

Предложения, подготовленные участниками Круглого стола  
«Новые подходы к профилактике, диагностике, лечению и реабилитации  
важнейших неинфекционных заболеваний на фоне коронавирусной инфекции  
COVID-19»

1. Ускорить реализацию плана мероприятий по поддержанию и расширению охвата иммунизации населения. В первоочередном порядке необходима обязательная вакцинация когорты взрослых лиц в возрасте 60 лет и старше, имеющих высокий и умеренный риск развития пневмококковой инфекции.

2. Внести изменения во временные методические рекомендации по диагностике профилактике, лечению и реабилитации новой коронавирусной инфекции COVID-19:

- в раздел профилактики внести методы неспецифической профилактики, с указанием как немедикаментозных способов профилактики, направленных на усиление иммунитета, так и медикаментозных, в частности включить препараты группы иммуномодуляторов;

- в разделе реабилитации дать рекомендации по медикаментозной терапии для восстановления функций организма, а именно внести раздел по иммунореабилитации, а также раздел по предупреждению отдаленных осложнений, связанных с развитием фиброза легких.

3. Разрешить использование быстрых антигенных тестов на выявление Sars-Covid19 не только в лабораториях, но и в аэропортах, вокзалах, предприятиях и в местах скопления людей силами медицинского персонала.

4. Обновить перечень технологий для быстрой регистрации, дополнив его цифровыми технологиями для удаленного мониторинга показателей здоровья пациентов из группы риска (непрерывный мониторинг глюкозы крови, артериального давления, показателей ритма сердца и т.п.). что позволит избежать возникновения осложнений и позволит снизить затраты, а также уменьшит нагрузку на медицинский персонал.

5. Проработать вопрос повышения доступности для пациентов, вне зависимости от региона их проживания, лекарственных препаратов, позволяющих обеспечить целевой уровень гликированного гемоглобина, как ключевого индикатора эффективности терапии сахарного диабета, в соответствии с клиническими рекомендациями по лечению сахарного диабета и назначением врача.

6. Включить в обследование работающего населения для групп риска исследование на тропонин, рекомендовать применение непрерывного мониторинга глюкозы.

7. Во исполнение поручений, утвержденных Председателем Правительства РФ по итогам 34-го заседания Консультативного совета по иностранным инвестициям, рекомендовать Минздраву России создать межведомственную рабочую группу по формированию предложений, направленных на совершенствование национального законодательства в целях снижения правовых барьеров и формирования дифференцированного подхода к включению инновационных лекарств в государственные программы, с

приглашением к участию в работе данной группы ведущих российских и зарубежных производителей инновационных лекарств.

8. На основе предложений межведомственной рабочей группы разработать и внести поправки в законодательство, обеспечивающие нормативное закрепление определения понятия «инновационный лекарственный препарат» и критерии отнесения к данной категории на основе оценки его терапевтической ценности; внедрение дифференцированного подхода к рассмотрению лекарственных препаратов, получивших статус «инновационный», включение инновационных лекарственных препаратов в перечни лекарственных препаратов для медицинского применения и заключение контрактов на поставку в рамках государственных программ, а также ускорения процедуры регистрации инновационных лекарственных препаратов, включая возможность рассмотрения документов в приоритетном порядке, сокращение сроков регистрации и экспертизы лекарственного препарата, установление пострегистрационных мер (регистрация на условиях).

9. Актуализировать и проработать вопросы внедрения и развития инновационных форм контрактов или альтернативных способов оплаты. Этот аспект становится крайне актуальным не только для РФ, но и в целом для мира в связи с появлением инновационно-передовых лекарственных препаратов. Особенно, принимая во внимания разработки в рамках развития генно-инженерной терапии.

10. Разработать процедуры внедрения инструментов обязательной ранней оценки для лекарственных препаратов и медицинских изделий, претендующих на получение мер государственной поддержки.

11. Рассмотреть возможность расширения межправительственного взаимодействия со странами региона Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения (ICH) в целях формирования института взаимного признания регистрации лекарственных препаратов со странами, не входящими в состав ЕАЭС.