопросам подготовки кадров, национальных правил организации производства и контроля качества лекарственных средств, законодательного регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий, состояния и перспективам развития одноразовых медицинских изделий и изделий для диагностики in vitro, создания системы демонстрации достижений и поддержки вывода на рынок медицинской продукции, государственной поддержки производства лекарственных средств и медицинских изделий и др. При непосредственном взаимодействии с Департаментом фармацевтической и медицинской промышленности Минпромторга России, Департаментом лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России и Росздравнадзором подготовлены: Национальные правила организации производства и контроля качества лекарственных средств (GMP. Утверждены Минпромторгом России); проект Постановления Правительства Российской Федерации «Об установлении сроков перехода производства лекарственных средств к их производству в соответствии с конкретными требованиями Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств, включая сроки аттестации уполномоченных лиц»; поправки в Постановление Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012 № 1416 « Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий»; поправки в статьи 149, 150 и 164 Налогового кодекса о подтверждении действующего НДС на медицинские изделия в связи с изменениями терминологии (поправки приняты Федеральным законом 317-ФЗ от 25.11.2013г); проект приказа Минпромторга России « Об условиях и критериях, в соответствии с которыми лекарственные средства, произведенные на территории Российской Федерации с использованием компонентов иностранного происхождения, могут быть отнесены к лекарственным средствам Российского происхождения; проекты Постановлений Правительства Российской Федерации «Об ограничении допуска медицинских изделий для целей осуществления закупок для государственных и медицинских нужд» и «Об установления запрета на допуск отдельных видов товаров для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд»; приказы Минздрава России, регулирующие обращения лекарственных средств и медицинских изделий и др. Росздравнадзором с участием профессиональных общественных организаций разработаны методические рекомендации по порядку проведения экспертизы качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, налажена система информации о процедуре прохождения документов, поданных на регистрацию. Благодаря выработке единой позиции по большинству вопросов, связанных с обращением медицинских изделий, в Правительство Российской Федерации представлены предложения, устанавливающие требования к регистрации их в зависимости от класса опасности; согласованы перечни изделий, ввоз и реализация которых освобождается от НДС, и которые облагаются налогом на добавленную стоимость в размере 10%; продлены сроки окончания замены регистрационных удостоверений до января 2017 года (Постановление Правительства Российской Федерации от 17.10.2013г № 930) и др. Сделан ещё один шаг на пути гармонизации системы обращения лекарственных средств и медицинских изделий с международными правилами.
2. **Реализация Государственной программы « Развитие фармацевтической и медицинской промышленности на период до 2020 г и дальнейшую перспективу», модернизация и техническое перевооружение действующих и создание новых предприятий по производству лекарственных средств и медицинских изделий с учетом требований GMP и ISO-13485 привели как к укреплению материально-технической базы предприятий, так и созданию новых импортозамещающих видов медицинской продукции. Генно-инженерная вакцина против гепатита В, интерфероны ɑ и ß, препараты крови, лекарства на основе моноклональных антител для лечения раковых и ревматоидных заболеваний, диагностические наборы для выявления соматических и инфекционных заболеваний, аппаратно-программный комплекс для клинико-диагностических исследований реологических свойств крови, комплекс неонатального оборудования, медицинские инструменты, рентгенаппаратура, томографы компьютерные с количеством срезов от 1 до 128, диализные центры под ключ, оснащенные на 90% материалами и комплектующими российского производства, ДНК анализаторы, одноразовые медицинские изделия отечественного производства не только успешно конкурируют с лучшими зарубежными образцами, но и выпускаются в объёмах достаточных для удовлетворения в них потребности здравоохранения. Производство медицинской продукции растет высокими темпами.** Большой вклад в полученные результаты вносят специализированные фармацевтические и медицинские кластеры, созданные в Калужской, Московской, Пензенской и Ярославской областях, р. Татарстан, в гг. Москва и Санкт-Петербург и опирающиеся на научно-образовательные центры и центры превосходства технологий, организованные на базе Уральского и Казанского (Приволжского) федеральных университетов, Московского физико-технического университета, Нижегородского государственного университета им. Н.И. Лобачевского, Московского государственного университета им. М.И. Ломоносова, Ярославского государственного педагогического университета и Санкт-Петербургской химфармакадемии.
3. Производство лекарственных средств и медицинских изделий относится к высокотехнологичным отраслям, и характеризуется высокой производительностью труда. Развитие фармацевтической и медицинской промышленности, как наукоёмких отраслей, является катализатором развития в стране производства современных приборов и оборудования, тонкой химии и упаковочных материалов. В 2013 году объем медицинской продукции превысил 230 млрд. руб. (~ 190 млрд. руб. лекарственные средства и ~ 40 млрд. руб. медицинские изделия**). В случае реализации стратегий развития фармацевтической и медицинской промышленности в 2020 году российские предприятия произведут продукции на сумму 960 млрд. руб. (750 млрд. руб. лекарства и 210 млрд. руб. медицинские изделия), отрасль станет важным звеном в системе технологического обновления российской экономики. Учитывая, что государство является главным покупателем медицинской продукции (90% техники и изделий медицинского назначения и более 40% медикаментов), рост отечественного производства лекарств и медицинских изделий будет способствовать повышению эффективности бюджета здравоохранения, который, инвестируя в закупку лекарственных средств и медицинской техники, из расходного превратится в бюджет развития. Переориентация здравоохранения на продукцию отечественного производства позволит ежегодно экономить (на закупках и за счет налоговых поступлений) десятки миллиардов рублей. Такая перспектива может быть реализована, если удастся осуществить меры государственной поддержки отрасли, предложенные профессиональными общественными организациями, решить вопросы нормативно-правового регулирования обращения медицинской продукции и устранить административные барьеры, мешающие развитию производства лекарственных средств и медицинских изделий. Именно из-за этих барьеров по-прежнему темпы роста импорта медицинской продукции более чем в два раза превышают темпы роста её производства в России (в 2013 году по импорту закуплено лекарств на сумму 700 млрд. руб. или 77% от общего объёма рынка, а медицинских изделий на сумму 220 млрд. руб. или 83,5% объёма рынка). Процедуры регистрации лекарственных средств и медицинских изделий не отражают положительных изменений, происходящих в фармацевтической и медицинской промышленности, избыточны и требуют совершенствования. Внесение поправок в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств» и Правила государственной регистрации медицинских изделий неоправданно затянулось, чем наносится непоправимый ущерб развитию производства лекарств и медицинских изделий. Меры государственной поддержки фармацевтической и медицинской промышленности практически не работают. Предложения по поддержке отрасли, вырабатываемые по поручению Правительства РФ тонут в межведомственном согласовании. Созданная по поручению Президента Российской Федерации межведомственная рабочая группа в течение года не смогла выработать единое мнение по вопросам ограничения на допуск медицинских товаров для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в целях защиты внутреннего рынка Российской Федерации. Приказы Минздрава России, изданные в связи с вступлением в силу Федерального закона от 21.11.2011г. №323 ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», регламентирующие порядок и правила обращения лекарственных средств и медицинских изделий из-за длительного времени согласования и рассмотрения в Минюсте России не позволяют своевременно реагировать на изменения, происходящие на рынке, что также сказывается на сроках реализации государственных решений по развитию производства лекарств и медицинских изделий.**
4. В последнее время активизировалась работа по повышению имиджа отечественной медицинской продукции, в том числе за счет конференций и выставок организуемых согласно мероприятия «Развитие системы демонстрации достижений и поддержки вывода на рынок продукции отечественной фармацевтической и медицинской промышленности», в том числе созданной в рамках реализации федеральной целевой программы» "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу". Анализ результативности участия предприятий отрасли в выставках, конференциях и симпозиумах показывает, что хотя и отмечаются положительные тенденции, в целом существующая система продвижения на рынок медицинской продукции значительно отстаёт от технологий продвижения аналогичных продуктов зарубежными компаниями. **К этому добавляется не** **всегда оправданная ориентация лечебно-профилактических учреждений и органов здравоохранения регионов на лекарства и технику зарубежного производителя. Становится правилом, что медицинская продукция отечественного производства, несмотря на современное качество, с трудом пробивается на российский рынок. Некоторые виды продукции закупаются исключительно по импорту, а потом из-за отсутствия расходных материалов простаивают. Наличие качественных российских аналогов не останавливает рост закупок лекарств и медицинских изделий импортного производства.** По просьбе регионов и поручению Правительства Российской Федерации РСПП, Минпромторг России и Минздрав России разработали и разместили на сайте Минпромторга России перечень конкурентоспособных медицинских приборов и оборудования, выпускаемого отечественной промышленностью. Правительством Российской Федерации, было рекомендовано руководителям регионов, руководствоваться указанным перечнем при организации закупок. С аналогичными рекомендациями к руководителям регионов обратились руководитель РСПП, Министр промышленности и торговли России и Министр здравоохранения России. Ожидалось, что разработанный перечень, в котором приведены данные о производителях и стоимости изделий, будет использован при их закупках в рамках реализации региональных программ модернизации лечебно-профилактических учреждений. Однако рекомендации были проигнорированы большинством регионов в результате чего почти 300 млрд. руб., потраченных на модернизацию ЛПУ пошли на развитие зарубежных компаний.

**В соответствии с совместным приказом Минэкономразвития России и Федерального Казначейства №761/20н от 27 декабря 2011 г. заказчики обязаны размещать информацию о закупках на общероссийском официальном сайте для размещения информации о заказах. Как правило, это решение не выполняется.** Результатом такой политики стало снижение в 2013 году доли лекарств на российском рынке до 23%, а медицинских изделий до 16,5%. При сохранении таких пропорций в дальнейшем, под вопрос будут поставлены целевые индикаторы федеральной целевой программы «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности на период до 2020 года и дальнейшую перспективу». Чтобы этого не допустить, необходимо системная, последовательная работа государства на всех уровнях власти и общественных организаций по повышению престижности отечественной промышленности.

**В этой связи единственным способом создания конкурентоспособного производства лекарственных средств и медицинских изделий является решение Правительства Российской Федерации об ограничении импорта медицинской продукции, аналоги которой производятся в России в достаточном количестве и в соответствии с национальными правилами их производства и контроля качества. Подготовленные профессиональными общественными организациями совместно с Минпромторгом России проекты документов об особенностях закупок медицинской продукции для государственных и муниципальных нужд соответствуют общемировой практике, а их принятие не только будет способствовать развитию отечественной медицинской промышленности, но и повысит заинтересованность зарубежных компаний в локализации производства лекарств и медицинских изделий на территории России, что по мнению Всемирной организации здравоохранения «будет способствовать росту доступности медицинской помощи и большей адаптации продукции к нуждам конкретной страны». Данное предложение находится в полном соответствии со статьей 14 Федерального закона о контрактной системе, п.3: «В целях защиты основ конституционного строя, обеспечения обороны страны и безопасности государства, защиты внутреннего рынка Российской Федерации, развития национальной экономики, поддержки российских товаропроизводителей Правительством Российской Федерации устанавливается запрет на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, работ, услуг, соответственно выполняемых, оказываемых иностранными лицами, и ограничения допуска указанных товаров, услуг для целей осуществления закупок. Определение страны происхождения указанных товаров осуществляется в соответствие с законодательством Российской Федерации».**

**Большой вклад в поддержку инновационного развития производства ЛС и МИ может внести разрабатываемые в рамках ФЗ «О промышленной политике» Минпромторгом России предложения по налоговому стимулированию обрабатывающей промышленности и созданию под эгидой ВЭБа Фонда развития промышленности. Министерством в частности предлагается обнуление федеральной части налога на прибыль (2%) и предоставление регионам возможности снижения своей части налога с 18% до 5% и введение налоговой ставки налога на имущество организаций (2,2%). Кредитная программа ВЭБа и Минпромторга предполагает кредитование инновационных проектов по конкурентоспособным ставкам (до 5% годовых на срок до 15 лет). Обеспечением проектов в этом случае являются создаваемые объекты. Необходимо ускорить сроки согласования проекта**.

1. Медицинская продукция включена в Единый перечень продукции, в отношении которой устанавливаются обязательные требования в рамках Таможенного Союза. Решением коллегии Евразийской экономической комиссии созданы рабочие группы по разработке проектов Соглашений о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств и медицинских изделий на территории Таможенного союза и Единого экономического пространства при коллегии Евразийской экономической комиссии. Целью разработки соглашений является гармонизация законодательства государств – членов Таможенного союза в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий. В настоящее время проходит внутригосударственное согласование проекта Соглашения по лекарственным средствам. В ближайшее время на согласование будет вынесен проект Соглашения по медицинским изделиям. Комиссией разработан проект технического регламента «О безопасности изделий медицинского назначения», однако его обсуждение приостановлено до принятия соглашения. В связи с тем, что поручением Правительства Российской Федерации, регулирующие обращение медицинской продукции документы должны быть увязаны с документами Таможенного союза, а сроки подписания соглашений неоднократно переносятся, отечественные производители будут испытывать серьёзные проблемы, как при разработке, так и при реализации продукции, так как в р. Казахстан и в р. Белоруссия имеется весь набор необходимых нормативных документов регулирующих обращение лекарственных средств и медицинских изделий, а в России нет. Необходимо принятие национального закона об обращении МИ.

В целях координации усилий по задействованию имеющегося в стране научного, производственного и административного потенциала в области разработки и производства современных видов медицинской продукции, устранения административных барьеров мешающих их внедрению и создания на этой основе конкурентоспособной медицинской и фармацевтической промышленности, способной удовлетворить потребности здравоохранения в доступных лекарствах и медицинских изделиях, и снижения зависимости страны от их импорта участники съезда ПОСТАНОВЛЯЮТ:

1. Союзу ассоциаций и предприятий медицинской промышленности:

 - Продолжить работу по организации и проведению дискуссий по вопросам реализации стратегий развития фармацевтической и медицинской промышленности с участием академической, отраслевой и вузовской науки, органов власти федерального и регионального уровней, Российского союза промышленников и предпринимателей, Торгово-промышленной палаты, профессиональных общественных организаций и средств массовой информации.

-Разработать план мероприятий по реализации высказанных на съезде предложений по повышению конкурентоспособности производства лекарственных средств и медицинских изделий и вынести его на рассмотрение комиссии РСПП по фармацевтической и медицинской промышленности и Комитета ТПП по предпринимательству в здравоохранении и медицинской промышленности.

- Доработать с учетом замечаний, высказанных на съезде, проекты Постановлений Правительства РФ «Об установлении ограничений на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, для осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в целях поддержки Российских товаропроизводителей», «Об утверждении перечней медицинских товаров, реализация в Российской Федерации и ввоз которых на территорию Российской Федерации и иные территории, находящиеся под ее юрисдикцией, сырья и комплектующих изделий для их производства, не подлежащих налогообложению» внести их в Минпромторг России и принять участие в согласовании с федеральными органами власти.

- Провести совместно с Минздравом России и Росздравнадзором анализ причин сверхнормативного нахождения лекарственных средств и медицинских изделий на регистрации и отказов в их регистрации и подготовить по результатам анализа доклад Министру здравоохранения России.

- Разработать план мероприятий по повышению имиджа отечественного производства лекарственных средств и медицинских изделий и роли Союза ассоциаций и предприятий медицинской промышленности в решении проблем отрасли. Определить сотрудника по связям со СМИ.

- Назначить представителей для участия в составе рабочих групп, сформированных решением Коллегии Евразийской экономической комиссии, для формирования общих подходов к регулированию обращения лекарственных средств и медицинских изделий в рамках Таможенного союза и Единого экономического пространства.

- Подготовить, с учетом состоявшегося на съезде обмена мнениями, по вопросам ограничения закупок медицинской продукции для государственных нужд записку и направить её в Минпромторг России, Минздрав России, Минэкономразвития России и ФАС России.

 2. Принять за основу перечень конференций, которые планируется провести в 2014 году в целях повышения эффективности и качества производства лекарственных средств и медицинских изделий. ВРОС МП доработать перечень с учетом высказанных на съезде замечаний и мнения Минпромторга России и организовать их проведение.

 3. Просить Правительство Российской Федерации:

- Ускорить принятие Постановления Правительства Российской Федерации « Об установлении ограничений на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, для осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд в целях поддержки Российских товаропроизводителей», « О внесении изменений в Постановление Правительства Российской Федерации от 27 декабря 2012г № 1416 «Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий», «Об утверждении перечней медицинских товаров, реализация в Российской Федерации и ввоз которых на территорию Российской Федерации и иные территории, находящиеся под ее юрисдикцией, сырья и комплектующих изделий для их производства, не подлежащих налогообложению», « Об установлении сроков перехода производства лекарственных средств к их производству в соответствии с конкретными требованиями Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств, включая сроки аттестации уполномоченных лиц», и внесение поправок в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств».

- Ускорить разработку и представление в Государственную думу проекта Федерального закона о промышленной политике.

- Пересмотреть существующий порядок согласования проектов документов, требующих решения Правительства Российской Федерации, межведомственных решений и ведомственных приказов с целью сокращения сроков их реализации.

- Поручить Минздраву России и Минпромторгу России доработать и внести в Правительство Российской Федерации проект Федерального закона «Об обращении медицинских изделий».

- Рассмотреть на заседании Правительства РФ вопросы развития одноразовых медицинских изделий.

- Поручить Минэкономразвития России и Минпромторгу России разработать меры государственной поддержки экспорта лекарственных средств и медицинских изделий.

 4. Рекомендовать Минпромторгу России:

- Ускорить подписание приказа Об условиях и критериях, в соответствии с которыми лекарственные средства, произведенные на территории Российской Федерации с использованием компонентов иностранного происхождения, могут быть отнесены к лекарственным средствам российского происхождения.

- Создать рабочую группу с участием Союза ассоциаций и предприятий медицинской промышленности для проведения согласования с федеральными органами власти проектов Постановления Правительства Российской Федерации «Об установлении ограничений на допуск товаров, происходящих из иностранных государств, для осуществления закупок для обеспечения государственных нужд в целях поддержки российских производителей».

- Провести совместно с Союзом ассоциаций и предприятий медицинской промышленности научно-практическую конференцию по организации перехода производства лекарственных средств в соответствии с национальными «Правилами производства и контроля качества лекарственных средств».

- Разработать преференции для производителей фармацевтических субстанций, а также внести поправки в ФЦП, предусматривающие их развитие на государственно-частной основе.

- Совместно с Минэкономразвития России и Союзом ассоциаций и предприятий медицинской промышленности разработать действенные меры государственной поддержки производства лекарственных средств и медицинских изделий, в том числе поддержки их экспорта и предоставления для реализации инновационных проектов долгосрочных кредитов по конкурентоспособным ставкам.

- Совместно с ФАС России, Минздравом России, Минэкономразвития России и Союзом ассоциаций и предприятий медицинской промышленности провести научно-практическую конференцию по перспективам совершенствования системы государственных закупок лекарств и медицинских изделий в соответствии с требованиями Федерального закона «О контрактной системе закупок товаров, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

- Сформировать рабочую группу из представителей министерства, предприятий и профессиональных общественных организаций для подготовки к международным выставкам, в которых планирует участие Минпромторг России.

- Рассмотреть совместно с Минэкономразвития России и Минфином России вопрос об увеличении доли совокупных расходов на приобретение, производство и реализацию медицинских товаров в общем объёме совокупных расходов на их приобретение, производство и реализацию с 5% до 15% для получения вычета НДС на комплектующие и материалы, используемые для изготовления медицинских товаров.

- Совместно с Минэкономразвития России и ФТС России разработать предложения по упрощению таможенного декларирования экспорта лекарственных средств и медицинских изделий, возмещения НДС на сырьё и комплектующие, используемые при разработке медицинской продукции.

5. Рекомендовать Минздраву России:

- Рассмотреть на Координационном Совете в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий при Минздраве России вопросы совершенствования системы регистрации лекарственных средств и медицинских изделий.

- Совместно с Минюстом России наметить меры по ускорению прохождения приказов Минздрава России, прошедших обсуждение на оценку регулирующего воздействия и изданные в целях реализации законопроекта «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации».

- Разработать перечень медицинских изделий, имплантируемых в организм человека, при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи, рассмотрев предварительно на Координационном совета при Минздраве России.

- Разработать механизмы предоставления информации о потребности ЛПУ в лекарственных средствах и медицинских изделиях, формирования долгосрочных заказов на их поставку, а также предоставление приоритетов для продукции отечественного производства.

- Совместно с ФАС России и Союзом ассоциаций и предприятий медицинской промышленности провести научно-практическую конференцию о взаимозаменяемости лекарственных средств и медицинских изделий.

- Разработать механизм рассмотрения обжалования заявителем решения об отказе в регистрации лекарственных средств и медицинских изделий по заключению экспертной организации.

- Сформировать перечень медицинских изделий, предусмотренных стандартами оснащения медицинской организации.

- С целью повышения эффективности использования в ЛПУ медицинских изделий ввести при лицензировании производства по технологическому обслуживанию (ТО) предварительную аттестацию лицензиата по видам медицинских изделий и включать их в приложении к лицензии на ТО.

 6. Рекомендовать Минтруду России:

- Включить в общий перечень профессиональных стандартов, планируемых к разработке в 2014-2015 годах рубрику: специалисты в сфере обращения медицинских изделий с выделением следующих основных видов деятельности инженер-разработчик (инженер-технолог, инженер-конструктор) медицинских изделий: инженер-метролог в здравоохранении; специалист по монтажу, технологическому обслуживанию и ремонту медицинских изделий.

 7. Рекомендовать Минобрнауки совместно с Минпромторгом России:

- Разработать, и утвердить установленным порядком актуальный перечень специальностей, охватывающий потребности фармацевтической и медицинской промышленности.

- Рассмотреть вопрос о повышении качества образовательных программ для подготовки специалистов для нужд отрасли и роли в этой работе научно-образовательных центров и центров превосходства, созданных на базе высших учебных заведений в рамках ФЦП «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности на период до 2020г. и дальнейшую перспективу».

 8. Утвердить состав Всероссийского совета медицинской промышленности.

 9. Очередной съезд работников фармацевтической и медицинской промышленности провести в марте 2015 года.

Председатель Съезда Калинин Ю.Т.