**ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ**

**от 15 апреля 2014 г. N 305**

**ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПРОГРАММЫ**

**РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ "РАЗВИТИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ**

**И МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ" НА 2013 - 2020 ГОДЫ**

В целях обеспечения условий для развития в России конкурентоспособной, устойчивой и структурно сбалансированной промышленности Правительство Российской Федерации постановляет:

1. Утвердить прилагаемую государственную [программу](#Par30) Российской Федерации "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" на 2013 - 2020 годы.

2. Министерству промышленности и торговли Российской Федерации:

разместить государственную [программу](#Par30) Российской Федерации, утвержденную настоящем постановлением, на своем официальном сайте, а также на портале государственных программ Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" в 2-недельный срок со дня официального опубликования настоящего постановления;

принять меры по реализации мероприятий указанной государственной [программы](#Par30) Российской Федерации.

3. Признать утратившим силу [распоряжение](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9F90A81C71BF635D8229F89Do3nCI) Правительства Российской Федерации от 3 ноября 2012 г. N 2057-р (Собрание законодательства Российской Федерации, 2012, N 46, ст. 6376).

Председатель Правительства

Российской Федерации

Д.МЕДВЕДЕВ

Утверждена

постановлением Правительства

Российской Федерации

от 15 апреля 2014 г. N 305

**ГОСУДАРСТВЕННАЯ ПРОГРАММА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**"РАЗВИТИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ И МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ"**

**НА 2013 - 2020 ГОДЫ**

ПАСПОРТ

государственной программы Российской Федерации "Развитие

фармацевтической и медицинской промышленности"

на 2013 - 2020 годы

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ответственный исполнитель Программы | - | Министерство промышленности и торговли Российской Федерации |
| Участники Программы | - | Министерство образования и науки Российской Федерации,  Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения,  Министерство здравоохранения Российской Федерации,  федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования "Московский  государственный университет имени М.В. Ломоносова",  Федеральная антимонопольная служба,  Федеральное медико-биологическое агентство |
| Подпрограммы программы (в том числе федеральные целевые программы) | - | [подпрограмма 1](#Par101) "Развитие производства лекарственных средств";  [подпрограмма 2](#Par134) "Развитие производства медицинских изделий";  [подпрограмма 3](#Par170) "Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий";  федеральная целевая [программа](#Par204) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу" |
| Цель Программы | - | создание инновационной российской фармацевтической и медицинской промышленности мирового уровня |
| Задачи Программы | - | формирование технологического и производственного потенциала фармацевтической и медицинской промышленности;  формирование инновационного потенциала фармацевтической и медицинской промышленности;  развитие производства инновационных лекарственных средств и медицинских изделий |
| Целевые индикаторы и показатели Программы | - | создание и модернизация высокопроизводительных рабочих мест в медицинской и фармацевтической промышленности (накопленным итогом);  увеличение доли высокотехнологичной и наукоемкой продукции в общем объеме производства отрасли относительно уровня 2011 года;  объем экспорта лекарственных средств и медицинских изделий;  доля организаций, осуществивших технологические инновации в фармацевтической и медицинской отрасли, в общем количестве производителей;  использование результатов интеллектуальной деятельности в сфере фармацевтической и медицинской промышленности;  объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства фармацевтической и медицинской продукции;  объем производства отечественных лекарственных средств, отечественных медицинских изделий (в денежном выражении) за счет коммерциализации созданных технологий;  доля современных медицинских изделий в рамках приоритетных направлений здравоохранения, выпускаемых российскими производителями |
| Этапы и сроки реализации Программы | - | 2013 - 2020 годы, в том числе:  I этап - 2013 - 2015 годы;  II этап - 2016 - 2020 годы |
| Объемы бюджетных ассигнований Программы | - | объем бюджетных ассигнований на реализацию Программы за счет средств федерального бюджета составляет 99423439,8 тыс. рублей, в том числе:  на 2013 год - 13928464 тыс. рублей;  на 2014 год - 14654044,7 тыс. рублей;  на 2015 год - 16598770 тыс. рублей;  на 2016 год - 18777661,1 тыс. рублей;  на 2017 год - 16690500 тыс. рублей;  на 2018 год - 13557600 тыс. рублей;  на 2019 год - 4554900 тыс. рублей;  на 2020 год - 661500 тыс. рублей |
| Ожидаемые результаты реализации Программы | - | создание и модернизация 20 тыс. высокопроизводительных рабочих мест до 2020 года;  увеличение к 2020 году в 7 раз доли высокотехнологичной и наукоемкой продукции в общем объеме производства фармацевтической и медицинской отрасли по отношению к 2011 году;  увеличение к 2020 году до 50 процентов доли лекарственных средств отечественного производства в общем объеме потребления (в денежном выражении);  увеличение к 2020 году до 40 процентов доли медицинских изделий отечественного производства в общем объеме потребления (в денежном выражении);  увеличение к 2020 году экспорта лекарственных средств и медицинских изделий не менее чем до 105 млрд. рублей;  увеличение к 2020 году до 50 процентов доли организаций, осуществляющих технологические инновации в фармацевтической и медицинской отрасли, в общем количестве производителей;  достижение к 2020 году значительной активизации оборота прав на результаты интеллектуальной деятельности в фармацевтической и медицинской отрасли путем увеличения до 1500 количества поданных заявок на выдачу патентов и полученных патентов, свидетельств на товарные знаки, количества регистраций лицензионных договоров и договоров об отчуждении исключительных прав |

ПАСПОРТ

подпрограммы 1 "Развитие производства

лекарственных средств"

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ответственный исполнитель подпрограммы | - | Министерство промышленности и торговли Российской Федерации |
| Цель подпрограммы | - | организация производства воспроизведенных и инновационных лекарственных средств для лечения социально значимых заболеваний |
| Задачи подпрограммы | - | разработка воспроизведенных и инновационных лекарственных средств для лечения социально значимых заболеваний;  разработка технологий и запуск производства инновационных лекарственных средств для лечения социально значимых заболеваний |
| Целевые индикаторы и показатели подпрограммы | - | доля лекарственных средств отечественного производства в общем объеме потребления (в денежном выражении);  объем экспорта лекарственных средств;  объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства лекарственных средств;  создание и модернизация высокопроизводительных рабочих мест в фармацевтической промышленности (накопленным итогом);  индекс производства лекарственных средств в денежном выражении |
| Сроки реализации подпрограммы | - | 2013 - 2020 годы |
| Объемы бюджетных ассигнований подпрограммы | - | объем бюджетных ассигнований на реализацию подпрограммы за счет средств федерального бюджета составляет 0 рублей |
| Ожидаемые результаты реализации подпрограммы | - | организация производства лекарственных средств с мощностью выпуска 2120000 упаковок в год;  выпуск 5 наименований инновационных лекарственных средств;  выпуск опытно-промышленных партий 12 инновационных лекарственных средств для лечения социально значимых заболеваний |

ПАСПОРТ

подпрограммы 2 "Развитие производства медицинских изделий"

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ответственный исполнитель подпрограммы | - | Министерство промышленности и торговли Российской Федерации |
| Участники подпрограммы | - | Федеральное медико-биологическое агентство |
| Цели подпрограммы | - | организация производства высокотехнологичных медицинских изделий |
| Задачи подпрограммы | - | разработка высокотехнологичных медицинских изделий для реализации современных методов лечения;  организация производства новых радиофармпрепаратов, медицинских изделий для осуществления диагностики и терапии заболеваний |
| Целевые индикаторы и показатели подпрограммы | - | доля медицинских изделий отечественного производства в общем объеме потребления (в денежном выражении);  объем экспорта медицинских изделий;  объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства медицинских изделий;  создание и модернизация высокопроизводительных рабочих мест в медицинской промышленности (накопленным итогом);  индекс производства медицинских изделий в денежном выражении |
| Сроки реализации подпрограммы | - | 2013 - 2020 годы |
| Объемы бюджетных ассигнований подпрограммы | - | объем бюджетных ассигнований на реализацию подпрограммы за счет средств федерального бюджета составляет 0 рублей |
| Ожидаемые результаты реализации подпрограммы | - | выпуск на рынок 2 препаратов для позитронно-эмиссионной томографии и 4 радиофармпрепаратов для терапии онкологических заболеваний;  организация и запуск производства медицинских изделий для каскадной фильтрации плазмы и других методов экстракорпоральной гемокоррекции;  выпуск 2700 комплексов медицинских изделий для каскадной фильтрации плазмы крови;  выпуск 420000 одноразовых комплектов для процедур фильтрации плазмы крови |

ПАСПОРТ

подпрограммы 3 "Совершенствование государственного

регулирования в сфере обращения лекарственных средств

и медицинских изделий"

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ответственный исполнитель подпрограммы (соисполнитель Программы) | - | Министерство промышленности и торговли Российской Федерации |
| Участники подпрограммы | - | Федеральная антимонопольная служба, Министерство здравоохранения Российской Федерации |
| Цель подпрограммы | - | гармонизация нормативных правовых актов Российской Федерации с международными стандартами в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий |
| Задачи подпрограммы | - | завершение формирования системного нормативно-правового регулирования деятельности в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий |
| Целевые индикаторы и показатели подпрограммы | - | количество законодательных и иных правовых актов, разработанных и принятых в ходе выполнения Программы |
| Этапы и сроки реализации подпрограммы | - | 2013 - 2020 годы |
| Объемы бюджетных ассигнований подпрограммы | - | объем бюджетных ассигнований на реализацию подпрограммы за счет средств федерального бюджета составляет 0 рублей |
| Ожидаемые результаты реализации подпрограммы | - | установление нормативно-правового регулирования, обеспечивающего:  стимулирование инновационной активности;  повышение качества и безопасности фармацевтической и медицинской продукции;  приоритетное развитие отечественных отраслей фармацевтической и медицинской промышленности;  последовательную дальнейшую интеграцию отечественной фармацевтической и медицинской промышленности в систему международного разделения труда |

ПАСПОРТ

федеральной целевой программы "Развитие фармацевтической

и медицинской промышленности Российской Федерации на период

до 2020 года и дальнейшую перспективу"

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Наименование Программы | - | федеральная целевая программа "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу" |
| Дата принятия решения о разработке Программы | - | [распоряжение](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9C92A91D7CBF635D8229F89Do3nCI) Правительства Российской Федерации от 1 октября 2010 г. N 1660-р |
| Государственный заказчик-координатор | - | Министерство промышленности и торговли Российской Федерации |
| Государственные заказчики | - | Министерство здравоохранения Российской Федерации,  Министерство образования и науки Российской Федерации,  федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования "Московский  государственный университет имени М.В. Ломоносова",  Федеральное медико-биологическое агентство,  Государственная корпорация по атомной энергии "Росатом",  Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения |
| Основные разработчики Программы | - | Министерство промышленности и торговли Российской Федерации |
| Цель Программы | - | переход фармацевтической и медицинской промышленности на инновационную модель развития |
| Задачи Программы | - | технологическое перевооружение производственных мощностей отечественной фармацевтической и медицинской промышленности до экспортоспособного уровня, а также государственных учреждений науки и образования, создание научно-исследовательского потенциала для выпуска конкурентоспособной продукции;  выпуск отечественной фармацевтической и медицинской промышленностью стратегически значимых лекарственных средств, жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, а также медицинских изделий с целью создания конкурентоспособной продукции;  вывод на рынок инновационной продукции, выпускаемой отечественной фармацевтической и медицинской промышленностью;  увеличение экспортного потенциала отечественной фармацевтической и медицинской промышленности в 8 раз по сравнению с 2010 годом;  кадровое обеспечение перехода отечественной фармацевтической и медицинской промышленности на инновационную модель развития |
| Важнейшие целевые индикаторы и показатели Программы | - | объем производства лекарственных средств отечественного производства, в том числе за счет коммерциализации созданных передовых технологий;  объем производства отечественных медицинских изделий за счет коммерциализации созданных передовых технологий;  объем производства лекарственных средств отечественного производства по номенклатуре перечня стратегически значимых лекарственных средств и перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов за счет коммерциализации созданных технологий;  объем производства современных отечественных медицинских изделий за счет коммерциализации созданных технологий; объем производства инновационных лекарственных средств за счет коммерциализации созданных передовых технологий;  объем производства инновационных медицинских изделий, произведенных за счет коммерциализации созданных передовых технологий;  доля лекарственных средств отечественного производства по номенклатуре перечня стратегически значимых лекарственных средств и перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;  доля современных медицинских изделий в рамках приоритетных направлений здравоохранения, выпускаемых российскими производителями;  объем экспорта фармацевтической продукции; объем экспорта медицинских изделий;  объем привлеченных внебюджетных средств;  количество предприятий фармацевтической промышленности, где произведено технологическое перевооружение производства;  количество предприятий медицинской промышленности, где произведено технологическое перевооружение производства;  количество созданных научно-исследовательских центров по разработке лекарственных средств мирового уровня;  количество созданных научно-исследовательских центров по разработке медицинских изделий мирового уровня;  количество специалистов, прошедших подготовку и переподготовку;  коэффициент бюджетной эффективности |
| Сроки и этапы реализации Программы | - | 2011 - 2020 годы, в том числе:  I этап - 2011 - 2015 годы;  II этап - 2016 - 2020 годы |
| Объемы и источники финансирования Программы | - | объем бюджетных ассигнований на реализацию Программы за счет средств федерального бюджета составляет 99423439,8 тыс. рублей, в том числе:  на 2013 год - 13928464 тыс. рублей;  на 2014 год - 14654044,7 тыс. рублей;  на 2015 год - 16598770 тыс. рублей;  на 2016 год - 18777661,1 тыс. рублей;  на 2017 год - 16690500 тыс. рублей;  на 2018 год - 13557600 тыс. рублей;  на 2019 год - 4554900 тыс. рублей;  на 2020 год - 661500 тыс. рублей |
| Ожидаемые конечные результаты реализации Программы и показатели социально-экономической эффективности | - | прирост валового внутреннего продукта за счет реализации мероприятий Программы - 0,03 процентного пункта;  количество созданных высокотехнологичных рабочих мест - 10000;  чистый дисконтированный доход в 2020 году - 62424 млн. рублей;  срок окупаемости инвестиций по чистой прибыли организации - 6,3 года;  индекс доходности (рентабельность) инвестиций по чистой прибыли - 1,45;  уровень безубыточности - 0,64;  налоги и иные обязательные платежи, поступающие в бюджеты бюджетной системы Российской Федерации с учетом дисконтирования, - 148700 млн. рублей; чистый дисконтированный доход государства (бюджетный эффект нарастающим итогом) - 67573 млн. рублей;  индекс доходности (рентабельность) бюджетных ассигнований по налоговым поступлениям - 2,4;  удельный вес средств федерального бюджета в общем объеме финансирования (степень участия государства) - 0,65;  срок окупаемости бюджетных ассигнований по налоговым поступлениям - 1,2 года |

I. Приоритеты и цели государственной политики,

в том числе общие требования к государственной политике

субъектов Российской Федерации в области развития

фармацевтической и медицинской промышленности

1. Приоритеты государственной политики в сфере

реализации Программы

В соответствии со [Стратегией](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A92769B91A41A7EE26955DB25FA9A33C66356E0D7194173F9o6n6I) национальной безопасности Российской Федерации до 2020 года, утвержденной Указом Президента Российской Федерации от 12 мая 2009 г. N 537 "О Стратегии национальной безопасности Российской Федерации до 2020 года", [Стратегией](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9E94A81B71BF635D8229F89D3C997451A9DB184173F86FoDn2I) инновационного развития Российской Федерации на период до 2020 года, утвержденной распоряжением Правительства Российской Федерации от 8 декабря 2011 г. N 2227-р, на сегодняшний день к приоритетам государственной политики в области развития фармацевтической и медицинской промышленности относятся:

софинансирование научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ при разработке отечественными компаниями лекарственных средств и медицинских изделий, наиболее востребованных системой здравоохранения;

создание на территории Российской Федерации инновационных территориальных кластеров, осуществляющих исследования и выпуск инновационной продукции;

содействие технологическому перевооружению производств (в том числе с помощью адресного финансирования объектов капитального строительства за счет средств федерального бюджета).

В течение последних 3 лет было существенно модернизировано законодательство Российской Федерации, разработаны и приняты акты в целях технологического и инвестиционного развития отрасли. В частности, федеральная целевая [программа](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9F90AD1770BF635D8229F89D3C997451A9DB184173F86EoDnBI) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу", утвержденная постановлением Правительства Российской Федерации от 17 февраля 2011 г. N 91 "О федеральной целевой программе "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу", предусматривает мероприятия по поддержке международного сотрудничества, в том числе по софинансированию организации производства современных лекарственных препаратов и разработки инновационных лекарственных средств в кооперации с международными производителями.

Целью [Стратегии](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9E94A81B71BF635D8229F89D3C997451A9DB184173F86FoDn2I) инновационного развития Российской Федерации на период до 2020 года, утвержденной распоряжением Правительства Российской Федерации от 8 декабря 2011 г. N 2227-р, является переход к 2020 году экономики России, в том числе фармацевтической и медицинской промышленности, на инновационный путь развития.

Инновационный вариант развития является базовым для реализации федеральной целевой [программы](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9F90AD1770BF635D8229F89D3C997451A9DB184173F86EoDnBI) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу". Государственное участие в решении проблем развития отечественной фармацевтической и медицинской промышленности заключается в стимулировании запуска инновационного цикла в этих отраслях за счет средств федерального бюджета с последующим нарастающим финансированием исследований и разработок за счет собственных средств предприятий.

В целом с учетом длительности технологических циклов разработок в фармацевтической и медицинской промышленности этот сценарий представляется реалистичным в длительной перспективе (до 10 - 15 лет) с учетом того, что к концу этого периода инновационная продукция будет создана только в отдельных продуктовых сегментах.

2. Цель и задачи реализации Программы

Целью Программы является создание отечественной фармацевтической и медицинской промышленности мирового уровня.

Целью долгосрочной государственной политики России в области фармацевтической и медицинской промышленности является максимально эффективное использование научных разработок и инноваций в области медицины и фармацевтики для устойчивого роста экономики и повышения качества жизни населения.

Основными направлениями развития отраслей фармацевтической и медицинской промышленности являются:

переход на путь инновационного развития;

изменение структуры и масштабов производства лекарственных средств и медицинских изделий в Российской Федерации;

создание конкурентной рыночной среды;

интеграция в мировую инновационную систему рыночного производства и потребления лекарственных средств и медицинских изделий.

Развитие отечественной фармацевтической и медицинской промышленности в рамках указанных направлений позволит обеспечить решение задач в области обеспечения высоких стандартов жизни граждан Российской Федерации, приоритетов безопасности Российской Федерации и в целом будет содействовать устойчивому росту экономики страны. Достижение цели Программы обеспечивается за счет решения ее задач.

Задачами Программы являются:

формирование технологического и производственного потенциала фармацевтической и медицинской промышленности;

формирование инновационного потенциала фармацевтической и медицинской промышленности;

развитие производства инновационных лекарственных средств и медицинских изделий.

Решение указанных задач осуществляется в соответствии с приоритетами государственной политики в области развития фармацевтической и медицинской промышленности.

3. Общая характеристика участия субъектов Российской

Федерации в реализации Программы

В рамках федеральной целевой [программы](#Par204) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу" предусмотрено мероприятие "Развитие материально-технической базы высших учебных заведений и научных организаций, осуществляющих прикладные исследования и разработки в области создания инновационных лекарственных средств и медицинских изделий", в рамках которого в том числе запланировано строительство и оснащение новых производственных участков на базе образовательных организаций высшего образования и научных организаций с целью создания инновационных внедренческих центров в области разработки лекарственных средств нового поколения и медицинского приборостроения, включающих научно-исследовательскую базу, образовательную базу, центры трансфера технологий и опытно-промышленное производство, в том числе в рамках кластерной инфраструктуры.

Предполагается, что на базе указанных центров будут сформированы инновационные кластеры. При этом ключевая роль в их развитии в рамках реализации Программы отводится органам государственной власти субъектов Российской Федерации, которые на условиях государственно-частного партнерства должны обеспечить создание инфраструктуры (лабораторной, сервисной, информационной, венчурной), ориентированной на снижение издержек компаний по созданию новых лекарственных средств и медицинской техники, а также эффективно выстроить взаимоотношения глобальных и местных компаний фармацевтической и медицинской промышленности. В связи с этим субъектами Российской Федерации должны быть определены меры государственной поддержки регионального и муниципального уровней (льготы по региональным и местным налогам, региональные системы льгот и преференций, системы консультаций и услуг для предприятий - резидентов создаваемых кластеров).

II. Показатели (индикаторы) реализации Программы

Целевые показатели (индикаторы) реализации Программы обеспечивают возможность проверки и подтверждения достижения цели или решения задач Программы. Выбор показателей (индикаторов) и определение значений целевых показателей (индикаторов) осуществляется в соответствии с:

[Указом](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9E9EAF1B76BF635D8229F89Do3nCI) Президента Российской Федерации от 7 мая 2012 г. N 596 "О долгосрочной государственной экономической политике";

[Стратегией](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A92769B91A41A7EE26955DB25FA9A33C66356E0D7194173F9o6n6I) национальной безопасности Российской Федерации до 2020 года, утвержденной Указом Президента Российской Федерации от 12 мая 2009 г. N 537;

[Стратегией](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9E94A81B71BF635D8229F89D3C997451A9DB184173F86FoDn2I) инновационного развития Российской Федерации на период до 2020 года, утвержденной распоряжением Правительства Российской Федерации от 8 декабря 2011 г. N 2227-р;

[Концепцией](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A92779C91AC1E7EE26955DB25FA9A33C66356E0D7194173F8o6n7I) долгосрочного социально-экономического развития Российской Федерации на период до 2020 года, утвержденной распоряжением Правительства Российской Федерации от 17 ноября 2008 г. N 1662-р;

федеральной целевой [программой](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9F90AD1770BF635D8229F89D3C997451A9DB184173F86EoDnBI) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу", утвержденной постановлением Правительства Российской Федерации от 17 февраля 2011 г. N 91 "О федеральной целевой программе "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу";

Федеральным [планом](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9A96AC1674BF635D8229F89D3C997451A9DB184172FC6DoDnFI) статистических работ, утвержденным распоряжением Правительства Российской Федерации от 6 мая 2008 г. N 671-р.

[Стратегией](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A92779897AA197EE26955DB25FA9A33C66356E0D7194173F9o6nFI) развития фармацевтической промышленности Российской Федерации на период до 2020 года, утвержденной приказом Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 23 октября 2009 г. N 965;

Система показателей (индикаторов) реализации Программы разработана с учетом требований, обеспечивающих:

отражение общественно значимых результатов выполнения Программы, непосредственных результатов выполнения федеральной целевой [программы](#Par204) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу", подпрограмм и основных мероприятий Программы;

возможность мониторинга целевых индикаторов развития фармацевтической и медицинской промышленности в Российской Федерации на различных этапах реализации Программы и ее подпрограмм;

сопоставимость с индикаторами, используемыми в международной практике;

возможность построения анализа с учетом данных, включаемых в Федеральный план статистических работ.

При формировании системы целевых показателей (индикаторов) реализации Программы использован методологический подход, при котором:

показатели подпрограмм и федеральной целевой [программы](#Par204) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу", реализуемых в рамках Программы, увязаны с показателями, характеризующими достижение цели и решение задач Программы. Таким образом, построена взаимосвязанная иерархия показателей (индикаторов);

обеспечена репрезентативность показателей (индикаторов) с учетом содержания конкретных подпрограмм Программы.

Целевые показатели (индикаторы) реализации Программы устанавливаются на 2 уровнях:

показатели верхнего уровня характеризуют реализацию Программы;

показатели нижнего уровня характеризуют реализацию каждой из подпрограмм и федеральной целевой [программы](#Par204) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу", включенных в Программу.

[Сведения](#Par362) о показателях (индикаторах) Программы, подпрограмм Программы, федеральной целевой [программы](#Par204) и их значениях приведены в приложении N 1.

[Перечень](#Par793) основных мероприятий Программы приведен в приложении N 2.

[Сведения](#Par885) об основных мерах правового регулирования в сфере реализации Программы приведены в приложении N 3.

[Ресурсное обеспечение](#Par964) реализации Программы за счет средств федерального бюджета приведено в приложении N 4.

Приложение N 1

к государственной программе

Российской Федерации

"Развитие фармацевтической

и медицинской промышленности"

на 2013 - 2020 годы

СВЕДЕНИЯ

О ПОКАЗАТЕЛЯХ (ИНДИКАТОРАХ) ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПРОГРАММЫ

РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ "РАЗВИТИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ

И МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ" НА 2013 - 2020 ГОДЫ,

ПОДПРОГРАММ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПРОГРАММЫ, ФЕДЕРАЛЬНОЙ

ЦЕЛЕВОЙ ПРОГРАММЫ И ИХ ЗНАЧЕНИЯХ

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование показателя (индикатора) | | Единица измерения | Значения показателей | | | | | | | |
| 2013 год | 2014 год | 2015 год | 2016 год | 2017 год | 2018 год | 2019 год | 2020 год |
| Государственная программа Российской Федерации "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" на 2013 - 2020 годы | | | | | | | | | | |
| 1. | Создание и модернизация высокопроизводительных рабочих мест в медицинской и фармацевтической промышленности (накопленным итогом) | тыс. человек | 3 | 4 | 7 | 9 | 11 | 14 | 17 | 20 |
| 2. | Увеличение доли высокотехнологичной и наукоемкой продукции в общем объеме производства отрасли относительно уровня 2011 года | процентов | 214 | 343 | 429 | 514 | 571 | 629 | 686 | 714 |
| 3. | Объем экспорта лекарственных средств и медицинских изделий | млрд. рублей | 19,3 | 21,6 | 24 | 28,8 | 37,5 | 53,3 | 76,9 | 105 |
| 4. | Доля организаций, осуществивших технологические инновации в фармацевтической и медицинской отрасли, в общем количестве производителей | процентов | 30 | 34 | 36 | 40 | 43 | 45 | 48 | 50 |
| 5. | Использование результатов интеллектуальной деятельности в сфере фармацевтической и медицинской промышленности | единиц | 51 | 66 | 72 | 124 | 201 | 280 | 300 | 320 |
| 6. | Объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства фармацевтической и медицинской продукции | млрд. рублей | 17,5 | 27,1 | 32,8 | 37,4 | 61 | 74,2 | 88,1 | 120,4 |
| 7. | Объем производства отечественных лекарственных средств, отечественных медицинских изделий в денежном выражении за счет коммерциализации созданных технологий | млрд. рублей | 2,2 | 9,9 | 25,6 | 62,9 | 99,7 | 149 | 223,4 | 361,3 |
| 8. | Доля лекарственных средств отечественного производства по номенклатуре перечня стратегически значимых лекарственных средств и перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов | процентов | 63 | 65 | 67 | 76 | 88 | 90 | 90 | 90 |
| Подпрограмма 1 "Развитие производства лекарственных средств" | | | | | | | | | | |
| 9. | Доля лекарственных средств отечественного производства в общем объеме потребления в денежном выражении | процентов | 32 | 35 | 37 | 39 | 40 | 43 | 46 | 50 |
| 10. | Объем экспорта лекарственных средств | млрд. рублей | 14 | 16 | 18 | 22 | 27 | 37 | 53 | 75 |
| 11. | Объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства лекарственных средств | -"- | 10,1 | 16,5 | 22,1 | 30,7 | 56,5 | 69 | 81,5 | 112,4 |
| 12. | Создание и модернизация высокопроизводительных рабочих мест в фармацевтической промышленности (накопленным итогом) | тыс. человек | 1,5 | 2 | 3,5 | 4,5 | 5,5 | 7 | 8,5 | 10 |
| 13. | Индекс производства лекарственных средств в денежном выражении | процентов | 114,7 | 116,7 | 119,5 | 119 | 118,5 | 118,1 | 117,7 | 117,1 |
| Подпрограмма 2 "Развитие производства медицинских изделий" | | | | | | | | | | |
| 14. | Доля медицинских изделий отечественного производства в общем объеме потребления в денежном выражении | процентов | 18 | 20 | 22 | 25 | 28 | 32 | 36 | 40 |
| 15. | Объем экспорта медицинских изделий | млрд. рублей | 0 | 0 | 0 | 3 | 7 | 12 | 21 | 38 |
| 16. | Объем инвестиций в научные исследования, разработки, технологические инновации и перевооружение производства медицинских изделий | -"- | 7,4 | 10,6 | 10,7 | 6,7 | 4,5 | 5,2 | 6,6 | 8 |
| 17. | Создание и модернизация высокопроизводительных рабочих мест в медицинской промышленности (накопленным итогом) | тыс. человек | 1,5 | 2 | 3,5 | 4,5 | 5,5 | 7 | 8,5 | 10 |
| 18. | Индекс производства медицинских изделий в денежном выражении | процентов | 127 | 125,2 | 123,6 | 126,1 | 126,7 | 127,5 | 124,4 | 119,8 |
| Подпрограмма 3 "Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий" | | | | | | | | | | |
| 19. | Количество законодательных и иных правовых актов, разработанных и принятых в ходе выполнения Программы | единиц | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Федеральная целевая программа "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу" | | | | | | | | | | |
| 20. | Объем производства лекарственных средств отечественного производства, в том числе за счет коммерциализации созданных передовых технологий | млрд. рублей | 2 | 9 | 22 | 53 | 80 | 115 | 170 | 283 |
| 21. | Объем производства отечественных медицинских изделий за счет коммерциализации созданных технологий | -"- | 0,2 | 0,9 | 3,6 | 9,9 | 19,7 | 34 | 53,4 | 78,3 |
| 22. | Объем производства лекарственных средств отечественного производства по номенклатуре перечня стратегически значимых лекарственных средств и перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов за счет коммерциализации созданных технологий | -"- | 2 | 9 | 20 | 33 | 33 | 33 | 33 | 33 |
| 23. | Объем производства современных отечественных медицинских изделий за счет коммерциализации созданных технологий | млрд. рублей | 0,2 | 0,8 | 2,9 | 8 | 15,6 | 25,3 | 38,7 | 53,7 |
| 24. | Объем производства инновационных лекарственных средств за счет коммерциализации созданных передовых технологий | -"- | 0 | 0 | 2 | 20 | 47 | 82 | 137 | 250 |
| 25. | Объем производства инновационных медицинских изделий, произведенных за счет коммерциализации созданных передовых технологий | -"- | 0 | 0,1 | 0,7 | 1,9 | 4,1 | 8,7 | 14,6 | 24,5 |
| 26. | Доля лекарственных средств отечественного производства по номенклатуре стратегически значимых лекарственных средств и перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов | процентов | 63 | 65 | 67 | 76 | 88 | 90 | 90 | 90 |
| 27. | Доля современных медицинских изделий в рамках приоритетных направлений здравоохранения, выпускаемая российскими производителями | процентов | 10,8 | 11 | 12 | 14 | 18 | 22 | 26 | 29,7 |
| 28. | Объем экспорта фармацевтической продукции | млрд. рублей | 0 | 0 | 0 | 3 | 7 | 12 | 21 | 38 |
| 29. | Объем экспорта медицинских изделий | -"- | 0 | 0,01 | 0,19 | 1,3 | 3,2 | 6,4 | 11,2 | 17,4 |
| 30. | Объем привлеченных внебюджетных средств | -"- | 9,9604 | 11,0465 | 10,9593 | 8,4814 | 6,8856 | 4,807 | 1,4932 | 0,1015 |
| 31. | Количество предприятий фармацевтической промышленности, где произведено технологическое перевооружение производства | единиц | 20 | 24 | 26 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 |
| 32. | Количество предприятий медицинской промышленности, где произведено технологическое перевооружение производства | -"- | 5 | 12 | 22 | 24 | 12 | 5 | 5 | 0 |
| 33. | Количество созданных научно-исследовательских центров по разработке лекарственных средств мирового уровня | -"- | 0 | 3 | 3 | 3 | 1 | 0 | 0 | 0 |
| 34. | Количество созданных научно-исследовательских центров по разработке медицинских изделий мирового уровня | единиц | 0 | 0 | 2 | 3 | 2 | 0 | 0 | 0 |
| 35. | Количество специалистов, прошедших подготовку и переподготовку | -"- | 650 | 750 | 600 | 500 | 500 | 500 | 500 | 500 |
| 36. | Коэффициент бюджетной эффективности | процентов | 2 | 7 | 18 | 37 | 54 | 97 | 154 | 257 |

Приложение N 2

к государственной программе

Российской Федерации

"Развитие фармацевтической

и медицинской промышленности"

на 2013 - 2020 годы

ПЕРЕЧЕНЬ

ОСНОВНЫХ МЕРОПРИЯТИЙ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПРОГРАММЫ РОССИЙСКОЙ

ФЕДЕРАЦИИ "РАЗВИТИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ И МЕДИЦИНСКОЙ

ПРОМЫШЛЕННОСТИ" НА 2013 - 2020 ГОДЫ

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Номер и наименование основного мероприятия | | Ответственный исполнитель | Срок | | Ожидаемый непосредственный результат (краткое описание) | Основные направления реализации | Связь с показателями государственной программы (подпрограммы) |
| начала реализации | окончания реализации |
| Подпрограмма 1 "Развитие производства лекарственных средств" | | | | | | | |
| 1. | Основное мероприятие 1.1 "Создание современного биотехнологического центра "Генериум" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2014 г. | организация производства лекарственных препаратов с мощностью выпуска 2120000 упаковок в год и наладка выпуска 5 наименований инновационных лекарственных препаратов |  |  |
| 2. | Основное мероприятие 1.2 "Реализация проекта "Центр по разработке инновационных и импортозамещающих лекарственных препаратов "ХимРар" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2014 г. | проведение необходимых исследований и выпуск опытно-промышленных партий 12 инновационных лекарственных препаратов для лечения социально значимых заболеваний |  |  |
| 3. | Основное мероприятие 1.3 "Организация опытно-промышленного производства субстанций и лекарственных средств на основе моноклональных антител, необходимых для выпуска дорогостоящих импортозамещающих препаратов "Биокад" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2014 г. | организация на территории Российской Федерации полного цикла производства лекарственных средств на основе моноклональных антител и подготовка к выпуску 3 наименований инновационных лекарственных средств |  |  |
| 4. | Основное мероприятие 1.4 "Реализация иных проектов в области фармацевтической промышленности" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2020 г. |  |  |  |
| Подпрограмма 2 "Развитие производства медицинских изделий" | | | | | | | |
| 5. | Основное мероприятие 2.1 "Организация производства новых радиофармпрепаратов и медицинских изделий и формирование сети услуг по оказанию высокотехнологичной медицинской помощи "Медрадиопрепарат" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2014 г. | создание действующих центров позитронно-эмиссионной томографии и радионуклидной терапии |  |  |
| 6. | Основное мероприятие 2.2 "Разработка, проектирование и строительство высокотехнологичного научно-производственного комплекса "Бета" по производству медицинской техники" для каскадной фильтрации плазмы и других методов экстракорпоральной гемокоррекции" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2014 г. | организация и запуск в производство медицинских изделий для каскадной фильтрации плазмы и других методов экстракорпоральной гемокоррекции, выпуск 2700 комплексов техники для каскадной фильтрации плазмы крови и 420000 одноразовых комплектов для процедур фильтрации плазмы крови |  |  |
| 7. | Основное мероприятие 2.3 "Реализация иных проектов в области медицинской промышленности" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2020 г. |  |  |  |
| Подпрограмма 3 "Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий" | | | | | | | |
| 8. | Основное мероприятие 3.1 "Разработка проектов нормативных правовых актов" | Минпромторг России | 1 января 2013 г. | 31 декабря 2020 г. |  |  |  |

Приложение N 3

к государственной программе

Российской Федерации

"Развитие фармацевтической

и медицинской промышленности"

на 2013 - 2020 годы

СВЕДЕНИЯ

ОБ ОСНОВНЫХ МЕРАХ ПРАВОВОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ В СФЕРЕ

РЕАЛИЗАЦИИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПРОГРАММЫ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

"РАЗВИТИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ И МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ"

НА 2013 - 2020 ГОДЫ

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Вид нормативного правового акта | | Основные положения нормативного правового акта | Ответственный исполнитель | Ожидаемый срок принятия |
| Государственная программа Российской Федерации "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" на 2013 - 2020 годы | | | | |
| Подпрограмма 1 "Развитие производства лекарственных средств" | | | | |
| 1. | Федеральный закон | с целью повышения эффективности разработки воспроизведенных и инновационных лекарственных средств предусматривается внести изменения в Федеральный [закон](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9A97AD1D75BF635D8229F89Do3nCI) "Об обращении лекарственных средств" | Минздрав России | 2015 год |
| 2. | Федеральный закон, постановление Правительства Российской Федерации, приказ федерального органа исполнительной власти | нормативно правовое регулирование в сфере обращения лекарственных средств, предусматривающее гармонизацию с международными стандартами;  поддержку отечественных производителей фармацевтической продукции;  реализацию положений Федерального [закона](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9A97AD1D75BF635D8229F89Do3nCI) "Об обращении лекарственных средств";  устранение существующего конкурентного неравенства между отечественными и зарубежными фармацевтическими производителями на территории Российской Федерации;  внесение изменений в правила производства и контроля качества лекарственных средств в соответствии с изменениями, вносимыми в Международные правила производства лекарственных средств в целях их гармонизации;  утверждение фармакопеи Российской Федерации, гармонизированной с Европейской фармакопеей;  замену требования проведения предрегистрационной экспертизы качества лекарственных препаратов экспертизой в рамках процедуры предварительного государственного контроля качества лекарственных средств;  введение требования предоставления регистрационного досье на лекарственный препарат в соответствии с международными требованиями;  регламентацию разработки лекарственных средств в соответствии с международными стандартами надлежащей лабораторной и клинической практики;  введение института уполномоченных лиц производителей лекарственных средств, отвечающих за качество и безопасность производимой продукции;  определение комплекса мероприятий, направленных на борьбу с коррупцией в вопросах лекарственного обеспечения;  внесение в законодательные акты Российской Федерации изменений, гарантирующих при организации закупок для государственных нужд преференции отечественным производителям, в том числе с целью стимулирования локализации производств;  установление единых требований подтверждения соответствия требованиям Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств для отечественных и зарубежных производителей;  совершенствование механизма ценообразования на препараты, входящие в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов | Минпромторг России | 2020 год |
| Подпрограмма 2 "Развитие производства медицинских изделий" | | | | |
| 3. | Федеральный закон, постановление Правительства Российской Федерации и (или) приказы федеральных органов исполнительной власти | нормативно-правовое регулирование в сфере обращения медицинских изделий | Минпромторг России | 2016 год |
| 4. | Федеральный закон, постановление Правительства Российской Федерации, приказы федеральных органов исполнительной власти | гармонизация нормативно-правового регулирования в сфере обращения медицинских изделий с международными требованиями и стандартами;  нормативно-правовое регулирование обеспечивающее поддержку отечественных производителей медицинских изделий;  устранение существующего конкурентного неравенства между отечественными и зарубежными производителями медицинских изделий территории Российской Федерации;  введение преференций отечественным производителям при организации закупок для государственных нужд, в том числе с целью стимулирования локализации производств | Минпромторг России | 2020 год |
| 5. | Постановление Правительства Российской Федерации, приказы федеральных органов исполнительной власти | классификатор медицинских изделий с учетом международной номенклатуры медицинских изделий;  перечень медицинских изделий, в отношении которых целесообразно заключение долгосрочных государственных контрактов на поставку медицинских изделий в рамках реализации государственной программы Российской Федерации "Развитие здравоохранения" с условиями локализации разработки и производства медицинских изделий на территории Российской Федерации; | Минздрав России | 2014 год |
| 6. | Федеральный закон, постановления Правительства Российской Федерации, приказы федеральных органов исполнительной власти | перечень медицинских изделий, происходящих из иностранных государств, в отношении которых применяются особые условия допуска для целей осуществления закупок для государственных и муниципальных нужд;  формирование перечня приоритетных для разработки и производства в Российской Федерации медицинских изделий, имплантируемых в организм человека, применяемых при оказании медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи с учетом текущего состояния развития российского производства;  проекты иных нормативно-правовых актов в сфере реализации Программы, касающихся, создания условий для существенного расширения производства медицинских изделий, имплантируемых в организм человека, конкурентоспособных по цене и качеству с импортными;  установление ограничений на допуск для целей осуществления закупок для государственных и муниципальных нужд медицинских изделий в случае, если странами происхождения таких товаров не являются Российская Федерация, Республика Белоруссия и Республика Казахстан | Минпромторг России | 2014 год |
| Подпрограмма 3 "Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий" [<\*>](#Par951) | | | | |

--------------------------------

<\*> Нормативно-правовое регулирование [подпрограммы 3](#Par170) формируется на основании нормативно-правовой базы, предусмотренной [подпрограммой 1](#Par101) и [подпрограммой 2](#Par134).

Приложение N 4

к государственной программе

Российской Федерации

"Развитие фармацевтической

и медицинской промышленности"

на 2013 - 2020 годы

РЕСУРСНОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ

РЕАЛИЗАЦИИ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ПРОГРАММЫ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

"РАЗВИТИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ И МЕДИЦИНСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ"

НА 2013 - 2020 ГОДЫ ЗА СЧЕТ СРЕДСТВ ФЕДЕРАЛЬНОГО БЮДЖЕТА

(тыс. рублей)

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование государственной программы, подпрограммы государственной программы, федеральной целевой программы (подпрограммы федеральной целевой программы), основного мероприятия | Ответственный исполнитель, соисполнители, государственный заказчик - координатор, участник | Код бюджетной классификации | | | | Объемы бюджетных ассигнований | | | | | | | |
| ГРБС | Рз Пр | ЦСР | ВР | 2013 год | 2014 год | 2015 год | 2016 год | 2017 год | 2018 год | 2019 год | 2020 год |
| Государственная программа Российской Федерации "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности" на 2013 - 2020 годы | всего  в том числе: |  |  |  |  | 13928464 | 14654044,7 | 16598770 | 18777661,1 | 16690500 | 13557600 | 4554900 | 661500 |
| Минпромторг России | 020 | - | - | - | 10954164 | 11217569 | 13090432,5 | 14631800 | 13336900 | 11326600 | 4108000 | 661500 |
| Минздрав России | 056 | - | - | - | 646000 | 821260,4 | 826000 | - | - | - | - | - |
| Минобрнауки России | 074 | - | - | - | 1820150 | 2062120 | 1743787,5 | 2892000 | 3070000 | 2231000 | 446900 | - |
| ФМБА России | 388 | - | - | - | 150000 | 344195,3 | 892050 | 847161,1 | - | - | - | - |
| МГУ им. М.В. Ломоносова | 386 | - | - | - | 186200 | 190000 | - | - | - | - | - | - |
| Государственная корпорация "Росатом" | 725 | - | - | - | 171950 | - | - | - | - | - | - | - |
| Росздравнадзор | 060 | - | - | - | - | 18900 | 46500 | 406700 | 283600 | - | - | - |
| Подпрограмма 1 "Развитие производства лекарственных средств" | всего | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 1.1 "Создание современного биотехнологического центра "Генериум" | Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 1.2 "Реализация проекта "Центр по разработке инновационных и импортозамещающих лекарственных препаратов "ХимРар" | Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 1.3 "Организация опытно-промышленного производства субстанций и лекарственных средств на основе моноклональных антител, необходимых для выпуска дорогостоящих импортозамещающих препаратов "Биокад" | Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 1.4 "Реализация иных проектов в области фармацевтической промышленности" | Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Подпрограмма 2 "Развитие производства медицинских изделий" | всего | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| ФМБА России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 2.1 "Организация производства новых радиофармпрепаратов и медицинских изделий и формирование сети услуг по оказанию высокотехнологичной медицинской помощи "Медрадиопрепарат" | ФМБА России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 2.2 "Разработка, проектирование и строительство высокотехнологичного научно-производственного комплекса "Бета" по производству медицинских изделий" для каскадной фильтрации плазмы и других методов экстракорпоральной гемокоррекции" | Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 2.3 "Реализация иных инновационных проектов в области медицинской промышленности" | Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Подпрограмма 3 "Совершенствование государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий" | всего | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Минпромторг России | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Основное мероприятие 3.1 "Разработка проектов нормативных правовых актов" | Минпромторг России | - |  | - | - | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Федеральная целевая [программа](consultantplus://offline/ref=1ACD0DDDA99935416380A97DB2E57A927F9F90AD1770BF635D8229F89D3C997451A9DB184173F86EoDnBI) "Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу" | всего | - | - | - | - | 13928464 | 14654044,7 | 16598770 | 18777661,1 | 16690500 | 13557600 | 4554900 | 661500 |
| Минпромторг России | - | - | - | - | 10954164 | 11217569 | 13090432,5 | 14631800 | 13336900 | 11326600 | 4108000 | 661500 |
|  | 020 | 0411 | 2049999 | 200 | - | - | - | - | - | - | - | - |
|  | 020 | 0412 | 2049999 | 200 | - | - | - | - | - | - | - | - |
|  | 020 | 0412 | 2049999 | 400 | - | - | - | - | - | - | - | - |
|  | 020 | 0412 | 2046356 | 400 | - | - | - | - | - | - | - | - |
|  | 020 | 0412 | 2046357 | 400 | - | - | - | - | - | - | - | - |
|  | 020 | 0412 | 2046358 | 400 | - | - | - | - | - | - | - | - |
| Минздрав России | 056 | 0412 | 2049999 | 400 | 646000 | 821260,4 | 826000 | - | - | - | - | - |
| Минобрнауки России | - | - | - | - | 1820150 | 2062120 | 1743787,5 | 2892000 | 3070000 | 2231000 | 446900 | - |
| в том числе: |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | 074 | 0411 | 2049999 | 200 | - | - | - | - | - | - | - | - |
|  | 074 | 0705 | 2049999 | 200 | - | - | - | - | - | - | - | - |
|  | 074 | 0708 | 2049999 | 400 | - | - | - | - | - | - | - | - |
| ФМБА России | 388 | 0412 | 2049999 | 400 | 150000 | 344195,3 | 892050 | 847161,1 | - | - | - | - |
| МГУ им. М.В. Ломоносова | 386 | 0412 | 2049999 | 400 | 186200 | 190000 | - | - | - | - | - | - |
| Государственная корпорация "Росатом" | 725 | - | - | - | 171950 | - | - | - | - | - | - | - |
| Росздравнадзор | 060 | 0412 | 2049999 | 400 | - | 18900 | 46500 | 406700 | 283600 | - | - | - |