

ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ ФАРМАЦЕВТИКА ФАОЛИЯТИНИНГ
ДАВЛАТ ТОМОНИДАН ТАРТИБГА СОЛИНИШИ

Усманова Сабохат Собид қизи -
Ислом Каримов номидаги Тошкент давлат
техника университети 2-курс таянч докторанти

Аннотация: Мақолада Ўзбекистон Республикаси фармацевтика фаолиятининг давлат томонидан тартибга солиш масалалари муҳокама қилинади. Аҳолининг дори воситалари билан таъминланганлик даражаси жамият ижтимоий ривожланишининг асосий кўрсаткичи бўлганлиги сабабли фармацевтика саноати юқори технология ва илм-фан интенсивлигини талаб қилувчи ишлаб чиқариш жараёни ҳисобланади. Шунингдек, меъёрий-ҳуқуқий база, давлат томонидан қўллаб-қувватлаш ва маҳаллий фармацевтика саноатининг ривожланиш истиқболлари таҳлил қилинган, ҳамда, мамлакатда ушбу соҳани ривожлантиришга қаратилган давлат дастурлари кўриб чиқилган. Ташқи ва ички бозорда рақобатбардош, самарали ва хавфсиз маҳсулотларни ишлаб чиқаришга тўсқинлик қилаёткан асосий омиллар келтирилган.

Таянч тушунчалар: давлат томонидан тартибга солиш, фармацевтика фаолияти, миллий иқтисодиёт, давлат дастурлари, давлат томонидан қўллаб-қувватлаш, давлат назорати, халқаро стандартлар.

ГОСУДАРСТВЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ДЕЯТЕЛЬНОСТИ РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

Усманова Сабохат Собид қизи -
докторант 2 го курса Ташкентского государственного
технического университета им. Ислама Каримова

Аннотация: в статье рассматривается государственное регулирование фармацевтической деятельности Республики Узбекистан. Фармацевтика считается высокотехнологичным и наукоёмким производственным процессам в силу того, что именно уровень обеспеченности населения лекарственными средствами является главным показателем социального развития общества. Анализируется нормативно-правовая база, государственная поддержка и перспективы развития отечественной фармацевтической отрасли, а также рассмотрены государственные программы, направленные на развитие данной отрасли в стране. Выделены основополагающие факторы, сдерживающие возможности производства эффективной и безопасной фармацевтической продукции, конкурентоспособной на внешнем и внутреннем рынке.

Ключевые слова: государственное регулирование, фармацевтическая деятельность, национальная экономика, государственная поддержка, государственные программы, государственный контроль, международных стандарты.

STATE REGULATION OF PHARMACEUTICAL ACTIVITIES OF THE REPUBLIC OF UZBEKISTAN

Usmanova Sabokhat Sobid qizi -
2nd year basic doctoral (PhD) student of Tashkent State
Technical University named after Islam Karimov

Abstract: The article discusses the state regulation of pharmaceutical activities in the Republic of Uzbekistan. Pharmaceuticals are considered high-tech and science-intensive production processes due to the fact that it is the level of provision of the population with medicines that is the main indicator of the social development of society. The regulatory framework, state support and development prospects of the domestic pharmaceutical industry are analyzed, and state programs aimed at the development of this industry in the country are considered. The main factors that hinder the production of efficient and safe pharmaceutical products that are competitive in the external and internal markets are highlighted.

Key words: government regulation, pharmaceutical activities, national economy, government support, government programs, government control, international standards.

Введение. Фармацевтический рынок является быстроразвивающимся сектором мировой экономики. За последние два десятилетия рынок значительно вырос, а мировой доход за 2020 год составил 1,27 трлн долл. США.

Фармацевтика считается высокотехнологичным и наукоёмким производственным процессам в силу того, что именно уровень обеспеченности населения лекарственными средствами является главным показателем социального

развития общества и индикатором благосостояния. Исходя из высокой социальной значимости рынка фармацевтической продукции как во всем мире, так и в республике фармацевтическая деятельность контролируется и регулируется государством.

Государственное регулирование определяется как «воздействие государства в лице государственных органов на экономические объекты и процессы и участвующих в них лиц.

Государственное регулирование осуществляется, чтобы придать процессам организованный характер, упорядочить действия экономических субъектов, обеспечить соблюдение законов, государственных и общественных интересов» [1].

В силу специфики отрасли, государство должно здесь выступать в роли ключевого института, на котором лежит серьёзная управленческая ответственность за её эффективное функционирование в интересах потребителей. Обеспечение безопасности лекарственных средств, эффективный контроль объёма и качества расходов на лекарственные средства, сохранение стимулов для исследований и разработок и обеспечение постоянного притока на рынок новых инновационных препаратов являются главными направлениями государственного регулирования

Обзор литературы. Определением государственного регулирования экономики и оценкой её эффективности занимались такие учёные как А.Смит, Ф.Хайек, М. Фридмен, В.Ойкен, Э.Линдаль, Г.Мюрдаль, Дж.Кейнс, А.Пигу, Дж.Гелбрейт, Р.Лукас и другие.

Так по мнению австрийского экономиста Ф.А. Хайека государство должно выполнять лишь роль «ночного сторожа», не вмешиваясь в экономические процессы.[2] Вместе с Ф.Хайеком Экономист-неоклассик М. Фридмен развивает идеи экономического неолиберализма применительно к условиям второй половины XX – начала XXI вв. По их мнению, государство должно не просто поддерживать, но формировать условия, необходимые для эффективного функционирования рынка и предпринимательства. Главными условиями они считают охрану закона и порядка, защиту прав собственности, культивирование и защиту конкуренции, здоровое, неинфляционное денежное обращение, налоговую политику, стимулирующую предпринимательство. Экономика рассматривается ими как равновесная и относительно гармоничная система, которая ведет к благосостоянию общества, а всякое вмешательство государства в действия рыночных сил наносит им огромный ущерб[3].

По мнению А. Смита отсутствию государственного вмешательства и является оптимальным режимом функционирования рыночной экономической системы. Его идеи экономического либерализма впервые наиболее полно обоснованы в «Исследовании о природе и причинах богатства народов». Он утверждал, что лучший вариант для государства – это придерживаться политики невмешательства государства. [4]

Немецкий учёный Вальтер Ойкен (1891–1950) доказывал, что государство нельзя под-

пускать к планированию и регулированию экономического процесса, но в то же время оно необходимо для формирования элементов экономического порядка. Словом «порядок» он обозначил общепризнанные правовые и экономические нормы, явления и условия.[5]

Дж.М. Кейнс в своей книге «Общая теория занятости, процента и денег» он раскрыл причины ограниченности, снижения действенности механизма свободной конкуренции и глубочайшего кризиса перепроизводства 1929–1933 гг., доказав, объективную необходимость огосударствления разбалансированной экономики. В своем главном научном труде Дж. Кейнс исходил из того, что система свободного рынка лишена внутреннего механизма, обеспечивающего макроэкономическое равновесие. [6]

Методология исследования включает в себя количественную и качественную оценку государственного регулирования фармацевтической отрасли, выявление и анализ факторов, оказывающих влияние на научно-исследовательскую деятельность в фармацевтической отрасли республики.

Основная часть. После приобретения независимости в республике осуществлялись масштабные реформы во всех отраслях и сферах экономики. Эти изменения коснулись и фармацевтической отрасли. Первые годы независимости было разработана надежная нормативно-правовая база для устойчивого и динамичного развития фармацевтической деятельности. В 1993 году в республике был образован государственно-акционерный концерн «Узфармпром». Основными задачами концерна явились следующие:

- ❖ организация разработок и производство лекарств, осуществление мер по удовлетворению потребностей населения, лечебно-профилактических учреждений в лекарственных средствах, биопрепаратах, другой продукции медицинского и санитарно-гигиенического назначения;

- ❖ взаимодействие с республиканскими и местными органами государственной власти и управления по вопросам комплексного развития фармацевтической промышленности, совершенствования территориального размещения предприятий этой отрасли, проведения природоохранной политики;

- ❖ осуществление совместно с Министерством здравоохранения, другими министерствами и ведомствами единой научно-технической политики в области создания лекарственных средств и технологий их производства;

- ❖ разработка и последовательная реализация программы сокращения импорта лекарственных препаратов за счет увеличения их собст-

венного производства, совершенствования и расширения научно-технического и экономического сотрудничества с зарубежными партнерами. [7]

Государственное регулирование фармацевтического рынка реализуется через принятие законов и нормативных актов, устанавливающих нормы и правила в сфере обращения лекарств, а также через государственный надзор и контроль их выполнения. В целях эффективного функционирования фармацевтической деятельности и обеспечение населения страны качественными лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения были приняты следующие законодательные акты, регламентирующие фармацевтическую деятельность в республике:

1. Закон Республики Узбекистан «О сертификации продукции и услуг» (28 декабря 1993 г.)
2. Закон Республики Узбекистан «О защите прав потребителей» (26 апреля 1996 г.)
3. Закон Республики Узбекистан «О стандартизации» (29 августа 1996 г.)
4. Закон Республики Узбекистан «О метрологии» (29 августа 1996 г.)
5. Закон Республики Узбекистан «Об охране здоровья граждан» (29 августа 1996 г.)
6. Закон Республики Узбекистан «О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности» (25 апреля 1997 г.)
7. Закон Республики Узбекистан «О рекламе» (25 декабря 1998 г.)
8. Закон Республики Узбекистан «О наркотических средствах и психотропных веществах» (19 августа 1999 г.)
9. Закон Республики Узбекистан «О лицензировании отдельных видов деятельности» (25 мая 2000 г.)

Правительство Республики Узбекистан рассматривает здравоохранение как неотъемлемую часть программы национального развития, направленной на создание общества, где все граждане будут вести здоровый образ жизни. Лекарственные средства являются важным элементом в профилактике, диагностике и лечении болезней и поэтому обеспечение населения безопасными и эффективными лекарствами является одной из важных задач здравоохранения. В связи с этим 30 мая 1999 года была утверждена национальная лекарственная политика Республики Узбекистан. Основной целью которого является: обеспечение доступности для населения эффективных, качественных и безопасных лекарственных средств, их рациональное назначение и правильное использование. Основными задачами государственной лекарственной политики являются следующие:

- ❖ обеспечение доступности для населения эффективных, качественных и безопасных лекарственных средств;

- ❖ создание единой государственной системы контроля качества и регистрации лекарственных средств;

- ❖ развитие отечественной фармацевтической промышленности, создание рабочих мест в фармацевтическом секторе;

- ❖ обеспечение рационального использования лекарственных средств;

- ❖ совершенствование профессиональной подготовки фармацевтических кадров.[8]

Модернизация фармацевтической промышленности является одним из приоритетных направлений в республике. Реформирование фармацевтической отрасли призвано содействовать обеспечению лекарственной безопасности страны, модернизации фармацевтического сектора, созданию новых наукоемких и высокотехнологичных производств, росту экспорта фармацевтических товаров и услуг, стимулированию передовых научно-технических разработок и минимизации зависимости от внешних рынков. В связи с этим, постоянно усовершенствуется нормативно-правовая база, в период 2017-2021 гг. было принято 44 документа, направленных на реформирование фармацевтического сектора. Так, например, постановлением Президента Республики Узбекистан от 30 декабря 2019 года № ПП-4554 «О дополнительных мерах по углублению реформ в фармацевтической отрасли Республики Узбекистан», была утверждена концепция развития фармацевтической отрасли Республики Узбекистан в 2020-2024 годах (далее — Концепция). Согласно Концепции в Узбекистане планируется увеличить доли продукции отечественного производства фармацевтической отрасли на внутреннем рынке до 50% в стоимостном выражении к 2025 году, а ассортимент отечественной продукции — с нынешних 2500 до 4000 наименований, а также разработать проекты совместно с фармацевтическими предприятиями Индии, России, Украины, Китая, Венгрии, Болгарии и Словакии.

В целях стимулирования комплексного развития фармацевтической отрасли в Республике, утверждено постановление Президента Республики Узбекистан от 28 января 2020 года № ПП-4574 «О создании инновационного научно-производственного фармацевтического кластера «Tashkent pharma park». Основной целью которых является переход фармацевтической промышленности на инновационную модель развития, а также организация стабильной деятельности фармацевтической отрасли, направленной на обеспечение высокого уровня качества и эффективности фармакотерапии и

профилактики заболеваний населения, и в конечном итоге способствованию увеличения продолжительности и повышению качества жизни человека.

Также государство выступает инициатором создания свободно-экономических зон «Нукус-фарм», «Андижан-фарм», «Косонсой-фарм», «Бустонлик-фарм», «Паркент-фарм», «Зомин-фарм», и «Бойсун-фарм», «Сирдарё-фарм». Принятие Указа, прежде всего, будет способствовать развитию фармацевтической отрасли, поддержке производителей лекарственных средств и изделий медицинского назначения, насыщению отечественного рынка лекарственных средств высококачественными препаратами местного производства.

Правительством Республики Узбекистан приняты меры льготного налогообложения, в частности, производители лекарств освобождены от уплаты всех налогов сроком на 5 лет. Компании, реализующие проекты по созданию новых производств и реконструкции действующих, освобождаются от уплаты всех таможенных пошлин при ввозе технологического оборудования.

Государство, регулирует деятельность субъектов производства и распределения, применяя такие механизмы, как лицензирование фармацевтической деятельности и производства лекарственных средств, регистрация лекарственных средств и регулирование цен на фармацевтическую продукцию. Кроме того, государственный контроль при обращении лекарственных средств осуществляется посредством проверки соблюдения правил доклинических и клинических исследований, лабораторной практики, организации производства и контроля качества лекарственных средств, оптовой торговли лекарственными средствами, отпуска лекарственных препаратов, хранения и уничтожения лекарственных средств.[8]

Недостаточная организация работы по внедрению на отечественных предприятиях международных стандартов, в том числе требований надлежащей производственной практики (GMP), надлежащей практики фармаконадзора (GVP) и ISO 13485, которые регулируют систему управления качеством и безопасностью на фармацевтических предприятиях, ограничивает

возможности производства эффективной и безопасной фармацевтической продукции, конкурентоспособной на внешнем и внутреннем рынке. Переход фармацевтической отрасли на стандарты GMP приведет к формированию рынка качественных ЛС, оздоровлению фармацевтической промышленности в целом и движению к мировому уровню по качеству и номенклатуре выпускаемых препаратов.

Выводы и предложения. В заключение стоит отметить, что, фармацевтический рынок обеспечивает население страны социально значимой продукцией, поэтому, государственное регулирование фармацевтического рынка направлено прежде всего, на обеспечение прав граждан на эффективную и безопасную лекарственную продукцию. Именно государственное регулирование способствует динамичному развитию отрасли, обеспечивает благоприятный инвестиционный климат для реализации всех поставленных проектов, а налоговая политика республики стимулирует развитие отечественной фармацевтической отрасли.

Исходя из вышеперечисленного автором даётся следующие рекомендации:

- в области лекарственного обращения государство должно выступать регулятором и организатором фармацевтического рынка, при этом используя широкий спектр как административных, так и экономических мер регулирования;
- система государственного регулирования фармацевтической отрасли в первую очередь должна быть нацеленной, на улучшение качества жизни населения;
- налогово-бюджетная политика должна снизить барьеры для входа новых компаний, особенно биотехнологическим компаниям с высоким инновационным потенциалом;
- активное участие институтов, которые поддерживают эффективную реализацию государственных мер регулирования, но в то же время не создают излишних административных барьеров и являются достаточно транспарентными для бизнеса и населения. Также разработка новых законопроектов, позволяющие оптимизировать и облегчить данные процессы для всех сторон.

Источник и список используемой литературы

1. Райзберг Б.А., Лозовский Л.Ш., Стародубцева Е.Б. *современный экономический словарь*, 6-изд. Москва: ИНФРА-Маркус, 2011
2. Хайек Ф.А. *Пагубная самонадеянность. Ошибки социализма*. М., 1992. С. 29;
3. Фридмен М. *Если бы деньги заговорили*. М., 1998; Хансен Э. *Классики кейнсианства. Экономические циклы и национальный доход. Часть IV. Т.2. Экономические циклы и государственная политика*. М., 1992.
4. Смит А. *Исследование о природе и причинах богатства народов*. М., 1962.
5. Ойкен В. *Основы национальной экономики*. М., 1996.
6. Кейнс Дж.М. *Конец laissez-faire*. М., 2001.

7. Указ Президента Республики Узбекистан «Об образовании узбекского государственного акционерного концерна фармацевтической промышленности («Узфармпром»)», г.Ташкент, 2 июня 1993г., №УП-609
8. Национальная лекарственная политика Республики Узбекистан», утверждена министром здравоохранения и председателем правления государственного акционерного концерна "Узфарманоат" 30.05.1999 г
9. Постановление Президента Республики Узбекистан «О дополнительных мерах по углублению реформ в фармацевтической отрасли Республики Узбекистан», г. Ташкент, 30 декабря 2019 г., № ПП-4554
10. Постановление Президента Республики Узбекистан «О создании инновационного научно-производственного фармацевтического кластера «Tashkent pharma park» г. Ташкент, 28 января 2020 года № ПП-4574
11. Указ Президента Республики Узбекистан «О создании свободных экономических зон «Зомин-фарм», «Косонсой-фарм», «Сырдарё-фарм», «Бойсун-фарм», «Бустонлик-фарм» и «Паркент-фарм» №УП-5809 от 4.09.2019
12. Агарева А.Д. «Государственное регулирование деятельности субъектов фармацевтического рынка Российской Федерации», международный научный журнал «Вопросы экономики и управления», № 1 (03) / 2016
13. Усманова С.С. «Современное состояние фармацевтической промышленности Республики Узбекистан», научный журнал «Иқтисодиёт ва таълим», №6 2020
14. World trade report 2019. The future of the services trade. World trade organization.
15. Does Pharmaceutical Industry Boost Economic Growth? A Competitiveness-Related Approach. Muratoglu, G. / Journal of Yasar University, 2017, 12/48, 296-314
16. Айтъян Т.В. Особенности государственного регулирования фармацевтической отрасли в странах западной и центральной Европы. диссер.: Москва-2018

МАМЛАКАТИМИЗ ТЎҚИМАЧИЛИК САНОАТИ КОРХОНАЛАРИ РАҚОБАТБАРДОШЛИГИНИ БАҲОЛАШНИНГ УСЛУБИЙ МАСАЛАЛАРИ

Айтмуратова Барно Абдиқарим қизи -
Давлат божхона қўмитасининг Божхона институти курсанти
Юсунов Саидвали Шукруллаевич -
Давлат божхона қўмитасининг Божхона институти
“Иқтисодий ва ижтимоий фанлар” кафедраси доценти, PhD

Аннотация: Мақолада Ўзбекистон тўқимачилик саноати корхоналари рақобатбардошлигини баҳолашнинг услубий масалалари тадқиқ этилган. Шунингдек, компаниянинг рақобатбардошлигини баҳолашга нисбатан олти ёндашув, корхонанинг рақобатбардошлигини ошириш услубиёти қандай ёндашувларга асосланиб такомиллаштирилиши, Ушбу ёндашувга кўра маҳсулотнинг рақобатбардошлигини баҳолаш бир нечта босқичда амалга оширилиши келтирилган.

Таянч сўзлар: Саноат, инновацион бошқарув, инвестиция, бошқарув самарадорлиги, бошқариш тизими, саноат, тармоқ, стратегия, тактика, технология, хом ашё, товар, корхона, компания, рақобатбардошлик, қиёсий устунлик, концентрация, матрица усули, қиёсий таққослаш, истеъмол қиймати, истеъмол баҳоси, миллий стандартлар, экспорт, импорт.

МЕТОДОЛОГИЧЕСКИЕ ВОПРОСЫ ОЦЕНКИ КОНКУРЕНТОСПОСОБНОСТИ ПРЕДПРИЯТИЙ ТЕКСТИЛЬНОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ НАШЕЙ СТРАНЫ

Айтмуратова Барно Абдиқарим қизи -
Курсант Таможенногo институти
Государственногo таможенногo комитета
Юсунов Саидвали Шукруллаевич -
Доцент кафедры экономических и
социальных наук Таможенногo институти
Государственногo таможенногo комитета, PhD

Аннотация: В статье исследуются методологические вопросы оценки конкурентоспособности предприятий текстильной промышленности Узбекистана. В нем также описываются шесть подходов к оценке конкурентоспособности компании, какие подходы позволяют улучшить методологию конкурентоспособности предприятия и как оценивать конкурентоспособность продукта в несколько этапов.

Ключевые слова: промышленность, управление инновациями, инвестиции, эффективность управления, система управления, отрасль, сеть, стратегия, тактика, технология, сырье, бренд, предприятие, компания, конкурентоспособность, сравнительное преимущество, концентрация, матричный метод, сравнительное сравнение, потребительская стоимость, потребительские цены, национальные стандарты, экспорт, импорт.