

## ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ИННОВАЦИОННОГО РАЗВИТИЯ ОРГАНИЗАЦИЙ ХИМИКО-ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ

*М.М. Шоломицкая, аспирантка*

*Научный руководитель – В.И. Кудашов, д.э.н., профессор  
Белорусский государственный экономический университет*

Современная экономика, как свидетельствует практика всех без исключения стран мира, предполагает активное участие в ней государства как субъекта рыночных отношений, а также как регулирующего и управляющего органа. Учитывая специфические особенности страны, традиции и общие тенденции современного мирового развития в разных странах мира неодинаковым образом, строятся отношения между правительством и основными экономическими субъектами (предпринимателями и домохозяйствами). В разной мере реализуется и государственное вмешательство в экономические процессы. Но общая тенденция такова, что роль государства в экономике становится с ходом времени все более сложной и требует от правительственные органов все большей квалификации и переосмыслиния существующих проблем в области государственного регулирования [1, с. 36].

Необходимость государственного регулирования вызвано в первую очередь, конкретными потребностями страны, на основе изучения которых формируется экономическая политика и выстраивается механизм ее реализации, во-вторых – тем, что в настоящее время составной частью государственной социально-экономической политики является инновационная политика, которая направлена на создание благоприятного экономического климата для осуществления инновационной деятельности и является связующим звеном между сферой науки и задачами производства.

Особое место в системе государственного регулирования инновационного развития страны занимает химико-фармацевтическая промышленность, которая представляет собой важный сектор экономики любой страны и является критерием её экономического и социального развития, уровня благосостояния населения, т. к. развитую химико-фармацевтическую промышленность страны считают показателем высокой инновационности её экономики, потому как здесь пересекаются многие науки. И именно в этой отрасли сложнее всего наладить инновационный процесс, так как любая новая продукция испытывается непосредственно на человеке, а это не только дополнительные затраты времени и средств, но и огромные риски.

Одним из важнейших инструментов государственного регулирования инновационной деятельности в химико-фармацевтической промышленности являются законы и нормативно-правовые акты. Анализ нормативно-правовой базы в сфере обращения лекарственных средств и фармацевтической деятельности в Республике Беларусь, показал, что на 01.02.2011 г. в этой сфере действуют 410 нормативно-правовых актов (НПА), из них более 200 регламентируют вопросы, касающиеся здравоохранения, 50 НПА – вопросы таможенного, налогового законодательства и других аспектов правовой ответственности. Существенную роль в формировании эффективно действующей системы государственной поддержки и государственного стимулирования научной и инновационной деятельности отводится программным документам, которые определяют направления инновационного развития.

Так, в 1999 г. в целях наиболее полного обеспечения населения республики эффективными лекарственными средствами отечественного производства Совет Министров Республики Беларусь Постановлением № 421 от 25 марта 1999 г. одобрил Государственную программу развития фармацевтической промышленности Республики Беларусь на 1999-2005 гг., которая заложила основы динамичного развития отечественной фармацевтической промышленности, а также с целью создания новых современных конкурентоспособных лекарственных препаратов Правительством республики в 2005 г. утверждена Государственная научно-техническая программа «Новые лекарственные средства», Государственная программа «Фитопрепараты» [2] выполнение которых основано на эффективном комплексном использовании имеющейся в Республике Беларусь научно-технической базы.

Разработана и принят Советом Министров Республики Беларусь Государственная программа «Инновационные биотехнологии» на 2010 - 2012 годы и на период до 2015 года [3], Государственная программа по развитию импортозамещающих производств фармацевтических субстанций, готовых лекарственных и диагностических средств в Республике Беларусь на 2010-2014 годы и на

период до 2020 года [4], разработан проект Государственной программы развития фармацевтической промышленности Республике Беларусь на 2011-2015 годы.

Названные программные документы закладывают основы государственной поддержки и государственного стимулирования научной и инновационной деятельности и, как следствие, инновационного развития химико-фармацевтической промышленности Республики Беларусь.

Поэтому основная цель государственного регулирования химико-фармацевтической промышленности заключается в повышении социально-экономической эффективности функционирования сферы обращения лекарственных средств за счет оптимального сочетания конкретных механизмов согласования интересов различных участников фармацевтического рынка. Для достижения данной цели государственные органы управления в лице надлежащих служб проводят контроль качества производства и произведенного товара, осуществляют лицензирование фармацевтической деятельности, регистрацию и сертификацию препаратов, осуществляют регистрацию цен и введение предельных торговых надбавок, как в оптовом, так и в розничном звене, обеспечивают формирование единого правового поля для всех субъектов рынка и контролируют их деятельность.

Успешное осуществление инновационной деятельности в значительной мере зависит от финансовой поддержки. Основным источником финансирования расходов на реализацию мероприятий Государственной программы развития фармацевтической промышленности на 2011-2015 гг. являются средства республиканского и местных бюджетов, собственные средства организаций, кредитные ресурсы, средства инвесторов и прочие.

Общий объем финансирования мероприятий государственной программы составит 3 577 435,9 млн. руб., в том числе за счет средств республиканского бюджета – 2 145 000 млн. руб. (таблица).

Таблица – Потребность в финансировании мероприятий Государственной программы развития фармацевтической промышленности на 2011-2015 гг., млн. руб.

Наименование мероприятия	Годы					
	2011	2012	2013	2014	2015	Итого
Реализация инвестиционных проектов	266 474,5	713 889,4	719 210,7	674 551,2	396 410	2 770 535,9
Разработка и освоение производства лекарственных средств	65 000	26 000	17 000	18 000	18 000	144 000
Приобретение технологий производства лекарственных средств	9 700	50 000	200 000	200 000	200 000	659 700
Разработка и освоение производства фармацевтических субстанций	800	800	600	500	500	3 200
<b>Итого:</b>	<b>341 974,5</b>	<b>790 689,4</b>	<b>936 810,7</b>	<b>893 051,2</b>	<b>614 910</b>	<b>3 577 435,9</b>

Весьма существенным элементом государственной поддержки является формирование инновационной инфраструктуры. В связи с этим необходимо создать единый отраслевой научно-производственный центр, обеспечивающий постоянное развитие организаций в техническом, технологическом и финансово-экономическом направлениях. Целесообразно организовать на лицензионных условиях на территории Республики Беларусь современные малотоннажные производства субстанций, где будет выпускаться по 5-10 высокотехнологичных субстанций. Также в связи с невозможностью утилизировать изопропиловый спирт и другие отходы необходимо создать полигон для захоронения и уничтожения отходов фармацевтической продукции.

Таким образом, совершенствование государственного регулирования инновационной деятельности химико-фармацевтической промышленности является актуальным и необходимым, т. к. лекарственное обеспечение населения и организаций здравоохранения является одним из главных приоритетов в социальном и экономическом развитии республики, одним из факторов, обеспечивающих здоровье нации и демографическую безопасность государства.

## **Список использованных источников**

1. Государственное регулирование рыночной экономики / В. И. Кушлин [и др.]; под общ. ред. Кушлина В. И. – М.: Изд-во РАГС, 2002. – 832 с.
2. Об утверждении государственной народнохозяйственной программы развития сырьевой базы и переработки лекарственных и пряно-ароматических растений на 2005-2010 годы «Фитопрепараты»: постановление Совета Министров Респ. Беларусь, 5 июля 2005 г., № 749 // Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь. – 2005. – № 5/16235.
3. О Государственной программе «Инновационные биотехнологии» на 2010 - 2012 годы и на период до 2015 года: постановление Совета Министров Респ. Беларусь, 23 окт. 2009 г., № 1386 // Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь. – 2009. – № 5/30653.
4. О государственной программе по развитию импортозамещающих производств фармацевтических субстанций, готовых лекарственных и диагностических средств в Республике Беларусь на 2010-2014 годы и на период до 2020 года: постановление Совета Министров Респ. Беларусь, 2 дек. 2009 г., № 1566 // Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь. – 2009. – № 5/30834.