**Депутатский запрос Аманжоловой З.Ж.**

**министру здравоохранения и социального развития РК Дуйсеновой Т.Б.**

**Уважаемая Тамара Босымбековна!**

Наш депутатский запрос составлен на основании поступивших обращений от производителей экстемпоральных лекарственных препаратов. Это лекарственные препараты для внутреннего и наружного применения, которые не выпускаются заводами-изготовителями, и изготавливаются по требованиям лечебно-профилактических организаций, особенно в области родовспоможения и детства. В нашей стране насчитывается около 41 аптек, производящих такие лекарственные средства.

Приказом же Министра здравоохранения и социального развития РК от 15 июля 2016г. № 622 «Об утверждении Казахстанского национального лекарственного формуляра для лекарственного обеспечения в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи» регистрируются предельные цены на лекарственные средства в разрезе торговых наименований. Пунктом 25 Правил формирования цен на лекарственные средства и изделия медицинского назначения в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, утвержденных приказом министра здравоохранения и социального развития РК от 30 июля 2015г. № 639 «в случае отсутствия зарегистрированных цен на лекарственные средства в рамках ГОБМП, предельная цена не определяется и закуп в рамках ГОБМП, за исключением орфанных лекарственных средств, не осуществляется.». Таким образом, медицинские организации должны осуществлять закуп только тех лекарственных средств, которые имеют регистрационные удостоверения.

Однако в соответствии с подпунктом 1) пункта 2 статьи 71 Кодекса РК «О здоровье народа и системе здравоохранения», лекарственные препараты, изготовленные в аптеках, государственной регистрации не подлежат.

В вышеперечисленных приказах содержатся правовые коллизии, которые ущемляют интересы малого бизнеса, ведут к закрытию этого направления деятельности аптек, а также ограничивают права потребителей в жизненно необходимых лекарственных средствах.

Существующая система формирования национального формуляра не дает возможность включать экстемпоральную рецептуру в клинические протоколы диагностики и лечения, что ограничивает дальнейшее развитие данного направления аптечного производства.

В связи с этим, необходимо решить следующие вопросы:

1. провести мониторинг потребностей больничных организаций и необходимых объемов закупа экстемпоральных препаратов;

2. рассмотреть вопросы стимулирования деятельности производственных аптек, включив их продукцию в клинические протоколы диагностики и лечения;

3. внести изменения и дополнения в приказ Министра здравоохранения и социального развития РК от 30 июля 2015г. № 639 в части исключения государственной регистрации лекарственных средств, изготовленных в аптечных условиях.

На основании вышеизложенного, прошу Вас рассмотреть данный запрос и представить ответ в установленные законодательством сроки.

**Депутаты Мажилиса,**

**члены фракции партии «Нур Отан» З. Аманжолова**

 **Г. Иксанова**

 **И. Клименко**