



HOTĂRÎRE

despre aprobarea Planului complex de acțiuni privind dezvoltarea ramurii
și industriei farmaceutice pentru anii 2004 - 2006

nr. 202 din 04.03.2004

Monitorul Oficial al R.Moldova nr.42-44/331 din 12.03.2004

* * *

Abrogat: 31.10.2012

[Hotărîrea Guvernului nr.796 din 25.10.2012](#)

Guvernul **HOTĂRĂȘTE:**

1. Se aprobă Planul complex de acțiuni privind dezvoltarea ramurii și industriei farmaceutice pentru anii 2004 - 2006 (se anexează).
2. Ministerul Sănătății și Ministerul Industriei vor coordona realizarea acțiunilor preconizate și vor informa anual Guvernul despre executarea Planului complex nominalizat.
3. Instituțiile și întreprinderile specificate vor realiza integral și în termenele stabilite acțiunile incluse în Plan.

PRIM-MINISTRU

Vasile TARLEV

Contrasemnată:

Viceprim-ministru

Valerian Cristea

Ministrul sănătății

Andrei Gherman

Ministrul economiei

Marian Lupu

Ministrul industriei

Mihail Garștea

Ministrul finanțelor

Zinaida Grecianii

Chișinău, 4 martie 2004.

Nr.202.

Aprobat
prin Hotărîrea Guvernului
nr.202 din 4 martie 2004

**Planul complex de acțiuni privind dezvoltarea ramurii
și industriei farmaceutice pentru anii 2004-2006**

Nr. d/r.	Denumirea acțiunilor	Termenul de executare	Responsabili	Efecte scontate
1	2	3	4	5
I. Dezvoltarea științei farmaceutice				
1.	Orientarea cercetărilor farmaceutice	Permanent	Ministerul Sănătății,	Producerea de

	fundamentale și aplicative în domeniul farmaciei și farmacologiei spre obținerea noilor substanțe ce vor servi drept materii prime pentru producerea medicamentelor, inclusiv cu utilizarea materiilor prime locale		Consiliul Suprem pentru Știință și Dezvoltare Tehnologică, Academia de Științe a Moldovei	medicamente autohtone la preț de cost redus
2.	Realizarea cercetărilor privind elaborarea formelor farmaceutice cu conținut de medicamente incluse în lista celor esențiale și vitale	Permanent	Ministerul Sănătății, Consiliul Suprem pentru Știință și Dezvoltare Tehnologică, Academia de Științe a Moldovei	Implementarea politicii medicamentelor esențiale
3.	Efectuarea cercetărilor de bioechivalență și farmacocinetică	Permanent	Ministerul Sănătății	Asigurarea eficienței medicamentelor
4.	Asigurarea studiului referitor la managementul medicamentelor de primă necesitate și esențiale	2004-2006	Ministerul Sănătății	Prezența pe piața farmaceutică a medicamentelor esențiale și vital necesare
5.	Pregătirea cadrelor științifice în domeniul farmaciei și farmacologiei	Permanent	Ministerul Sănătății, Consiliul Suprem pentru Știință și Dezvoltare Tehnologică	Sporirea calității resurselor umane în domeniul medicamentului

II. Dezvoltarea industriei farmaceutice naționale

6.	Orientarea întreprinderilor autohtone cu profil farmaceutic, biochimic și chimic spre producerea gamei de medicamente esențiale și de necesitate vitală, inclusiv a celor cuprinse în programele naționale cu destinație (antituberculoase, antidiabetice orale etc.)	Permanent	Ministerul Sănătății, Ministerul Industriei, Academia de Științe a Moldovei, întreprinderile farmaceutice autohtone	Optimizarea sortimentului produselor farmaceutice autohtone
7.	Crearea condițiilor pentru cooperare cu țările C.S.I., precum și cu Polonia, Bulgaria, România, Slovenia, Cehia, alte țări din Europa și Asia în vederea creării produselor farmaceutice competitive	2004-2006	Ministerul Industriei, întreprinderile de producție farmaceutică	Elaborarea produselor competitive
8.	Înfăptuirea măsurilor în vederea asigurării competitivității pe piața farmaceutică a medicamentelor autohtone: crearea de produse farmaceutice originale, a preparatelor medicamentoase noi, atragerea investițiilor în domeniul de cercetare-dezvoltare; implementarea concepției de reducere a cheltuielilor; cercetarea și implementarea produselor generice etc.	2004-2006	Întreprinderile farmaceutice autohtone, Ministerul Industriei, Ministerul Sănătății, Ministerul Economiei	Îmbunătățirea sortimentului de produse farmaceutice autohtone. Sporirea eficienței economice a întreprinderilor de producție farmaceutică
9.	Implementarea concepției privind asigurarea calității produselor farmaceutice fabricate de întreprinderile autohtone și lansate pe piață. Implementarea regulilor de bună practică de fabricație (GMP)	2004-2005	Ministerul Sănătății, producătorii autohtoni de medicamente	Sporirea calității și eficienței produselor farmaceutice autohtone
10.	Elaborarea și implementarea unor noi produse farmaceutice pe bază de materii prime locale	2004-2006	Academia de Științe a Moldovei, Ministerul Sănătății, producătorii	Îmbunătățirea și lărgirea sortimentului de produse farmaceutice autohtone

			autohtoni de medicamente	
11.	Finalizarea și acreditarea laboratorului pentru controlul calității medicamentelor din cadrul "Farmaco" S.A.	2004-2005	Ministerul Industriei, "Farmaco" S.A.	Asigurarea pieței farmaceutice cu medicamente autohtone de bună calitate
12.	Organizarea producerii preparatelor opoterapice și a fermenților în cadrul Combinatului de carne din Chișinău, în comun cu "Farmaco" S.A.	2005	Ministerul Industriei, Ministerul Sănătății, Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, Institutul de Microbiologie al Academiei de Științe a Moldovei	Consolidarea sistemului industriei farmaceutice naționale
13.	Conlucrarea cu donatorii în vederea atragerii asistenței tehnice externe pentru perfecționarea reglementărilor și instrumentelor politicii de stat în activitatea farmaceutică, în scopul asigurării calității medicamentelor, armonizării cadrului legislativ național cu reglementările specifice internaționale în acest domeniu	2004-2006	Ministerul Sănătății, Ministerul Economiei	Majorarea sortimentului de medicamente autohtone de bună calitate
14.	Asigurarea suportului necesar în atragerea investitorilor în scopul dezvoltării ramurii și industriei farmaceutice	Permanent	Ministerul Economiei, Organizația de Promovare a Exportului din Moldova, Ministerul Industriei, Ministerul Sănătății	Consolidarea sistemului de producție farmaceutică
15.	Crearea întreprinderilor mixte, holdingurilor, grupurilor financiar-industriale pentru producerea medicamentelor și altor produse de uz medical, precum și din țările occidentale, intensificarea cooperării de producție cu partenerii de peste hotare întru fabricarea produselor farmaceutice noi	2004-2006	Ministerul Industriei, Ministerul Economiei, întreprinderile farmaceutice autohtone	Consolidarea sistemului de producție farmaceutică
16.	Utilizarea colecțiilor de plante medicinale de care dispun Institutul de Genetică și Grădina Botanică a Academiei de Științe a Moldovei, Institutul pentru Porumb și Sorg și Universitatea de Stat de medicină și Farmacie "Nicolae Testemițanu", în scopul cercetării și producerii preparatelor autohtone de origine vegetală	2004-2006	Producătorii autohtoni de medicamente, Academia de Științe a Moldovei, Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, Ministerul Sănătății	Asigurarea pieței farmaceutice cu medicamente autohtone de bună calitate
17.	Utilizarea potențialului întreprinderii experimentale a Institutului de Chimie al Academiei de Științe a Moldovei pentru producerea substanțelor medicamentoase de sinteză	2004-2006	Academia de Științe a Moldovei, Ministerul Sănătății	Reducerea termenelor de implementare a medicamentelor noi
18.	Revitalizarea gospodăriilor de cultivare a plantelor medicinale și organizarea sistemului de colectare și distribuire	2004-2006	Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, Academia de Științe a Moldovei, Ministerul Sănătății	Îmbunătățirea sortimentului de medicamente de pe piața farmaceutică
III. Dezvoltarea sistemelor de aprovizionare farmaceutică a spitalelor și asistența farmaceutică a populației				

19.	Elaborarea și aprobarea sortimentului minim obligatoriu de seruri, vaccinuri și alte produse farmaceutice de necesitate vitală pentru unitățile medicale și farmaceutice, amplasate în diverse tipuri de localități	Semestrul I 2004	Ministerul Sănătății	Asigurarea securității cetățenilor, inclusiv în cazuri excepționale
20.	Crearea condițiilor pentru dezvoltarea continuă a recepturii extemporale în farmaciile comunitare ce realizează funcția de producere a medicamentelor	Semestrul I 2004	Ministerul Sănătății, farmaciile ce realizează funcția de producere a medicamentelor	Îmbunătățirea procesului de medicație și majorarea accesibilității medicamentelor
21.	Implementarea în activitatea farmaciilor comunitare a proiectelor Organizației Mondiale a Sănătății în domeniile combaterii deprinderilor negative și a bolilor: astm bronșic, diabet zaharat, hipertensiune arterială, HIV/SIDA și altele	2004-2006	Ministerul Sănătății	Îmbunătățirea asistenței farmaceutice a categoriilor respective de bolnavi. Efecte sociale
22.	Promovarea conceptului utilizării raționale a medicamentelor în condițiile asigurării medicale obligatorii	Permanent	Ministerul Sănătății	Utilizarea rațională a medicamentelor în condițiile asigurării medicale obligatorii
23.	Elaborarea și implementarea în spitale a sistemelor locale computerizate de gestionare a circulației medicamentelor în cadrul asigurărilor medicale obligatorii și facultative	Trimestrul IV, 2005	Ministerul Sănătății, autoritățile administrației publice locale	Asigurarea integrității valorilor materiale ce fac obiectul asigurărilor medicale
24.	Implementarea în instituțiile medicale a conceptului privind farmacia clinică	Trimestrul IV, 2004	Ministerul Sănătății	Sporirea efectelor farmacoterapiei în cadrul sectorului spitalicesc
25.	Asigurarea procesului de evidență a indicilor caracteristici pentru activitatea și dezvoltarea sistemului farmaceutic și crearea unui sistem unic informațional și statistic - parte componentă a sistemului C.S.I.	2004-2006	Ministerul Sănătății	Îmbunătățirea asistenței informaționale a tuturor specialiștilor
26.	Conlucrarea farmaciilor din republică cu producătorii autohtoni de medicamente în vederea aprovizionării acestora cu produse farmaceutice autohtone, diversificarea sortimentului	Permanent	Întreprinderile farmaceutice de producție autohtone, Ministerul Sănătății	Îmbunătățirea asistenței farmaceutice a populației
IV. Asigurarea calității medicamentelor de pe piața farmaceutică				
27.	Trecerea de la sistemul de control al calității medicamentelor la sistemul de asigurare a calității lor. În acest scop este necesar: de a perfecționa mecanismul de autorizare a punerii pe piață a medicamentelor; de a elabora și implementa regulile de bună practică (GXP): de laborator (GLP), în clinică (GCP), de fabricație (GMP), de distribuție (GDP), și în farmacii (GPP). Perfecționarea continuă a sistemului de stat al controlului și certificării medicamentelor autohtone și din import	2004-2006	Ministerul Sănătății, Ministerul Industriei, întreprinderile farmaceutice de producție autohtone	Prezența pe piața farmaceutică a medicamentelor de calitate garantată

28.	Construcția blocului de laboratoare al Institutului Național de Farmacie din contul surselor extrabugetare.	Trimestrele I 2004 - IV 2005	Ministerul Sănătății, Ministerul Finanțelor	Îmbunătățirea bazei tehnico-materiale a laboratoarelor Institutului Național de Farmacie
29.	Crearea, în comun cu celelalte țări-membre ale C.S.I. a sistemului informațional unic privind, activitatea farmaceutică, licențierea și acreditarea unităților farmaceutice, înregistrarea medicamentelor, calitatea medicamentelor, efectele adverse, utilizarea medicamentelor și altor produse de uz medical noi	Trimestrul III, 2004	Ministerul Sănătății	Asigurarea informațională reciprocă în domeniul medicamentelor
V. Armonizarea legislației farmaceutice a Republicii Moldova				
30.	Armonizarea principiilor și normelor legislației în domeniul medicamentului și activității farmaceutice cu standardele internaționale	2004-2006	Ministerul Sănătății	Perfecționarea legislației farmaceutice
31.	Elaborarea mecanismului de import a medicamentelor, vaccinurilor și altor preparate medicamentoase în cazuri de situații excepționale, epidemii, epizootii etc.	2004	Ministerul Sănătății	Asigurarea legalității măsurilor de protecție civilă în cazuri excepționale
32.	Implementarea în continuare a Acordului cu privire la asigurarea populației cu medicamente, vaccinuri și alte preparate imunobiologice, tehnică medicală și accesorii, semnat la 24 decembrie 1993 în orașul Așhabad și ratificat de către Republica Moldova prin Hotărârea Guvernului nr.1391 din 4 octombrie 2002	Permanent	Ministerul Sănătății	Îmbunătățirea asistenței cu medicamente
33.	Susținerea schimbului de experiență și informație cu statele C.S.I., inclusiv informarea prin rețeaua "Internet" despre cadrul legislativ în domeniul medicamentului și activității farmaceutice și modificările aplicate	Permanent	Ministerul Sănătății	Informatizarea reciprocă a specialiștilor