

VIP

very important person
важно интересно полезно

Возможно ужесточение требований к медицинским страховщикам

Министерство здравоохранения намерено ввести целевые показатели деятельности для страховых организаций, работающих в системе ОМС, в случае недостижения которых компаниям будут грозить разрыв сотрудничества с территориальными фондами системы ОМС и прекращение доступа к средствам их бюджетов. Соответствующие поправки ведомство готовит для внесения в законы «Об обязательном медицинском страховании в Российской Федерации» № 326-ФЗ и «Об организации страхового дела в Российской Федерации» № 4015-1. Деятельность страховщиков предлагается оценивать по качеству экспертиз, в т.ч. случаев со смертельным исходом, профилактической работе и информированию граждан о положенных им медицинских услугах. Оценивать достижение целевых показателей будут территориальные фонды ОМС, которые должны будут информировать федеральный фонд о прекращении или досрочном расторжении договоров со страховыми компаниями.

Финансирование развития здравоохранения в сельской местности

Кабинет министров выделил из резервного фонда в общей сложности 3,43 млрд руб. на оборудование передвижных и стационарных пунктов медицинской помощи в сельской местности. Соответствующие распоряжения были разработаны Минздравом в рамках исполнения поручений президента РФ, прозвучавших на ежегодной пресс-конференции 14 декабря 2017 г. 1,23 млрд руб. выделены Минздраву для предоставления межбюджетных трансфертов субъектам Федерации на приобретение модульных конструкций врачебных амбулаторий, фельдшерских и фельдшерско-акушерских пунктов для населенных пунктов с численностью населения от 101 до 2000 человек, не имеющих медицинских учреждений и находящихся на расстоянии более 6 км от ближайшей организации, оказывающей первичную медико-санитарную помощь. Еще 2,2 млрд руб. будет выделено через Минздрав регионам на закупку передвижных медицинских комплексов для оказания медпомощи жителям населенных пунктов с населением менее 100 человек. Правительством также утверждено распределение этих трансфертов между бюджетами 64 регионов РФ. Принятые решения направлены на расширение сети сельских медицинских учреждений и повышение доступности и качества оказания медицинской помощи населению, проживающему в сельской местности, отмечается в сообщении пресс-службы правительства.

Минздрав, Росздравнадзор и ФАС согласовывают правила дистанционной торговли ЛС

Заинтересованные ведомства пока не смогли прийти к единому мнению относительно допустимости онлайн-торговли рецептурными лекарственными

средствами. Эти разногласия замедляют работу над поправками в действующее законодательство, которые позволили бы легализовать работу интернет-аптек. Законопроект, принятый Госдумой в первом чтении, допускает интернет-торговлю только безрецептурными ЛС. Это ограничение поддерживают Минздрав и Росздравнадзор. В то же время появление возможности отпускать ЛС с применением электронных рецептов создает удобный механизм для законной и контролируемой дистанционной торговли рецептурными препаратами. В связи с этим ФАС полагает, что новый закон должен распространяться и на лекарства, отпускаемые по рецепту. В противном случае, отмечают в антимонопольном ведомстве, законопроект не решит свою основную задачу – повышение доступности ЛС, в т.ч. для маломобильных групп населения. Компромиссным вариантом, на котором настаивает ряд депутатов, является запрет на дистанционную продажу определенных групп рецептурных лекарств: наркотических и психотропных, сильнодействующих, спиртосодержащих ЛС и т.д.



Скоростной интернет для российских больниц

Правительство РФ назначило ПАО «Ростелеком» единственным поставщиком услуг по подключению к интернету медицинских учреждений государственной и муниципальной систем здравоохранения. Соответствующее распоряжение опубликовано на сайте кабинета министров. Подключение государственных и муниципальных медицинских организаций к высокоскоростному интернету предусмотрено государственной программой «Информационное сообщество (2011–2020 годы)». Это мера обеспечит возможность использования телемедицинских технологий для консультирования населения специалистами ведущих федеральных и региональных медицинских организаций. Согласно условиям государственного контракта, который должен быть заключен Минкомсвязью, скорость подключения с использованием волоконно-оптических линий должна составлять не менее 10 Мбит/с, с использованием спутниковых линий связи – не менее 1 Мбит/с. Единственным исполнителем данного контракта будет ПАО «Ростелеком». Адресный перечень медицинских организаций и их структурных подразделений для подключения к сети будет сформирован Минздравом России совместно с органами власти субъектов Федерации.

▶ **FDA – лидер по числу регистрируемых препаратов**

Почти 2/3 лекарственных препаратов, выходящих на американский и европейский рынки, впервые регистрируются Администрацией по продуктам и лекарствам США (FDA), говорится в исследовании, опубликованном в European Journal of Clinical Pharmacology. Авторы работы изучили данные о деятельности надзорных ведомств США, ЕС и Швейцарии с 2007 по 2016 г. За это время на международный рынок вышло 134 ЛС, 66,4% из которых были сначала зарегистрированы FDA. В 30,6% первым новые препараты одобряло Европейское агентство по лекарственным средствам (EMA), в 3% – Швейцарское агентство по препаратам для медицинского применения (Swissmedic). Лишь в 23,1% случаев препараты регистрировались всеми тремя ведомствами по полностью идентичным показаниям. Больше существенных расхождений в одобренных показаниях к применению ЛС было между надзорными органами США и ЕС. Расхождения между ЕС и Швейцарией были минимальными.

Криоконсервация половых клеток и эмбрионов за счет ОМС

Вступил в силу приказ Минздрава РФ (№43н), согласно которому процедуры по криоконсервации эмбрионов, яйцеклеток и сперматозоидов вошли в базовую программу ЭКО. Теперь при наличии медицинских показаний (в т.ч. при подготовке к лучевой и химиотерапии) эти услуги станут для пациентов бесплатными и будут оплачиваться за счет ОМС. По данным Минздрава РФ, в течение 2017 г. в России было проведено более 66 тыс. циклов ЭКО, что на 39% больше, чем в предыдущем году. Как подчеркивают в министерстве, обеспечение доступности вспомогательных репродуктивных технологий является одной из главных задач ведомства по данному направлению.



Повышение качества препаратов индийских фармкомпаний

В течение последних двух лет качество индийской фармацевтической продукции заметно улучшилось, что отразилось на статистике нареканий со стороны надзорных органов США в адрес индийских фармпроизводителей. Об этом говорится в докладе международной консалтинговой компании McKinsey & Company, подготовленном по заказу Индийского фармацевтического альянса (IPA). Если в 2015 г. индийским предприятиям предназначалось около половины от общего числа предупредительных писем, выпускаемых FDA, то в 2017-м этот показатель сократился до менее чем одной трети. Впрочем, как отвечают авторы доклада, абсолютное число получаемых индийцами предупреждений даже несколько возросло, при том что количество инспекций, проводимых FDA в Индии, сократилось с 272 до 192 в год. Однако в 2017 г. 51% проверенных предприятий были признаны полностью соответствующими регуляторным требованиям. Двумя годами ранее доля производителей, к которым у FDA не было претензий, составляла всего 32%.

Рост охвата пациентов с ВИЧ-инфекцией антиретровирусной терапией

Охват российских пациентов, инфицированных ВИЧ, антиретровирусной терапией по итогам 2017 г. вырос до 50,1%, объявила на заседании СПЧ замминистра здравоохранения Наталья Хорова. Годом ранее соответствующий показатель составлял 39,5%. По словам Хоровой, стоимость АРВТ-препаратов в течение 2017 г. снизилась благодаря переводу закупок на федеральный уровень. Так, средняя цена курса первой линии терапии уменьшилась до 16,8 тыс. руб. Общий объем финансирования закупок, по данным Минздрава, в 2017 г. составил 21,6 млрд руб. С 1 января в России действует регистр лиц, инфицированных ВИЧ. Это позволяет заранее прогнозировать объем закупок медикаментов для конкретного региона. В настоящее время в регистре имеются данные 714,3 тыс. пациентов.

«НоваМедика» заключила СПИК на 3 млрд руб.

Российская фармацевтическая компания «НоваМедика» (инвестиционный проект Роснано) подписала специальный инвестиционный контракт (СПИК) с Российской Федерацией и Калужской областью. Документ предусматривает создание с нуля цикла завода по производству стерильных инъекционных лекарственных форм. «НоваМедика» планирует вложить в предприятие свыше 3 млрд руб. На сегодняшний день, как отмечает пресс-служба Министерства промышленности и торговли, это самый крупный СПИК по объему инвестиций в российской фарминдустрии. Всего же, с учетом проекта с участием «НоваМедика», в рамках реализации специальных инвестиционных контрактов в российскую

фармацевтическую промышленность привлечено свыше 9,3 млрд руб. инвестиций. Предприятие «НоваМедика» будет построено на территории индустриального парка «Ворсино» в Калужской области. На его площадях будет локализовано производство ряда жизненно важных препаратов компании Pfizer, стратегического партнера российского фармпроизводителя. Также здесь будут выпускаться ЛС, разработанные в рамках собственной R&D-программы «НоваМедика». В результате реализации проекта будет создано 274 высокотехнологических рабочих места.

В Саранске запущено производство антибиотиков

Впервые за четверть века в России запущен в эксплуатацию завод, выпускающий антибиотики по полному циклу. В течение двух лет на предприятии АО «Биохимик», расположенном в Саранске, планируется наладить производство 20 антибактериальных препаратов. Уже сейчас завод производит ванкомицин, до конца года планируется начать производство телаванцина, оритаванцина, рамоплана. Выступая на торжественной церемонии открытия завода, министр здравоохранения Вероника Скворцова отметила, что предприятие позволит не только повысить доступность лекарств для населения, но и способствует развитию отечественной науки. На его базе будет действовать кафедра химии и технологии физиологически активных веществ, созданная совместно с Мордовским госуниверситетом.