

Обеспечение внутреннего рынка отечественными лекарственными средствами до конца 2014 года в натуральном выражении	50 %	%	30	33	49,3	15,4	45,9	50
Увеличение добавленной отрасли не менее чем в 2 раза в реальном выражении к уровню 2008 года	валовой стоимости	100	128,9	183,9	181,1	191,6	194,1	202,7
Увеличение производительности труда отрасли по производству основных фармацевтических продуктов на 50 % в реальном выражении к уровню 2008 года		100	140,1	271,9	238,2	315,4	316,6	318,4

» ;

подраздел 4.3. «Задачи Программы и показатели результатов» изложить в следующей редакции:

«4.3. Задачи Программы и показатели результатов:

1. Модернизация действующих производств и строительство новых фармацевтических предприятий.

2. Внедрение международных стандартов качества на предприятиях фармацевтической промышленности «Надлежащая производственная практика» (GMP) – получение предприятиями соответствующих сертификатов.

3. Создание условий для импортозамещения фармацевтической и медицинской продукции на базе современных технологий в соответствии с международными стандартами (GMP):

в 2010 году подписание 7 долгосрочных договоров сроком до 7 лет, государственный закуп лекарственных средств и ИМН у отечественных производителей через Единого дистрибьютора;

в 2011 году организация государственного закупа медицинской техники у отечественных производителей.

4. Обеспечение отрасли квалифицированными кадрами – получение соответствующих сертификатов.»;

в разделе 5. «Этапы реализации Программы»:

в подразделе 5.2. «Перечни инструментов и механизмов достижения поставленных цели и задач»:

в направлении 5. «Проектные меры реализации Программы»: пункт 1) исключить;

П/п №	Наименование проекта	Мероприятия по проекту	Ц е л ь проектов	Наименование предприятия	Рекомендуемое региональное размещение	Начало реализации проекта	Окончание реализации проекта	С и
1	2	3	4	5	6	7	8	9
Проработанные проекты								
1	Расширение фармацевтического завода	Проектирование , строительство новых цехов, сертификация в соответствии с требованиями GMP	Производство таблеток, капсул, драже – 1000 млн. шт. , антибиотиков – 30 млн. шт. в год , инфузионных растворов – 4 млн. шт. в год , ампул – 300 млн. шт. в год	А О «Химфарм»	г . Шымкент	2010 год	2014 год	А Р
2	Строительство фармацевтического завода полного цикла	Проектирование , строительство, сертификация в соответствии с требованиями GMP	Производство таблеток – 1,5 млн. шт., капсул – 20 млн. шт.	Т О О «Абди Ибрахим Глобал Фарм»	Алматинская область	2010 год	2014 год	А А О Л
3	Модернизация первого (имеющегося) производства	Модернизация цех а , сертификация в соответствии с требованиями GMP	Производство таблеток – 58 млн. шт., капсул – 16 млн. шт. , суспензии – 1 млн. шт., мази – 1 млн. шт.	А О «Нобел АФФ»	г . Алматы	2009 год	2011 год	А г Л
4	Создание нового фармацевтического завода	Строительство нового завода, сертификация в соответствии	Производство таблеток – 475 млн. шт., капсул – 45 млн. шт. , суспензий и сиропы – 12 млн. шт., мази и кремы – 6	А О «Нобел АФФ»	г . Алматы	2013 год	2017 год	А г Л

		с требованиями GMP	млн. шт., инъекционные – 80 млн. шт.						
5	Реконструкция завода медицинских препаратов Семипалатинского	Реконструкция, сертификация в соответствии с требованиями GMP	Инфузионные растворы – 3 млн. шт., инъекционные растворы – 1,2 млн. шт., порошки – 43 тыс. шт. ампулы – 1 млн. шт.	ЗМП «Ромат»	ФК г. Семей	2010 год	2015 год		А Е М
6	Строительство Павлодарского фармацевтического завода	Проектирование, строительство, сертификация в соответствии с требованиями GMP	Таблетки – 147 шт., капсулы – 3 млн. шт., мази – 13 тыс. шт.	ПФЗ	г. Павлодар	2010 год	2014 год		А Г О М
7	Реконструкция и строительство медицинского завода компании	Проектирование, реконструкция, строительство, сертификация в соответствии с требованиями GMP	Шприцы – 150 млн. шт., контейнеры для безопасной утилизации – 2 млн. шт.	МЗК «Ромат»	ФК г. Павлодар	2010 год	2014 год		А Г О М
8	Строительство нового завода	Сертификация производства в соответствии с стандартами ISO 13485	Одноразовые системы для вливания инфузионных растворов – 16 млн. шт.	ТОО «Алтомед»	Алматинская область	2008 год	2010 год		А А О М
9	Локализация производства медицинской техники	Модернизация, сертификация производства в соответствии со стандартами ISO 13485	Медицинская техника – 350 шт.	АО «Актюбрентген»	г. Актобе	2009 год	2010 год		А А О М
10	Модернизация производства	Модернизация цеха, сертификация в соответствии	Стерильные формы – 4	ТОО «Карагандинский»	г. Караганда	2012 год	2015 год		А К

		с требованиями GMP	млн. капсулы	шт.	фармацевтический комплекс»				о Л
11	Завод по производству медицинских шприцев	Завершение строительства, сертификация производства в соответствии с о стандартами ISO 13485	В ы п у с к медицинских шприцев 150 шт.	– млн.	Т О О «Brando»	Атырауская область	2008 год	2010 год	А А о Л
12	Строительство нового завода	Завершение строительства, сертификация производства в соответствии с о стандартами GMP и ISO 13485	В ы п у с к инфузионных растворов 3 млн. шт.	–	Т О О «Медикал Фарм «Ча-Кур»	Мангистауская область	2010 год	2012 год	А Л о Л
13	Строительство завода		П о производстве концентрированных растворов –600 тыс. комплектов		Т О О «Бируни-фарм»	г . Алматы	2009 год	2010 год	А г А Л
«Нишевые» проекты									
14	Строительство завода по производству одноразовых медицинских изделий из полимерных материалов		В ы п у с к медицинских изделий одноразового пользования из полимерных материалов – 4,5 млн. шт.			г . Алматы	2010 год	2018 год	