



Association of
International
Pharmaceutical
Manufacturers

Ассоциация
международных
фармацевтических
производителей

9 Trekhprudny per., bldg. 2, office 313
Moscow 123001, Russian Federation
Tel.: +7 (495) 933-70-40
Fax: +7 (495) 933-70-41

Экспедиция Минпромторг России
22 ДЕК 2011
109074, Китайгородский пр.7

Министру промышленности и торговли
Российской Федерации

В.Б. Христенко

№ 40/11
19 декабря 2011 г.

Глубокоуважаемый Виктор Борисович!

Настоящим Ассоциация международных фармацевтических производителей (AIPM) выражает свое почтение и направляет на Ваше рассмотрение замечания по проекту постановления Правительства РФ «Об утверждении Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств» от 06.10.2011.

Компании – члены Ассоциации осуществляют производство лекарственных средств в соответствии с международными стандартами GMP и поддерживают переход всей российской фармацевтической промышленности на производство лекарственных средств согласно требованиям GMP, *которые гармонизированы с международной практикой и позволяют гарантировать выпуск эффективных, безопасных и качественных лекарственных средств.*

В целом рассмотрение представленного проекта Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств (далее – Правил) позволяет сделать вывод о том, что его содержание в определенной степени основано на соответствующих документах по GMP Европейского Союза, *однако полнота и качество гармонизации проекта Правил с международными требованиями вызывает серьезную обеспокоенность.*

Более детальный анализ данного документа не позволяет трактовать представленные Правила как гармонизированный стандарт производства эффективных, безопасных и качественных лекарственных средств по целому ряду оснований, представленных в качестве приложений к данному письму.

В последние десятилетия значительно повысился уровень технического развития фармацевтической отрасли, расширилась номенклатура лекарственных средств, изменились

требования к их качеству, производству и методам контроля. По нашему мнению, принятие проекта Правил в предложенном виде не отвечает задачам модернизации фармацевтической промышленности, приоритетам инновационного развития и чревато негативными последствиями для развития российского фармацевтического рынка и сферы здравоохранения в целом.

По сути предлагаемый к принятию проект Правил, как представляется, «консервирует имеющуюся отсталость» промышленности, закрепляет сложившуюся ситуацию и подменяет процесс реального перехода российских предприятий на общепризнанные стандарты GMP документальной констатацией этого процесса, что ставит под вопрос производство современных лекарственных средств, соответствующих международным требованиям эффективности, безопасности и качества.

Компании – члены Ассоциации приветствуют сформулированную Правительством Российской Федерации «Стратегию развития фармацевтической промышленности Российской Федерации до 2020 года», активно участвуют в локализации производств современных лекарственных препаратов на территории Российской Федерации и заинтересованы в создании добросовестной конкурентной среды на фармацевтическом рынке, способствующей его развитию. Создание «двойных стандартов» для разных производителей на рынке будет негативно влиять на инвестиционную привлекательность российского фармацевтического рынка.

Принятие указанного проекта Правил не будет стимулировать российских фармацевтических производителей к действительной модернизации производства и системы контроля качества на предприятии, к техническому перевооружению и внедрению инновационных технологий, к развитию методов стандартизации и контроля качества лекарственных средств, в то время, как именно инновационные производители во всем мире являются основным локомотивом развития фармацевтической отрасли.

В свою очередь, это не позволит повысить конкурентоспособность российских лекарственных средств, осложнит возможности их экспорта на зарубежные рынки, негативно скажется также на развитии смежных областей, связанных с поставками современного производственного и аналитического оборудования, затруднит процесс гармонизации российских фармакопейных требований с международными стандартами качества лекарственных средств.

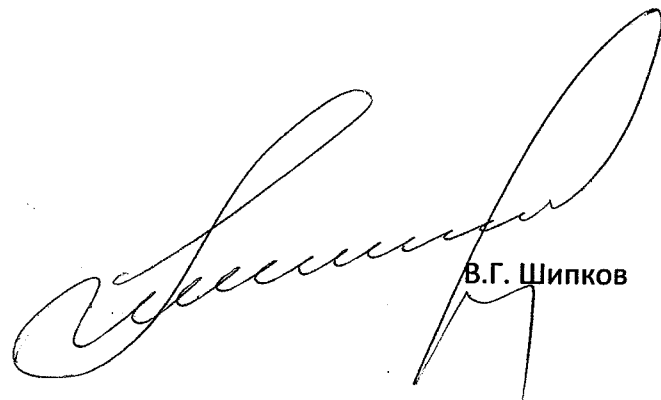
Таким образом, под вопрос поставлена реализация задач, поставленных в рамках федеральной целевой программы «Стратегия развития фармацевтической промышленности Российской Федерации до 2020 года», в том числе «повышение конкурентоспособности отечественной фармацевтической промышленности путем гармонизации российских стандартов по разработке и производству лекарственных средств с международными требованиями», «стимулирование разработки и производства инновационных лекарственных средств», «осуществление технологического перевооружения российской фармацевтической отрасли».

В связи с вышеизложенным, на наш взгляд, представляется целесообразным доработать ГОСТ 52249-2009 на предмет максимального соответствия современным требованиям GMP Европейского союза и принять в качестве основополагающего документа, регламентирующего надлежащую практику производства лекарственных средств. В случае необходимости Ассоциация готова со своей стороны обеспечить участие высококвалифицированных специалистов.

Приложения:

- Общие замечания к проекту Правил на 2 листах.
- Замечания по отдельным пунктам проекта Правил на 22 листах.

С уважением,
Исполнительный директор

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Ширков".

В.Г. Ширков