

**О внесении изменений и дополнений в постановление Правительства Республики Казахстан от 4 августа 2010 года № 791 "О Программе по развитию фармацевтической промышленности Республики Казахстан на 2010 - 2014 годы"**

Постановление Правительства Республики Казахстан от 31 декабря 2013 года № 1486

      ПРЕСС РЕЛИЗ

      Правительство Республики Казахстан **ПОСТАНОВЛЯЕТ**:

      1. Внести в постановление Правительства Республики Казахстан от 4 августа 2010 года № 791 «О Программе по развитию фармацевтической промышленности в Республике Казахстан на 2010 – 2014 годы» (САПП Республики Казахстан, 2010 года, № 46, ст. 422) следующие изменения и дополнения:

      пункты 3 и 4 изложить в следующей редакции:

      «3. Центральным исполнительным органам, акимам областей, городов Астаны и Алматы один раз в год, не позднее 1-го февраля года, следующего за отчетным годом, представлять в Министерство индустрии и новых технологий Республики Казахстан информацию о ходе реализации мероприятий, предусмотренных Программой.

      4. Министерству индустрии и новых технологий Республики Казахстан представлять в Министерство экономики и бюджетного планирования Республики Казахстан один раз в год, не позднее 15 февраля года, следующего за отчетным годом, информацию о выполнении мероприятий, предусмотренных Программой.»;

      в Программе по развитию фармацевтической промышленности Республики Казахстан на 2010 – 2014 годы, утвержденной указанным постановлением:

      в разделе 1 «Паспорт Программы»:

      подраздел «Целевые индикаторы» изложить в следующей редакции:

      «1. Обеспечение 50 % внутреннего рынка отечественными лекарственными средствами до конца 2014 года в натуральном выражении.

      2. Увеличение валовой добавленной стоимости отрасли не менее чем в 2 раза в реальном выражении к уровню 2008 года.

      3. Увеличение производительности труда отрасли по производству основных фармацевтических продуктов на 50 % в реальном выражении к уровню 2008 года.»;

      в разделе 4 «Цели, задачи, целевые индикаторы и показатели результатов реализации Программы»:

      подраздел 4.2. «Целевые индикаторы» изложить в следующей редакции:

      «4.2. Целевые индикаторы

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Целевой индикатор | Ед. изм. | 2009 годы
(отчет) | 2010
годы | 2011
годы | 2012
годы | 2013
годы | 2014
годы |
| Обеспечение 50 %
внутреннего рынка
отечественными
лекарственными
средствами до конца 2014
года в натуральном
выражении | % | 30 | 33 | 49,3 | 15,4 | 45,9 | 50 |
| Увеличение валовой
добавленной стоимости
отрасли не менее чем в 2
раза в реальном
выражении к уровню 2008
года | 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»:

      подпункт 1) исключить;

      подпункт 2) изложить в следующей редакции:

      «2) расширение фармацевтического завода АО «Химфарм» в г. Шымкенте по производству таблеток, капсул, драже – 1000 млн. штук в год, антибиотиков – 30 млн. штук в год, инфузионных растворов – 4 млн. штук в год, ампул 300 млн. штук в год в соответствии со стандартами GMP;»;

      подпункты 4), 5) изложить в следующей редакции:

      «4) создание нового фармацевтического завода в г. Алматы АО «Нобел Алматинская фармацевтическая фабрика» по выпуску таблеток – 475 млн. шт., капсул – 45 млн. шт., суспензий и сиропы – 12 млн. шт., мази и кремы – 6 млн. шт, инъекционные формы – 80 млн. шт. в год в соответствии со стандартами GMP;»;

      абзац седьмой изложить в следующей редакции:

      «5) строительство фармацевтического завода полного цикла ТОО «Абди Ибрахим Глобал Фарм» в Алматинской области по производству таблеток – 1,5 млн. шт., капсул – 20 млн. шт. в год в соответствии со стандартами GMP;»;

      подпункт 11) изложить в следующей редакции:

      «11) модернизация производства ТОО «Карагандинский фармацевтический комплекс» по выпуску стерильных форм – 4 млн. шт. в год г. Караганде в соответствии со стандартами GMP;»;

      подпункт 14) исключить;

      в «нишевых проектах»:

      подпункты 2), 3) исключить;

      Приложение 2 к указанной Программе изложить в новой редакции согласно приложению к настоящему постановлению.

      2. Настоящее постановление вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Премьер-Министр*

*Республики Казахстан                       С. Ахметов*

Приложение

к постановлению Правительства

Республики Казахстан

от 31 декабря 2013 года № 1486

Приложение 2

к Программе по развитию

фармацевтической промышленности

Республики Казахстан

на 2010 – 2014 годы

           **Основные инвестиционные проекты в фармацевтической**

                            **промышленности**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **П/п**
**№** | **Наименование проекта** | **Мероприятия по**
**проекту** | **Цель**
**проектов** | **Наименование**
**предприятия** | **Рекомендуемое**
**региональное**
**размещение** | **Начало**
**реализации**
**проекта** | **Окончание**
**реализации**
**проекта** | **Ответственный**
**исполнитель** | **Объем**
**инвестиций,**
**млн. тенге.** | **Источники**
**инвестиций** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** |
| **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 | АО
«Химфарм» | г.
Шымкент | 2010 год | 2014 год | Акимат
ЮКО, МИНТ | 14  500 (заемные
средства) | Заемные
средства |
| 2 | Строительство
фармацевтического
завода
полного
цикла | Проектирование,
строительство,
сертификация
в
соответствии
с
требованиями
GMP | Производство
таблеток –
1,5 млн.
шт., капсул
– 20 млн.
шт. | ТОО
«Абди
Ибрахим
Глобал
Фарм» | Алматинская
область | 2010 год | 2014 год | Акимат
Алматинской
области,
МИНТ | 4 800 (заемные средства) | Заемные
и
собственные
средства |
| 3 | Модернизация первого
(имеющегося)
производства | Модернизация
цеха,
сертификация
в
соответствии
с
требованиями
GMP | Производство
таблеток –
58 млн.
шт., капсул
– 16 млн.
шт.,
суспензии –
1 млн. шт.,
мази – 1
млн. шт. | АО
«Нобел
АФФ» | г.
Алматы | 2009 год | 2011 год | Акимат
г. Алматы,
МИНТ | 825
(собственные
средства) | Собственные
средства |
| 4 | Создание
нового
фармацевтического
завода | Строительство нового
завода,
сертификация
в
соответствии
с
требованиями
GMP | Производство
таблеток –
475 млн.
шт., капсул
– 45 млн.
шт.,
суспензий и
сиропы – 12
млн. шт.,
мази и
кремы – 6
млн. шт.,
инъекционные – 80
млн. шт. | АО
«Нобел
АФФ» | г.
Алматы | 2013 год | 2017 год | Акимат
г. Алматы,
МИНТ | 3 750
(собственные
средства) | Заемные
и
собственные
средства |
| 5 | Реконструкция Семипалатинского
завода медицинских препаратов | 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 ФК
«Ромат» | г.
Семей | 2010 год | 2015 год | Акимат
ВКО,
МИНТ | 5 430
(собственные
средства
– 1 150
заемные
средства
– 4 280) | Заемные
средства |
| 6 | Строительство
Павлодарского
фармацевтического
завода | Проектирование,
строительство,
сертификация
в
соответствии с
требованиями
GMP | Таблетки –
147 млн.
шт.,
капсулы – 3
млн. шт.,
мази – 13
тыс. шт. | ПФЗ | г.
Павлодар | 2010 год | 2014 год | Акимат
Павлодарской
области,
МИНТ | 2 475
(собственные
средства
–
300 заемные
сред. – 2 175) | Заемные
средства |
| 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 ФК
«Ромат» | г.
Павлодар | 2010 год | 2014 год | Акимат
Павлодарской
области,
МИНТ | 1 403,5
(заемные
средства
– 1 203,5
собственные
средства
– 200) | Заемные
средства |
| 8 | Строительство нового
завода | Сертификация
производства
в
соответствии
со
стандартами
ISO 13485 | Одноразовые
системы для
вливания
инфузионных
растворов –
16 млн. шт. | ТОО
«Алтомед» | Алматинская
область | 2008 год | 2010 год | Акимат
Алматинской
области,
МИНТ | 430,2
(собственные
средства
–
280,2, Заемные средства
–
150) | Собственные
средства |
| 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 | Акимат
Актюбинской
области,
МИНТ | 540
(собственные
средства) | Собственные
средства |
| 10 | Модернизация
производства | Модернизация
цеха,
сертификация
в
соответствии
с
требованиями
GMP | Стерильные
формы – 4
млн. шт.
капсулы | ТОО
«Карагандинский
фармацевтический
комплекс» | г.
Караганда | 2012 год | 2015 год | Акимат
Карагандиской
области,
МИНТ | 1000
(собственные
средства –
350,
заемные
средства – 650) | Собственные
средства |
| 11 | Завод по
производству
медицинских
шприцев | Завершение
строительства,
сертификация
производства
в
соответствии
со
стандартами
ISO 13485 | Выпуск
медицинских
шприцев –
150 млн.
шт. | ТОО
«Brando» | Атырауская
область | 2008 год | 2010 год | Акимат
Атырауской
области,
МИНТ | 675
(собственные
средства –
346,
заемные
средства –
329) | Собственные
средства |
| 12 | Строительство нового
завода | Завершение
строительства,
сертификация
производства
в
соответствии
со
стандартами
GMP и ISO
13485 | Выпуск
инфузионных
растворов –
3 млн. шт. | ТОО
«Медикал
Фарм
«Ча-Кур» | Мангистауская
область | 2010 год | 2012 год | Акимат
Мангистауской
области,
МИНТ | 1 800
(собственные
средства
–350,
заемные
средства
– 1 450) | Заемные
и собственные
средства |
| 13 | Строительство
завода |
 | По
производству
концентрированных
растворов
–600 тыс.
комплектов | ТОО
«Бируни-фарм» | г.
Алматы | 2009 год | 2010
год | Акимат
г.
Алматы,
МИНТ | 370
(собственные
средства) | Собственные
средства |
| **«Нишевые» проекты** |
| 14 | Строительство завода
по
производству
одноразовых
медицинских
изделий из
полимерных
материалов |
 | Выпуск
медицинских
изделий
одноразового
пользования из
полимерных
материалов – 4,5
млн. шт. |
 | г.
Алматы | 2010 год | 2018
год | МИНТ | 1 050
(заемные
средства) | Заемные
средства |

 © 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан