

Пути преодоления болезней «переходного периода» Российской отрасли здравоохранения

Итоги VIII Всероссийского Форума «Обращение медицинских изделий в России. Закупки, поставки – 2014», Москва, 10 апреля 2014 года, гостиница «Украина»

Для отрасли 2014 год стал вехой, открывшей работу по новым правилам – правилам вступившей в силу Контрактной Системы, к которым отрасль готовилась несколько лет. Этот переход происходит на фоне и экономических проблем, и сложных регуляторных вопросов, касающихся рынка медицинских изделий.

Чтобы определить «повестку дня» рынка медицинских изделий и медоборудования, получить стратегическую информацию от профильных ведомств и обсудить поставки по 44-ФЗ, более 250 поставщиков и представителей ЛПУ собрались 10 апреля 2014 года на Весенней сессии крупнейшего отраслевого мероприятия – Форума «Обращение медицинских изделий в России. Закупки, поставки – 2014». Организатор форума – Конгрессно-Выставочная Компания «Империя».

Особое внимание Спикеры Форума уделили диалогу с залом: делегаты получили ответы на многие вопросы в режиме «реального времени» от представителей Минздрава, Минэкономразвития, Аппарата Правительства РФ, Росздравнадзора, Росфиннадзора. **Ниже приводятся ответы на наиболее острые и актуальные вопросы:**

1. Какова судьба закона «Об обращении медицинских изделий»? Отрасль ждет его уже более двух лет!



Ирина Моногорова (Минздрав России): «На самом деле, обсуждение этого закона идет с 90-х годов. В данный момент процесс работы над законом возложен на Минпромторг России. В свете происходящего процесса гармонизации законодательства с правилами Таможенного Союза и ЕврАзЭС, разработка закона отложена, возможно, он будет передан в работу другому ведомству. По факту закон не может быть принят до конца 2014 года.»

2. Реально ли принятие полного запрета на ввоз всего импортного оборудования на территорию России и Таможенного Союза?

Ирина Моногорова (Минздрав России): «На сегодняшний день этот вопрос находится в стадии согласования, анализируются потребности отрасли в оборудовании, которое не производится на территории РФ. Возможно принятие более мягких ограничений на импорт.»

3. В каком состоянии сейчас находится вопрос налогообложения ввозимых медицинских изделий и оборудования?

Ирина Моногорова (Минздрав России): «Сейчас в Минздраве России подготовлен и опубликован специальный документ – перечень товаров, не подлежащих налогообложению при ввозе на территорию РФ.»

Поделиться своим мнением и дать рекомендации по существу Постановления можно на сайте: <http://regulation.gov.ru/project/14066.html>

4. Когда стоит ожидать изменений 44-ФЗ?



Ольга Анчишкина (МИРКО): «По факту, 44-ФЗ – это не просто закон, это уже кодекс, 114 статей. И уже сейчас, вступив в силу, этот свод правил меняется, и будет меняться в будущем. Поставщикам и заказчикам необходимо принимать участие в разработке закона.»



Президиум пленарной сессии



Сергей Бурунский (Минэкономразвития России): «Министерство рассматривает все предложения по 44-ФЗ, Департамент обрабатывает 4 кг писем в день.»

5. Будет ли введена должность контрактного управляющего?



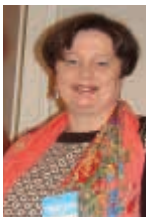
Юлия Тоторова, (Аппарат Правительства РФ): «По 44-ФЗ, любой субъект закона обязан создать контрактную службу, либо – при малых объемах закупок – назначить контрактного управляющего. Сейчас разрабатывается стандарт на образование в сфере госзакупок. До конца года необходимо обучить 900 тысяч человек.»

6. Летом в России проводится гармонизация с классификатором МИ GM, нас можно поздравить. Будет ли очередная волна замены РУ?



Елена Астапенко (Росздравнадзор): «Позиция РЗН – регистрационные удостоверения не менять. Это лишняя работа и для ведомства, и для поставщиков.»

7. Зачем плодить «лишние» экспертизы: и декларирование МИ, и получение регистрационного удостоверения?



Лариса Никифорова (ВНИИИМТ при Росздравнадзоре): «Декларирование и регистрация МИ не являются дублирующими процедурами: декларирование затрагивает лишь безопасность продукции, также декларация является срочным документом, в то время как РУ является бессрочным и затрагивает также и функциональные характеристики изделия. Получение обоих этих документов необходимо, и, по сути, ни один из документов не является «лишним».

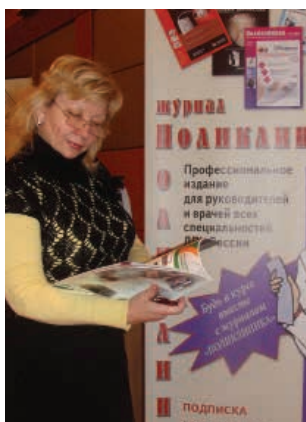
8. Нужно ли менять РУ в том случае, если стандарты, согласно которым было выдано РУ, устарели?



Олег Романов (ВНИИИМТ при Росздравнадзоре): «В том случае, если бессрочное регистрационное удостоверение было получено до принятия нового стандарта, оно продолжает свое действие независимо от изменения стандартов. Конечно, новые РУ необходимо получать в соответствии с новыми стандартами.»

Делегаты отметили активность дискуссии, развернувшейся на Форуме, компетентность и готовность спикеров к диалогу, а также высокую ценность полученной из «первых рук» информации и эффективность предложенного формата встречи. Осенняя сессия форума состоится в Москве в октябре 2014 года. Следите за обновлениями на <http://zdravo-forum.ru/>

Представители журнала «Поликлиника» активно распространяли издание в дни проведения Форума



Тимохина Лариса Игоревна — зам. директора по медицинской технике



Тихомирова Светлана Викторовна — продакт-директор ООО ТДЛ Текстиль



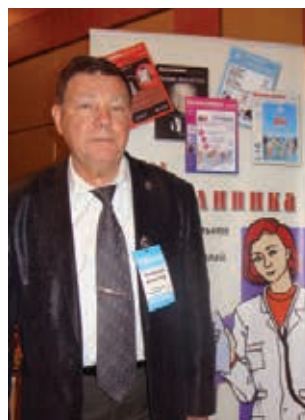
Никифорова Лариса Юрьевна — ФГБУ «ВНИИМТ» Росгорздрав



Попков Алексей Владимирович — коммерческий директор, компания «Техномедика»



Селиховкина Ольга Михайловна — руководитель отдела продаж, компания «Паритет»



Нагибович Александр Романович — зам. директора по перспективному развитию, кандидат фармацевтических наук, доцент, заслуженный работник здравоохранения РФ

