



20 йил “ _____ ” _____ №УП-5707 “ 10 ” _____ апреля _____ 2019 г.

**О дальнейших мерах по ускоренному развитию
фармацевтической отрасли республики в 2019–2021 годах**

В последние годы в республике реализованы комплексные меры по улучшению системы обеспечения населения лекарственными средствами, изделиями медицинского назначения и медицинской техникой (далее – фармацевтическая продукция), созданы благоприятные условия для развития отечественной фармацевтической отрасли.

Вместе с тем недостаточные производственные мощности и узкий ассортимент отечественной фармацевтической продукции не удовлетворяют потребностей внутреннего рынка и приводят к высокой зависимости от импорта.

Слабая организация работ по внедрению на отечественных предприятиях международных стандартов ограничивает возможности производства конкурентоспособной на внешних рынках фармацевтической продукции и экспортный потенциал отрасли.

В целях ускоренного развития фармацевтической отрасли, привлечения иностранных инвестиций и ведущих зарубежных компаний к реализации инвестиционных проектов, стимулирования разработки инновационной фармацевтической продукции, расширения объемов производства и экспортного потенциала отечественных производителей:

1. Согласиться с предложениями Министерства здравоохранения, Министерства экономики и промышленности Республики Узбекистан о передаче:

в структуру Министерства здравоохранения Государственного унитарного предприятия «O`zmedimpeks» Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан;

Агентству по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан (далее – Агентство) функций Министерства здравоохранения Республики Узбекистан в части осуществления надзора за производством, изготовлением и оптовой реализацией лекарственных средств и изделий медицинского назначения, а также лицензирования фармацевтической деятельности.

Установить, что ранее выданные Министерством здравоохранения Республики Узбекистан лицензии на право осуществления фармацевтической деятельности действуют до истечения срока их действия.

2. Определить основными задачами Агентства:

разработку и реализацию стратегии устойчивого развития фармацевтической отрасли, в том числе посредством внедрения современных механизмов государственной поддержки отрасли;

организацию изучения конъюнктуры фармацевтического рынка, проведение системного анализа состояния обеспеченности населения и учреждений здравоохранения фармацевтической продукцией, выработку на его основе предложений по дальнейшему насыщению внутреннего рынка и локализации производства;

содействие предприятиям отрасли в организации сотрудничества с ведущими иностранными фармацевтическими компаниями, освоении производства новых видов высококачественной, конкурентоспособной на внутреннем и внешних рынках фармацевтической продукции;

государственное регулирование фармацевтической отрасли, в том числе путем государственной регистрации, стандартизации, сертификации, технического регулирования фармацевтической продукции, а также лицензирования фармацевтической деятельности, кроме розничной реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения;

координацию работ по внедрению передовой зарубежной практики и международных стандартов в фармацевтическую отрасль;

участие во внедрении Информационной системы контроля и учета движения фармацевтической продукции, обеспечивающей сбор подробной информации об импортируемой и производимой на территории республики фармацевтической продукции.

3. Установить порядок, в соответствии с которым:

перечень лекарственных средств и изделий медицинского назначения, при импорте которых не распространяется льгота по налогу на добавленную стоимость, предусмотренная пунктом 6 статьи 211 Налогового кодекса Республики Узбекистан, формируется Агентством и утверждается Кабинетом Министров Республики Узбекистан в установленном порядке. При этом включенные в данный перечень наименования лекарственных средств и изделий медицинского назначения распространяются как на готовую продукцию, так и на лекарственные средства и изделия медицинского назначения, импортируемые в виде «in bulk» продукции;

перечень сырья, предназначенного для промышленного производства и аптечного изготовления лекарственных средств и изделий медицинского назначения, освобождаемого при импорте от уплаты налога на добавленную стоимость, формируется и утверждается Агентством в установленном порядке, а также подлежит обновлению не реже двух раз в год и размещению на официальных веб-сайтах Агентства и Государственного таможенного комитета Республики Узбекистан;

Государственный фонд поддержки развития предпринимательской деятельности при Кабинете Министров Республики Узбекистан предоставляет поручительства отечественным производителям лекарственных средств и изделий медицинского назначения по кредитам коммерческих банков в размере до 50 процентов включительно от суммы кредита, но не более 10 миллиардов сумов;

продление срока действия государственной регистрации лекарственных препаратов и (или) изделий медицинского назначения, производимых на основе «in bulk» продукции, а также их повторная государственная регистрация осуществляются при отсутствии производимой аналогичной отечественной продукции в объемах, достаточных для удовлетворения потребности внутреннего рынка;

с 1 июля 2019 года по 31 декабря 2020 года, в порядке эксперимента, при осуществлении государственных закупок лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения государственный заказчик отклоняет все заявки, содержащие предложения о поставке импортных лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения, при наличии двух и более участников – отечественных производителей аналогичной продукции (по международному непатентованному наименованию);

с 1 июля 2019 года при таможенном оформлении импортных лекарственных средств (за исключением лекарственных субстанций) и изделий медицинского назначения в таможенный режим «выпуск для свободного обращения (импорт)» сбор за таможенное оформление взимается в размере 1,2 процента от таможенной стоимости.

4. Определить, что к 1 января 2022 года:

все лаборатории по проведению доклинических исследований фармацевтической продукции подлежат обязательной сертификации на соответствие национальным требованиям Надлежащей лабораторной практики (GLP);

все клинические базы Министерства здравоохранения Республики Узбекистан по проведению клинических исследований подлежат обязательной сертификации на соответствие национальным требованиям Надлежащей клинической практики (GCP);

все отечественные производители лекарственных средств подлежат обязательной сертификации на соответствие национальным требованиям Надлежащей производственной практики (GMP);

все предприятия, занимающиеся оптовой реализацией фармацевтической продукции, подлежат обязательной сертификации на соответствие национальным требованиям Надлежащей дистрибьюторской практики (GDP).

Министерству здравоохранения, Агентству совместно с заинтересованными министерствами и ведомствами в срок до 1 июня 2019 года внести в Кабинет Министров Республики Узбекистан сетевые графики по внедрению требований надлежащих практик (GxP) в фармацевтическую отрасль и систему здравоохранения республики.

5. Утвердить «Дорожную карту» по ускоренному развитию фармацевтической отрасли республики на 2019–2021 годы (далее – «Дорожная карта») согласно приложению № 1.

Возложить на руководителей ответственных министерств и ведомств персональную ответственность за своевременную, полную и качественную реализацию мероприятий, предусмотренных «Дорожной картой».

6. Определить источниками финансирования строительства и реконструкции объектов, укрепление материально-технической базы научно-исследовательских и испытательных лабораторий, предусмотренных в «Дорожной карте»:

в 2019 году – остаток валютных средств Фонда поддержки инновационного развития и новаторских идей на 1 января 2019 года, выделяемых Агентству на основании заявок, предоставляемых Исполнительной дирекции Фонда поддержки инновационного развития и новаторских идей, по согласованию с Министерством финансов Республики Узбекистан;

в 2020–2023 годах – средства, выделяемые из Государственного бюджета Республики Узбекистан на реализацию Инвестиционной программы Республики Узбекистан на соответствующий год, а в части приобретения лабораторного и производственного оборудования – неосвоенные средства Фонда поддержки инновационного развития и новаторских идей, а при их недостаточности – средства Государственного бюджета Республики Узбекистан.

7. Создать при Агентстве **Фонд поддержки и развития фармацевтической отрасли** (далее – Фонд) без образования юридического лица, определив источниками его формирования:

сумму сбора за таможенное оформление импортных лекарственных средств (за исключением лекарственных субстанций) и изделий медицинского назначения в таможенный режим «выпуск для свободного обращения (импорт)» в размере 1,0 процента;

средства в национальной валюте в эквиваленте 25 млн долларов США, выделяемые за счет средств Фонда реконструкции и развития Республики Узбекистан;

гранты международных финансовых институтов и других зарубежных доноров, а также иные источники, не запрещенные законодательством.

8. Определить, что средства Фонда используются на:

предоставление грантов научно-исследовательским институтам при Агентстве и отечественным производителям для организации научных разработок по созданию новых видов фармацевтической продукции;

оснащение необходимым оборудованием и техникой научно-исследовательских институтов и государственных лабораторий по контролю качества фармацевтической продукции при Агентстве;

покрытие затрат отечественных производителей на проведение доклинических и клинических исследований в отечественных учреждениях ранее не производимых в республике новых видов фармацевтической продукции в размере 100-кратного минимального размера заработной платы;

возмещение 50 процентов затрат отечественных производителей на регистрацию фармацевтической продукции в уполномоченных органах зарубежных стран после представления документа, подтверждающего осуществление ее регистрации;

организацию выставок и ярмарок по продвижению отечественной фармацевтической продукции, проведение семинаров, подготовку презентационных материалов, выставочных стендов, участие специалистов Агентства и его подведомственных организаций в данных мероприятиях, в том числе проводимых за рубежом;

укрепление материально-технической базы Агентства, материальное стимулирование его работников и привлекаемых специалистов, а также подготовку, переподготовку и повышение квалификации работников Агентства;

возмещение процентных расходов отечественных производителей в течение двух лет по кредитам, не превышающим в эквиваленте 1 млн долларов США, привлекаемым для реализации проектов по производству ранее не производимых в стране лекарственных средств и изделий медицинского назначения;

другие мероприятия, связанные с деятельностью Агентства, не запрещенные законодательством.

Установить, что смета расходов Фонда утверждается Агентством по согласованию с Министерством финансов Республики Узбекистан.

9. Фонду реконструкции и развития Республики Узбекистан в месячный срок выделить Государственному фонду поддержки развития предпринимательской деятельности при Кабинете Министров Республики Узбекистан и Фонду поддержки и развития фармацевтической отрасли по 25 млн долларов США соответственно, за счет средств кредитной линии, открытой в соответствии с постановлением Президента Республики Узбекистан от 6 января 2017 года № ПП–2718 «О мерах по расширению источников финансирования инвестиционных проектов в пищевой, кожевенно-обувной и фармацевтической промышленности».

10. Освободить сроком до 1 января 2022 года от уплаты таможенных платежей (за исключением сборов за таможенное оформление) технологическое и лабораторное оборудование, комплектующие и запасные части к ним, «чистые комнаты», сэндвич-панели и вентиляционные системы для фармацевтических производственных помещений, а также сырье и материалы, не производимые в Республике Узбекистан, используемые для содержания лабораторных животных, доклинических исследований, производства лекарственных средств (в том числе внутриаптечного изготовления), изделий медицинского назначения и упаковочных материалов, ввозимые производителями фармацевтической продукции, профильными научно-исследовательскими институтами и высшими учебными заведениями для собственных нужд, а также предприятиями, занимающимися оптовой и розничной реализацией фармацевтической продукции для внутриаптечного изготовления по перечням, утверждаемым Кабинетом Министров Республики Узбекистан.

11. Утвердить **Перечень групп лекарственных средств, рекомендуемых к локализации производства на территории республики в 2019–2021 годах** (далее – Перечень), согласно приложению № 2.

Министерству инвестиций и внешней торговли Республики Узбекистан и Агентству в срок до **1 августа 2019 года**:

сформировать перечень инвестиционных проектов по локализации импортируемых групп лекарственных средств, включенных в Перечень, с определением конкретных сроков их реализации, источников финансирования и инициаторов;

принять меры по привлечению иностранных инвестиций для реализации проектов, включенных в Перечень, в том числе с участием Фонда прямых инвестиций и размещению их, при необходимости, в фармацевтических свободных экономических зонах.

12. Заместителям Премьер-министра Республики Узбекистан Ганиеву Э.М. и Абдухакимову А.А. совместно с заинтересованными министерствами и ведомствами в двухмесячный срок внести предложения по привлечению:

ведущих фармацевтических компаний, имеющих устойчивую репутацию, для организации производства востребованной в республике фармацевтической продукции;

долгосрочных льготных кредитных линий международных финансовых институтов и иностранных правительственных финансовых организаций для обеспечения производителей фармацевтической продукции долгосрочными финансовыми ресурсами.

13. Кабинету Министров Республики Узбекистан в срок до 1 июня 2019 года:

обеспечить пересмотр положений об Агентстве по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан и о лицензировании фармацевтической деятельности, а также организационно-штатные структуры Агентства и его территориальных подразделений с учетом задач, определенных настоящим Указом;

утвердить положение о Фонде поддержки и развития фармацевтической отрасли Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан;

утвердить критерии оценки эффективности деятельности Агентства, предусмотрев внедрение принципиально новой системы оценки его деятельности, основанной на достижении конкретных показателей и целевых индикаторов развития фармацевтической отрасли.

14. Министерству финансов Республики Узбекистан выделить по обоснованным расчетам средства на расходы Агентства в рамках реализации настоящего Указа на 2019 год в пределах параметров Государственного бюджета Республики Узбекистан и начиная с 2020 года ежегодно предусматривать необходимые бюджетные средства.

15. Агентству по управлению государственными активами Республики Узбекистан и хокимияту г. Ташкента оказать содействие во временном размещении Агентства в пустующих объектах государственной собственности на период ремонта административного здания Агентства.

16. Министерству здравоохранения Республики Узбекистан:

совместно с Министерством высшего и среднего специального образования, Министерством иностранных дел, Агентством в трехмесячный срок внести в Кабинет Министров Республики Узбекистан предложения по созданию в республике филиала ведущего зарубежного высшего учебного заведения по подготовке специалистов фармацевтической отрасли;

совместно с Агентством и другими заинтересованными ведомствами в двухмесячный срок обеспечить размещение на официальном сайте Министерства здравоохранения Республики Узбекистан и Агентства информации о государственных закупках фармацевтической продукции в 2017-2018 годах и последующие годы в разрезе органов, организаций, объемах в натуральном выражении и наименовании продукции;

в двухмесячный срок обеспечить утверждение порядка, предусматривающего прозрачный механизм организации процесса проведения клинических исследований во всех клинических базах Министерства здравоохранения Республики Узбекистан, а также определения стоимости оказываемых услуг и сферы ответственности сторон на каждом этапе проведения клинических исследований.

17. Внести изменения и дополнения в некоторые акты Президента Республики Узбекистан согласно приложению № 3.

18. Министерству здравоохранения совместно с Агентством и другими ведомствами в двухмесячный срок внести в Кабинет Министров Республики Узбекистан предложения об изменениях и дополнениях в законодательство, вытекающих из настоящего Указа.

19. Контроль за исполнением настоящего Указа возложить на заместителей Премьер-министра Республики Узбекистан Абдухакимова А.А., Ганиева Э.М. и заместителя советника Президента Республики Узбекистан Саидову Г.К.

**Президент
Республики Узбекистан**



Ш. Мирзиёев

город Ташкент

**«Дорожная карта»
по ускоренному развитию фармацевтической отрасли республики на 2019–2021 годы**

№	Наименование мероприятия	Механизм реализации	Сроки исполнения	Ответственные исполнители
I. Меры по улучшению материально-технической базы Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан				
1.	Реконструкция и капитальный ремонт здания Агентства по адресу: г. Ташкент, ул. Ч. Айтматова, дом 1 А, за счет средств Государственного бюджета Республики Узбекистан.	План мероприятий	До 1 июня 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Минфин (А.Хайдаров)
2.	Организация при ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» лаборатории по доклиническим исследованиям, соответствующей требованиям Надлежащей лабораторной практики (GLP) за счет средств Инвестиционной программы Республики Узбекистан и Фонда поддержки и развития фармацевтической отрасли.	План мероприятий	Разработка – до 1 июня 2019 года Реализация – 2019–2020 гг.	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров), Минэкономпром (Р.Гулямов), Минфин (А.Хайдаров), Мининвествнешторг (С.Бекенов)
3.	Выделение Агентству на правах оперативного управления административного здания в г. Самарканде в целях обеспечения функционирования Научно-исследовательского института «Восточная медицина».	Решение хокима Самаркандской области	До 1 июня 2019 года	Хокимият Самаркандской области (Э.Турдимов), Агентство (С.Кариев), Агентство по управлению госактивами (Н.Жураев)
4.	Разработка и внесение проекта постановления Кабинета Министров Республики Узбекистан, предусматривающего: выделение земельного участка для создания фармацевтического технопарка при Агентстве; размещение на территории фармацевтического технопарка филиала ведущего зарубежного высшего учебного заведения по подготовке специалистов фармацевтической отрасли;	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 июля 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Минвуз (И.Мажидов), Мининновации (И.Абдурахмонов), Минстрой (А.Тухтаев), хокимият г.Ташкента (Ж.Артыкходжаев)

	<p>организацию деятельности на территории фармацевтического технопарка научно-исследовательских и опытно-производственных предприятий;</p> <p>строительство на территории фармацевтического технопарка нового здания ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники», укрепление его материально-технической базы и оснащение современным оборудованием.</p>			
II. Меры по внедрению международных стандартов в фармацевтическую отрасль и систему здравоохранения				
5.	<p>Реализация мер по внедрению обязательной сертификации всех отечественных производителей лекарственных средств на соответствие национальным требованиям Надлежащей производственной практики (GMP) с ее завершением к 1 января 2022 года.</p>	<p>Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан</p>	<p>До 1 июня 2019 года</p>	<p>Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров), Минфин (А.Хайдаров)</p>
6.	<p>Реализация мер по внедрению обязательной сертификации всех клинических баз Министерства здравоохранения Республики Узбекистан по проведению клинических исследований на соответствие национальным требованиям Надлежащей клинической практики (GCP) с ее завершением к 1 января 2022 года.</p>	<p>Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан</p>	<p>До 1 июня 2019 года</p>	<p>Минздрав (А.Шадманов), Агентство (С.Кариев), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров), Минфин (А.Хайдаров)</p>
7.	<p>Реализация мер по внедрению обязательной сертификации всех лабораторий по проведению доклинических исследований фармацевтической продукции национальным требованиям Надлежащей лабораторной практики (GLP) с ее завершением к 1 января 2022 года.</p>	<p>Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан</p>	<p>До 1 июня 2019 года</p>	<p>Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров)</p>
8.	<p>Реализация мер по внедрению обязательной сертификации всех предприятий, занимающихся оптовой реализацией фармацевтической продукции, на соответствие национальным требованиям Надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) с ее завершением к 1 января 2022 года.</p>	<p>Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан</p>	<p>До 1 июня 2019 года</p>	<p>Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров), Совет Министров Республики Каракалпакстан, хокимияты областей и г. Ташкента</p>
9.	<p>Активизация сотрудничества Агентства с международной организацией «Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme» (PIC/S) и другими зарубежными профильными организациями.</p>	<p>План мероприятий</p>	<p>Разработка – до 1 июня 2019 года</p>	<p>Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров),</p>

	Аккредитации Национального сертифицирующего органа надлежащих практик ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» требованиям надлежащих практик в международных профильных органах и подготовка на его базе национального инспектората надлежащих практик.		Реализация – 2019–2020 гг.	Академия наук (Б.Юлдашев), Минфин (А.Хайдаров), Мининвествнешторг (С.Бекенов)
10.	Утверждение Положения о порядке проведения инспекций на соответствие требованиям надлежащих практик (GxP).	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 июня 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров)
11.	Совершенствование порядка включения новых отечественных оригинальных лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения в протоколы лечения Министерства здравоохранения Республики Узбекистан на основе результатов клинических исследований.	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 июня 2019 года	Национальная палата инновационного здравоохранения (Р.Изамов), Минздрав (А.Шадманов), Агентство (С.Кариев)
12.	Подготовка и внесение в Кабинет Министров Республики Узбекистан предложений по применению наиболее прогрессивных регуляторных практик, включая режимы регистрации на основе промежуточных доказательных данных и ранний доступ определенных категорий пациентов на добровольной основе к новейшей терапии.	Аналитическая справка	До 1 сентября 2019 года	Минздрав (А.Шадманов), Мининновации (И.Абдурахмонов), Агентство (С.Кариев)
13.	Разработка и утверждение Государственной фармакопеи Республики Узбекистан с учетом современных международных требований к качеству фармацевтической продукции и методам контроля ее качества.	Приказ министра здравоохранения Республики Узбекистан	До 1 сентября 2020 года	Минздрав (А.Шадманов), Агентство (С.Кариев), Агентство «Узстандарт» (Д.Саттаров), Академия наук (Б.Юлдашев)
III. Меры по повышению эффективности государственного регулирования и поддержки фармацевтической отрасли				
14.	Утверждение Положения о Фонде поддержки и развития фармацевтической отрасли при Агентстве.	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 июня 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минфин (А.Хайдаров), Минздрав (А.Шадманов)
15.	Утверждение Перечня технологического и лабораторного оборудования, комплектующих и запасных частей к ним, «чистых комнат», сэндвич-панелей и вентиляционных систем для фармацевтических производственных помещений, а также сырья и материалов,	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 июня 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минэкономпром (Р.Гулямов), Минздрав (А.Шадманов), ГТК (М.Азимов), ГНК (Б.Мусаев)

	не производимых в Республике Узбекистан, используемых для содержания лабораторных животных, доклинических и лабораторных исследований, производства лекарственных средств (в том числе для внутриаптечного изготовления), изделий медицинского назначения и упаковочных материалов, освобождаемых сроком до 1 января 2022 года от уплаты таможенных платежей (за исключением сборов за таможенное оформление).			
16.	Разработка и утверждение Порядка осуществления контроля за качеством хранения и оборотом (реализацией) фармацевтической продукции и медицинской техники на предприятиях оптовой и розничной торговли.	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 июля 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Антимонопольный комитет (Н.Шарипов)
17.	Совершенствование порядка организации процесса и эффективного взаимодействия до и при проведении клинических исследований, повышения квалификации и навыков работников, а также определения стоимости оказываемых услуг и сферы ответственности сторон на каждом этапе проведения клинических исследований.	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 июля 2019 года	Минздрав (А.Шадманов), Мининновации (И.Абдурахмонов), Агентство (С.Кариев), Минфин (А.Хайдаров)
18.	Разработка и утверждение Перечня сырья для промышленного производства и аптечного изготовления лекарственных средств и изделий медицинского назначения, освобождаемого при импорте от уплаты налога на добавленную стоимость.	Решение Агентства	До 1 июля 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов)
19.	Внесение изменений и дополнений в перечни лекарственных средств и изделий медицинского назначения, при импорте которых не распространяется льгота по налогу на добавленную стоимость, предусмотренная пунктом 6 статьи 211 Налогового кодекса Республики Узбекистан.	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	Ежеквартально (при необходимости)	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), ГТК (М.Азимов), ГНК (Б.Мусаев)
20.	Разработка и утверждение Концепции развития фармацевтической отрасли на 2020–2024 годы, в том числе с привлечением средств иностранных инвесторов, технического содействия (грантов) международных финансовых институтов и организаций, а также зарубежных специалистов.	Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан	До 1 октября 2019 года	Агентство (С.Кариев), Минздрав (А.Шадманов), Мининновации (И.Абдурахмонов), Мининвествнешторг (С.Бекенов), Минэкономпром (Р.Гулямов)

Примечание: нормативно-правовые акты могут объединяться в единый акт в зависимости от сфер и предмета регулирования соответствующих правовых отношений.

**Перечень
групп лекарственных средств, рекомендуемых к локализации
производства на территории республики в 2019–2021 годах**

№	Наименование проекта
1.	Антибиотики
2.	Лекарственные средства для лечения патологии эндокринной системы
3.	Нестероидные противовоспалительные лекарственные средства
4.	Противовирусные лекарственные средства
5.	Лекарственные средства для лечения патологии желудочно-кишечного тракта
6.	Иммунобиологические лекарственные средства
7.	Лекарственные средства для лечения патологии органов дыхания
8.	Лекарственные средства для лечения сердечно-сосудистых заболеваний
9.	Лекарственные средства для лечения онкологических заболеваний
10.	Диаскин-тесты для раннего выявления инфицированности детей туберкулезом



Изменения и дополнения, вносимые в некоторые акты Президента Республики Узбекистан

1. В Указе Президента Республики Узбекистан от 7 ноября 2017 года № УП–5229 «О мерах по кардинальному совершенствованию системы управления фармацевтической отраслью»:

а) пункт 3 признать утратившим силу;

б) в абзаце втором подпункта «б» пункта 10 слова «Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения» заменить словами «Министерства здравоохранения»;

в) абзац второй пункта 15 исключить.

2. Пункт 2 Перечня проверок, проводимых в порядке уведомления уполномоченного органа путем их регистрации в Единой системе электронной регистрации проверок, утвержденного Указом Президента Республики Узбекистан от 27 июля 2018 года № УП–5490 «О мерах по дальнейшему совершенствованию системы защиты прав и законных интересов субъектов предпринимательства» изложить в следующей редакции:

« 2. Надзор за производством, изготовлением и оптовой реализацией лекарственных средств и изделий медицинского назначения, с целью недопущения реализации фальсифицированной, несертифицированной и незарегистрированной продукции только при наличии достоверных сведений о производстве и реализации такой продукции.	Агентство по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан	1 день	».
---	---	--------	----

3. Абзац третий пункта 1 Указа Президента Республики Узбекистан от 21 декабря 2018 года № УП–5600 «О мерах по дальнейшему совершенствованию системы координации и управления деятельностью свободных экономических зон» изложить в следующей редакции:

«условием размещения проектов на территории свободных экономических зон является достижение объема экспорта не менее 25 процентов произведенной продукции по итогам второго финансового года начала деятельности (для производителей лекарственных средств и изделий медицинского назначения – с момента государственной регистрации первого лекарственного средства или изделия медицинского назначения) в течение двух лет и не менее 50 процентов в третий и последующие годы. При этом в случае несоблюдения данных условий субъект предпринимательства лишается статуса участника свободной экономической зоны с отменой ранее предоставленных льгот».

4. Абзац второй пункта 6 постановления Президента Республики Узбекистан от 23 января 2018 года № ПП–3489 «О мерах по дальнейшему упорядочению производства и ввоза лекарственных средств и изделий медицинского назначения» дополнить словами «по перечню, утверждаемому Кабинетом Министров Республики Узбекистан».