

Резолюция
III Межрегионального Форума «INNO – MED» - 2013
«Эффективные модели внедрения инноваций в медицинскую
промышленность и здравоохранение»
(18-19 апреля 2013 года, г. Пенза)

Участники III Межрегионального Форума «INNO – MED» - 2013 «Эффективные модели внедрения инноваций в медицинскую промышленность и здравоохранение», проведенного 18 - 19 апреля в г. Пензе, в количестве 441 человека из 28 регионов Российской Федерации, состоящих из представителей производителей и потребителей медицинских изделий, научного сообщества, федеральных и региональных министерств, ведомств и институтов развития, общественных и профессиональных объединений, инвестиционных и IT-компаний, по итогам работы III Межрегионального Форума принимают следующую Резолюцию:

- Рекомендовать Минздраву России и Минпромторгу России совместно рассмотреть вопрос повышения эффективности взаимодействия научных медицинских организаций и производственных предприятий в сфере создания инновационных медицинских изделий. В том числе, активизировать процессы общедоступного информирования представителей медицинской индустрии о разработках, проводимых и планируемых к проведению в научных медицинских учреждениях с целью привлечения частных инвестиций.
- Рекомендовать Минздраву России проработать механизм внедрения медицинских изделий в практическое здравоохранение путём своевременной корректировки порядков оказания медицинской помощи с учетом реализации проектов в рамках ФЦП «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации до 2020 года» и ожидаемыми сроками появления инновационной продукции в серийном производстве.
- Предложить Правительству Российской Федерации активизировать принятие нормативно-правового акта, стимулирующего локализацию производства медицинских изделий на территории Российской Федерации и поддержку отечественных товаропроизводителей при государственных и муниципальных закупках.
- Рекомендовать Минобрнауки России и Минпромторгу России включить в План мероприятий по реализации Стратегии развития медицинской промышленности разработку нормативных документов, упрощающих

трансфер интеллектуальной собственности из образовательных и научных учреждений в производство на территории России.

- Рекомендовать Минпромторгу России и Минобрнауки России развивать сеть научных исследовательских центров (центров инжиниринга) для проведения исследований и разработок в перспективных областях медицинской индустрии с привлечением широкого круга специалистов.
- Опираясь на российский и зарубежный опыт передачи функций от государства к организациям рекомендовать уполномоченным органам исполнительной власти Российской Федерации рассмотреть возможность передачи части полномочий государственных органов в области обращения медицинских изделий саморегулируемым организациям на базе профессиональных общественных объединений.
- Рекомендовать Минздраву России увеличить количество экспертных организаций, задействованных в процедуре государственной регистрации медицинских изделий с целью повышения качества оказываемых ими услуг.
- Рекомендовать Минздраву России привлекать представителей общественных организаций в медицинской промышленности к работе экспертных организаций в области оценки соответствия при регистрации медицинских изделий.
- Рекомендовать предприятиям, реализующим инновационные проекты в сфере медицинской индустрии более активно использовать существующие возможности институтов развития и инструменты государственного и частного финансирования, в том числе в рамках государственных программ.
- Рекомендовать Минэкономразвития России разработать нормативную базу, регулиующую кластерное развитие в регионах и во взаимодействии с региональными центрами сформировать систему оценки эффективности кластерного развития с использованием зарубежного опыта.
- Рекомендовать Минэкономразвития России разработать механизм компенсации затрат на защиту интеллектуальной собственности российских разработчиков инновационных медицинских изделий на зарубежных рынках.

- Рекомендовать Минздраву Пензенской области проработать механизм использования перечня "Российского медицинского оборудования", размещенным в соответствии с пунктом II пп. 5 Протокола совещания у Председателя Правительства Российской Федерации В.В.Путина от 11 марта 2011 года № ВП-П12-9пр на сайтах Минпромторга России и Минздрава России, при оснащении ЛПУ Пензенской области медицинскими изделиями.
- Предложить Правительству Российской Федерации разработать нормативно-правовые акты, в которых будут определены стандарты по использованию электронно-цифровой подписи и статус электронных документов в системе здравоохранения.
- Предложить Правительству Российской Федерации и Минздраву России продлить срок перерегистрации медицинских изделий на 2 года.
- Рекомендовать руководителям субъектов Российской Федерации создать в регионах постоянно действующие экспозиции передовых образцов отечественных инновационных медицинских изделий.
- Рекомендовать Правительству Пензенской области организацию и проведение Межрегиональных форумов, посвященных созданию эффективных моделей внедрения инноваций в медицинскую промышленность и здравоохранение, как ежегодных системных мероприятий в медицинской промышленности.