



В период с 2010 по 2016 г., согласно прогнозам аналитиков компании «Frost&Sullivan», фармацевтический рынок России ждет стремительный рост, главным образом благодаря многочисленным инициативам правительства. Хотя изменения законодательства в краткосрочной перспективе могут немного ограничить развитие.

По данным нового исследования глобальной консалтинговой компании «Frost&Sullivan» «Стратегический анализ российского фармацевтического рынка», общая выручка фармрынка России может достичь 37,15 млрд дол. США в 2016 г.

«Государственная политика, направленная на улучшение демографической ситуации в стране и повышение качества медицинского обслуживания населения, является одним из ключевых факторов развития фармацевтического рынка России, — отмечает аналитик компании «Frost&Sullivan» Доминика Гжывинська (Dominika Grzywinska). — Многочисленные инициативы, предпринимаемые правительством РФ, имеют целью повышение уровня обеспечения населения лекарственными средствами. Внося поправки в законодательство и оказывая поддержку отечественным производителям, правительство России выступает в качестве гаранта роста фармацевтического рынка».

Например, Федеральная целевая программа развития фармацевтической промышленности «Фарма-2020» направлена на укрепление позиций внутренних производителей. Ее задача — к 2020 г. увеличить долю фармацевтических товаров российского производства в общем объеме потребления на внутреннем рынке как минимум до 50% (в стоимостном выражении). Федеральный закон № 61 «Об обращении лекарственных средств», вступивший в силу в сентябре 2010 г., упрощает процедуру

обращения препаратов на рынке и делает процесс лицензирования более быстрым и прозрачным.

Неопределенность ситуации на фармрынке, возникающая в результате многочисленных изменений законодательства, регламентирующего фармацевтическую деятельность, может ограничить темп роста рынка в краткосрочной перспективе. «В последние годы в российское законодательство, регулирующее деятельность фармацевтических компаний, было внесено множество поправок, при этом правительство работает над следующими изменениями, в том числе в перечне жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств, в процессе внедрения международных стандартов GMP и реализации программы «Фарма–2020», — отмечает Д. Гжывинская. — Несмотря на то что новое законодательство будет способствовать развитию рынка, повышению ясности и предсказуемости, само ожидание, которое может затянуться до начала 2011 г., временно притормозит его рост».

«Тем не менее изменение законодательства даст производителям фармацевтической продукции значительные преимущества, — заключает Д. Гжывинская. — Например, компании, которые решат строить производственные мощности на территории России, смогут рассчитывать на поддержку государства и привилегированное отношение».

Компаниям же необходимо внимательно следить за изменениями в законодательстве для того, чтобы верно оценить их воздействие на рынок и потенциал роста, советуют аналитики «Frost&Sullivan».

По материалам www.pharmvestnik.ru