

ФЕДЕРАЛЬНОЕ СОБРАНИЕ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
КОМИТЕТ СОВЕТА ФЕДЕРАЦИИ
ПО ЭКОНОМИЧЕСКОЙ ПОЛИТИКЕ

ул. Б.Дмитровка, д. 26, Москва, 103426

26 декабря 2024 г. № 3.6-09/4673@

УТВЕРЖДЕН
на заседании Комитета Совета
Федерации
по экономической политике
19 декабря 2024 года

ПРОТОКОЛ
заседания "круглого стола" на тему
"О мерах государственной поддержки производства медицинской техники и
оборудования"

27 ноября 2024 года

Совет Федерации

ПРЕДСЕДАТЕЛЬСТВОВАЛ:

ЕВСТИФЕЕВ Иван Александрович – член Комитета Совета Федерации по экономической политике.

ПРИСУТСТВОВАЛИ – согласно приложенному списку.

ВЫСТУПИЛИ:

ГЛАГОЛЕВ Сергей Владимирович, заместитель Министра здравоохранения Российской Федерации;

ПАВЛЮКОВ Дмитрий Юрьевич, заместитель руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения;

МАРДЕР Семен Наумович, заместитель директора Департамента радиоэлектронной промышленности Министерства промышленности и торговли Российской Федерации;

БАЛУК Андрей Васильевич директор ГБУ "Городское агентство управления инвестициями";

ГИРИНА Марина Борисовна, руководитель Межкластерной рабочей группы при коллегии ВПК РФ, Президент Наблюдательного Совета Союза "НП "Кластер медицинского, экологического приборостроения и биотехнологий";

КАЛИНИН Юрий Тихонович, Председатель комиссии Российского союза промышленников и предпринимателей по фармацевтической и медицинской промышленности;

КОКИН Антон Федорович, руководитель Проектного офиса "Медицина" АО "Объединенная приборостроительная корпорация";

ПЛЕХОВ Александр Григорьевич, генеральный директор АО Витал Девелопмент Корпорейшн ;

ОСТАПЧУК Эдуард Владимирович, директор ООО "Флагман-Мед"

ОБСУДИЛИ:

текущее состояние и перспективы производства медицинской техники, а также пути достижения технологической независимости государства в указанной сфере;

меры государственной поддержки производства отечественных медицинских изделий;

трансформации регулирования в области допуска на рынок новых медицинских изделий;

внедрение практики совместных закупок типовых медицинских изделий с целью снижения цены закупки при обеспечении потребности в них нескольких регионов;

реализацию экспортного потенциала отечественных медицинских изделий;

перспективы реализации нового национального проекта "Новые технологии сбережения здоровья", целью которого является достижение к 2030 году высокого уровня технологического суверенитета в области медицинских технологий, производства лекарственных препаратов и медицинских изделий.

РЕШИЛИ:

1. Принять к сведению информацию выступивших.
2. Рекомендовать:

2.1. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации

ускорить разработку стратегии развития медицинской промышленности на период до 2030 года;

разработать и утвердить методические рекомендации о порядке подтверждения производства медицинских изделий в Российской Федерации в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 17 июля 2015 г. № 719 с конкретным перечнем документов, стандартизированными формами отчетности;

совместно с заинтересованными сторонами и органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации проработать вопрос о совершенствовании применения офсетных контрактов на поставку медицинского оборудования, в том числе на межрегиональном уровне и в рамках системы обязательного медицинского страхования, и подготовить предложения по внесению необходимых изменений;

проработать вопрос включения в каталог продукции Государственной информационной системы промышленности российских комплектующих и сырья, необходимых для производства медицинских изделий.

2.2. Министерству здравоохранения Российской Федерации совместно с Министерством промышленности и торговли Российской Федерации:

провести консультации с представителями отечественных производителей медицинских изделий и профессионального сообщества по вопросам ускоренной регистрации медицинских изделий зарубежных производителей в целях обеспечения защиты отечественных производителей и, при необходимости, подготовить предложения по внесению изменений Постановление Правительства Российской Федерации от 01 апреля 2022 года № 552 «Об утверждении особенностей обращения, включая особенности государственной регистрации, медицинских изделий в случае их дефектуры или риска возникновения дефектуры в связи с введением в отношении Российской Федерации ограничительных мер экономического характера»;

обеспечить контроль за выполнением заказчиком обязанности достижения минимальной обязательной доли закупок российских медицинских изделий в соответствии с критериями оценки;

рассмотреть меры государственной поддержки разработки и запуска производства химических чистых реактивов; автоматических биохимических, иммуноферментных и иммунохемилюминесцентных анализаторов в целях решения задачи импортозамещения.

2.3. Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения:

направить в адрес Комитета Совета Федерации по экономической политике информацию о ходе работы по реализации постановления Правительства Российской Федерации от 30 ноября 2024 года № 1684 "Об утверждении Правил государственной регистрации медицинских изделий";

продолжить практику совместных закупок типовых медицинских изделий с целью снижения цены закупки при обеспечении потребности в них нескольких субъектов Российской Федерации.

2.4. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации при участии Министерства финансов Российской Федерации и АО "Российский экспортный центр" проработать вопрос финансирования действующих и востребованных компаниями программ государственной поддержки экспорта высокотехнологичной продукции, таких как меры поддержки транспортировки, сертификации, НИОКР и омологации промышленной продукции, а также участия предприятий в зарубежных выставках.

2.5. Министерству здравоохранения Российской Федерации совместно с Министерством науки и высшего образования Российской Федерации:

актуализировать систему подготовки квалифицированных инженерных кадров для медицинской промышленности, востребованных в том числе в проектах технологического лидерства;

повысить уровень подготовки специалистов для выполнения научных исследований, технологических разработок, необходимых для создания инновационных медицинских изделий.

2.6. Федеральному агентству по техническому регулированию и метрологии, Федеральной службе по аккредитации при участии АО "Российский экспортный центр" продолжить разработку и внедрение актуальных версий национальных стандартов, развитие отраслевой системы сертификации продукции медицинского назначения, а также обеспечить признание данной системы на зарубежных рынках.

2.7. АО "Российскому экспортному центру"

проработать вопрос экспорта медицинской техники и оборудования российского производства в страны, в том числе страны Африки, Латинской Америки, в которых не требуется предъявления сертификатов уполномоченных органов и достаточно сертификата системы качества производства медицинских изделий по стандарту ISO 13485, а также оказывать поддержку российским компаниям при выходе на новые рынки в рамках имеющихся инструментов поддержки экспортеров;

организовать консультационную поддержку экспортерам по вопросам технического регулирования с привлечением представительств органов по сертификации дружественных стран (в первую очередь на соответствие стандарту ISO 13485).

2.8. Федеральному Собранию Российской Федерации ускорить принятие законопроекта № 450827-8 "О внесении изменений в статьи 164 и 165 части второй Налогового кодекса Российской Федерации" (в части налогообложения НДС медицинских изделий), предусматривающего введение механизма возврата налога на добавленную стоимость, уплаченного российскими производителями медицинских изделий при приобретении ими материалов и комплектующих, а также отмену льготного налогообложения ввоза иностранных медицинских изделий.

2.9. Комитету Совета Федерации по экономической политике обеспечить контроль за реализацией данного протокола.

Председатель комитета

ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат 37671DDD911EB5FF633A3BE512BEE99E
Владелец **Кутепов Андрей Викторович**
Действителен с 04.12.2024 по 27.02.2026

А.В. Кутепов