

УДК 378

***ПЕРСПЕКТИВЫ РАЗВИТИЯ ОБЩЕГО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО
РЫНКА СТРАН ЕАЭС***

Есипова О.В.

к.э.н., доцент,

Самарский национальный исследовательский университет имени академика

С.П. Королёва,

Самара, Россия

Середавина Я.И.

студент,

Самарский национальный исследовательский университет имени академика

С.П. Королёва,

Самара, Россия

Аннотация

В данной статье проведен анализ ёмкости фармацевтического рынка стран-членов Евразийского экономического Союза. Выявлены аспекты, для которых необходимо создание нормативных регламентов для продуктивного функционирования общего рынка лекарственных средств, а также представлены преимущества решения данных аспектов для всех игроков. Определены перспективные направления развития для эффективной международной интеграции в целях построения единого фармацевтического рынка стран ЕАЭС, характеризующегося высоким уровнем качества и безопасностью лекарственных препаратов.

Ключевые слова: международная интеграция, единый фармацевтический рынок, GMP, производство фармацевтической продукции.

THE DEVELOPMENT OF THE PHARMACEUTICAL MARKET IN EAEU***Esipova O. V.****Ph. D., associate Professor,**Samara National Research University named S.P. Korolev,**Samara, Russia****Seredavina Y.I.****student,**Samara National Research University named S.P. Korolev,**Samara, Russia***Abstract**

This article analyzes the development of the pharmaceutical market in countries of the Eurasian Economic Union. There are aspects for which it is necessary to create normative regulations for the productive functioning of the general market of medicines. It presents the advantages of solving these aspects for all players and describes ways for effective international integration in the pharmaceutical market, characterized by a high level of quality and safety of medicines.

Key words: international integration, pharmaceutical market in EAEU, GMP, drug manufacturing

Международная интеграция в фармацевтической отрасли становится сегодня одним из глобальных трендов фарминдустрии. Стремительное развитие медицинской науки и техники позволяет говорить о непрерывном преобладании инновационной составляющей на рынке лекарственных средств.

ЭЛЕКТРОННЫЙ НАУЧНЫЙ ЖУРНАЛ «ВЕКТОР ЭКОНОМИКИ»

Одной из целей создания общего фармацевтического рынка стран Евразийского Экономического Союза становится в первую очередь обеспечение высокого уровня качества и безопасности лекарственных препаратов, что значительно повышает конкурентные преимущества фармацевтической продукции, производимой на территории стран-членов ЕАЭС. В таком случае становится возможным выход фармацевтической продукции на мировой уровень.

Динамика объема производства лекарственных средств на протяжении 4 крайних лет демонстрирует достаточно высокий темп роста, который в 2018 году составил в процентном соотношении 113,97% объема производства предыдущего периода [4]

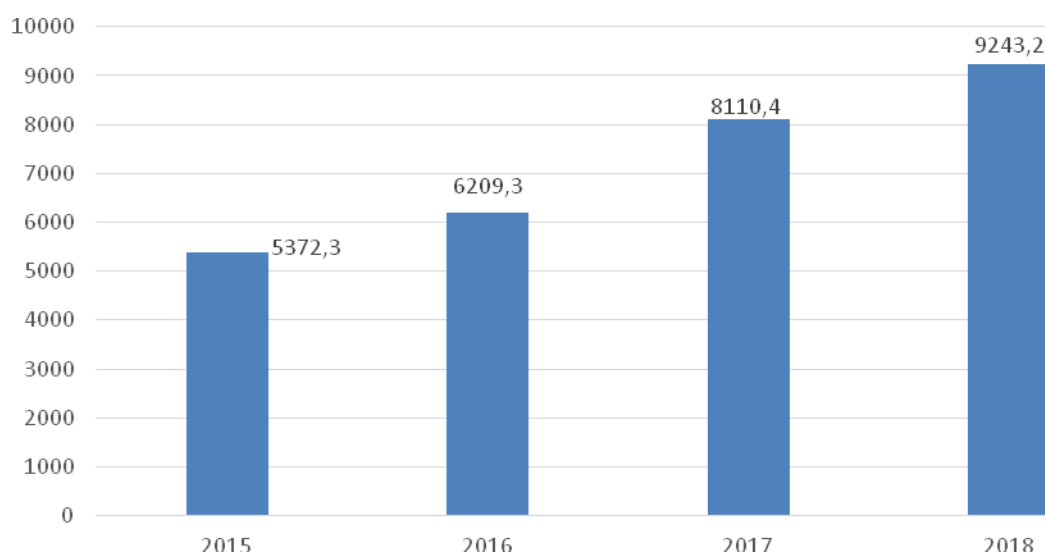


Рис. 1 Объем произведенной фармацевтической продукции в странах-членах ЕАЭС за период 2015-2018гг.,млн.долл.

Дальнейший рост по экспертным данным прогнозируется на уровне 5% вплоть до 2021 года. Такое сдерживание развития связано с целым рядом негативных факторов, а именно: повышением стоимости проведения научно-исследовательских и опытно-конструкторских работ, которые необходимы в связи с инновационной ориентированностью отрасли; ужесточением

регулирования обращения лекарственных средств (в том числе увеличением расходов на адаптацию к новым нормам обязательной сериализации ЛП); также сдерживающим фактором выступает существенное изменение расходов на здравоохранение в связи с реализацией концепции превентивной медицины. [3]

Если обратить внимание на структуру производства лекарственных средств в 2018 году в разрезе стран-членов ЕАЭС, то фармацевтический рынок характеризуется следующим. Производственным лидером стала Российская федерация с удельным весом в общем объеме производства фармацевтической продукции странами-членами ЕАЭС 90,8%, на Республику Беларусь приходится 6,5%, Республику Казахстан - 2,4%, Республику Армения 0,2%, Киргизскую Республику – 0,04%. Глядя на данную структуру производства можно говорить о том, что единый рынок позволит обеспечить максимально эффективную взаимную торговлю. [5]

Однако на пути построения общего фармацевтического рынка появляется множество аспектов, которое необходимо регламентировать для дальнейшей интеграции. К таким аспектам относятся:

- 1) Правовое регулирование регистрации ЛП, доклинических и клинических исследований
- 2) Ценообразование фармацевтической продукции внутри Союза
- 3) Процесс государственных закупок в рамках единого фармацевтического рынка
- 4) Обеспечение максимально комфортной адаптации производителей лекарственных средств к новому единому регулированию фармацевтической отрасли Союза. [2]

Решение данных аспектов приведет к несомненным преимуществам для всех игроков единого рынка. А именно:

ЭЛЕКТРОННЫЙ НАУЧНЫЙ ЖУРНАЛ «ВЕКТОР ЭКОНОМИКИ»

- 1) Увеличение доли качественных лекарственных препаратов, соответствующие нормам международных стандартов качества (таким как GMP)
- 2) Повышение точности прогнозирования рыночных отношений за счет прозрачности и предсказуемости
- 3) Повышение эффективности системы фармаконадзора
- 4) Возможность использования «эффекта масштаба» для снижения издержек на сертификацию новой продукции [3]

Заведующий Евразийским сектором ЦКЕМИ НИУ ВШЭ, Юрий Кофнер, говоря о перспективах развития единого фармацевтического рынка ЕАЭС, акцентирует внимание не только на интеграции внутри Евразийского экономического Союза, но и на более масштабном уровне международной координации Европейского Союза и Евразийского Экономического Союза.

Также особая роль отведена оцифровке фармрынка как перспективному направлению развития фармрынка стран-членов ЕАЭС путем создания общей IT-платформы.

Кроме того, подчеркнута необходимость решения вопросов нормативной гармонизации требований к защите данных в ЕАЭС. Для цифровой экономики будущего общие методы кодирования, шифрования и другие цифровые стандарты будут так же важны, как важны общие технические стандарты. [1]

Таким образом, ЕАЭС – крупный рынок для фармпроизводителей, численность пяти стран, входящих в данное объединение, составляет свыше 175 млн человек. В настоящий момент все население стран-участниц потребляет лекарственных средств на сумму 17 млрд долл., и эта сумма постоянно увеличивается. Отечественный фармацевтический рынок нуждается в активном совершенствовании инструментов надзора за

лекарственной безопасностью, поскольку эта система учитывает социальные и экономические аспекты развития всех без исключения государств. Общий фармацевтический рынок в перспективе облегчит импорт и расширит границы для экспорта качественных лекарственных препаратов путем гармонизация требований технической документации и безопасности внутри общего рынка.

Библиографический список:

1. Кофнер Ю. О развитии общего фармацевтического рынка ЕАЭС: рекомендации эксперта // Новостной портал EurAsia Daily [Электронный ресурс]. — Режим доступа — URL: <https://eadaily.com/ru/news/2019/04/29/o-razviti-obshchego-farmaceuticheskogo-rynka-eaes-rekomendacii-eksperta> (Дата обращения 22.11.2019)

2. Никишина В. Конкурентоспособностью на глобальных рынках медицинских технологий и услуг будет определяться лидерство страны в мировой экономике // Портал Евразийской экономической комиссии [Электронный ресурс]. — Режим доступа — URL: <http://www.eurasiancommission.org/ru/nae/news/Pages/30-10-2019-5.aspx> (Дата обращения 28.11.2019)

3. Клинические исследования на пути в ЕАЭС: вопросы нужно обсуждать // Портал «Новости GMP» [Электронный ресурс]. — Режим доступа — URL: <https://gmpnews.ru/2019/11/klinicheskie-issledovaniya-na-puti-v-eaes-voprosy-nuzhno-obsuzhdat/> (Дата обращения 17.11.2019)

4. Официальный сайт Аналитической компании RNC Pharma [Электронный ресурс]. — Режим доступа — URL: http://www.rncph.ru/news/24_12_2019 (Дата обращения 26.12.2019)

5. Производство фармацевтической продукции в ЕАЭС в 2018 году. Экспресс-информация // Фармацевтическое обозрение Казахстана [Электронный ресурс]. — Режим доступа — URL: <https://pharm.reviews/analitika/item/4387-proizvodstvo-farmatsevticheskoy-produktsii-v-eaes-v-2018-godu-ekspress-informatsiya> (Дата обращения 29.11.2019)

Оригинальность 95%