**П О С Т А Н О В Л Е Н И Е**

**V РОССИЙСКОГО ГОМЕОПАТИЧЕСКОГО СЪЕЗДА**

***(Центральный дом ученых РАН г., г. Москва, 22.01.2016г.)***

Заслушав и обсудив доклады НП Национальный совет по гомеопатии, Российского гомеопатического общества (РГО), Российской гомеопатической ассоциации (РГА), Общественного объединения производителей гомеопатических лекарственных препаратов (ООПГЛП), посвященные анализу состояния и перспективам развития в стране гомеопатического метода лечения и гомеопатической фармации, совершенствованию их нормативной базы, проблемам профессиональной подготовки кадров, делегаты и участники Съезда из 52 субъектов Российской Федерации отмечают.

Прошло двадцать лет с момента принятия Минздравмедпромом России приказа № 335 от 29.11.1995г., повторно легализовавшего гомеопатию в РФ, после практического запрета в 1968г. (приказ Минздрава СССР № 610 от 07.08.1968г).

В течение первого десятилетия (1995 – 2005гг.) было сделано очень много для динамичного развития гомеопатии, как метода нашедшего широкое применение в практическом здравоохранении. Особое внимание уделялось организационно-методическим аспектам, созданию оптимальной системы лицензирования врачебной деятельности в области гомеопатии, вопросам профессиональной подготовки кадров и организации научных исследований.

За двадцать лет (1995 – 2015гг.) в стране было защищено более 200-от докторских и кандидатских диссертаций по 30-ти различным специальностям медицинских, фармацевтических, биологических наук, подтверждающих безопасность, эффективность и экономическую целесообразность гомеопатического метода и применения гомеопатических лекарственных средств в клинической практике.

К сожалению, в следующее десятилетие, особенно с 2010г., многое из достигнутого было утрачено. В настоящее время, врач, назначающий гомеопатическое лечение, бесправен в системе государственного здравоохранения, так как гомеопатический метод лечения исключен из системы лицензирования. Практически отсутствует организационно-методическое руководство со стороны Минздрава России. Из номенклатуры фармацевтических учреждений исключены гомеопатические аптеки, присутствовавшие в ней около 180 лет.

До настоящего времени не издана отечественная Гомеопатическая Фармакопея. Несмотря на постоянные обращения производителей гомеопатических лекарственных препаратов (ГЛП), принята нормативно-правовая база, не учитывающая особенности ГЛП, которая не дает возможность регистрировать новые ГЛП, перерегистрировать и т.д., что в итоге приводит к отчетливым преимуществам зарубежных производителей.

При сохранении этих и других негативных тенденций, российская гомеопатия подвергается опасности постепенного исчезновения. Чтобы избежать этого, необходима максимальная консолидация гомеопатического сообщества и его сторонников и более тесное взаимодействие с государственными регулирующими структурами. В связи с этим и было принято решении о проведении внеочередного V Российского гомеопатического съезда.

**V Российский гомеопатический съезд постановил:**

1. Одобрить организационную деятельность Национального совета по гомеопатии, РГА и РГО, подготовивших проведение Съезда.
2. Обратиться в Министерство здравоохранения РФ со следующими предложениями:

- в целях усиления организационно-методического руководства для дальнейшего развития гомеопатии в стране, создать при Министерстве здравоохранения РФ отдельное координирующее (экспертное) гомеопатическое общественное подразделение, а на местах (при необходимости) ввести должность внештатного главного специалиста (эксперта) по гомеопатии;

- ускорить выпуск отдельного тома Государственной фармакопеи, посвященного гомеопатическим препаратам;

- восстановить вид аптечного учреждения «Гомеопатическая аптека».

1. Обратиться в Министерство промышленности и торговли РФ и Министерство здравоохранения РФ с предложениями:

- совместными усилиями оптимизировать и гармонизировать нормативную базу в области обращения ГЛП (регистрации, производству и контролю качества гомеопатических лекарственных препаратов и фармацевтических субстанций и др.), с учетом правоприменительной практики в РФ, с целью исключения конкурентных преимуществ иностранных производителей;

- восстановить в Государственном реестре лекарственных средств исключенные без оснований фармацевтические субстанции, используемые в производстве гомеопатических препаратов, в соответствии с Приказом № 335 Минздравмедпрома РФ от 29.11.1995г., а также проработать возможность расширения их перечня, в том числе на листинговой основе, в рамках гармонизации с международными опытом и правоприменительной практикой.

- восстановить перечень, содержащихся ранее в Государственном реестре лекарственных средств и утраченных, гомеопатических лекарственных препаратов, разрешенных к обращению на рынке, путем процедуры преемственной последовательности (нотификации), согласно принятой международной практике.

- установить требования к системе регистрации и контроля качества фармацевтических субстанций и гомеопатических лекарственных препаратов с учетом особенностей, учитывая консолидированные предложения российских производителей;

- ввести (разработать) специальные требования по GMP для производства гомеопатических лекарственных препаратов, учитывающие особенности этих производств;

- подготовить и внести предложения по внесению поправок в статью 50 Федерального закона от 21 ноября 2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

1. Утвердить Национальный совет по гомеопатии, РГА и РГО в качестве постоянного исполнительного органа V Российского гомеопатического съезда и его полномочного представителя в органах исполнительной и законодательной власти, профессиональных общественных организациях на федеральном и региональном уровнях.
2. Поручить Национальному совету по гомеопатии, РГО, РГА:

- организовать активный мониторинг хода выполнения данного документа. В случае отсутствия реакции на внесенные предложения, оставить за гомеопатическим сообществом право обращения к Президенту Российской Федерации и в Правительство РФ;

- разработать, с учетом предложений участников Съезда, и выполнить план мероприятий по реализации принятых решений и о проделанной работе доложить VI Российскому гомеопатическому съезду;

- с участием всего гомеопатического сообщества, разработать концепцию и программу развития гомеопатии в России, организовать ее широкое обсуждение и представить проект VI Российскому гомеопатическому съезду;

- организовать эффективное сотрудничество с органами исполнительной и законодательной власти, с местными органами управления здравоохранения, активно используя в этих целях институт уполномоченных представителей;

- активизировать международное сотрудничество в области гомеопатии;

- планомерно расширять базу использования гомеопатического метода лечения и гомеопатических препаратов в практическом здравоохранении;

- организовать проведение VI Российского гомеопатического съезда в январе 2017 года в г. Москве.

1. Участники Съезда выражают уверенность в том, что российская гомеопатия преодолеет временные трудности своего развития и, при активной адресной поддержке государства, полностью реализует свои огромные потенциальные возможности.

Медицина вступает в следующую фазу своего развития, характеризующуюся максимальной интеграцией разработанных и апробированных в течение столетий традиционных систем и методов профилактики, диагностики и лечения заболеваний и современных научных достижений в медицине.

**Гомеопатический метод лечения, несомненно, должен занять достойное место среди терапевтических методов современной медицины.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Председатель Правления**  **НП Национальный совет**  **по гомеопатии** | **Карпеев А.А.** |
| **Первый заместитель**  **Председателя Правления,**  **Президент РГО** | **Мищенко В.С.** |
| **Первый заместитель**  **Председателя Правления,**  **Президент РГА** | **Замаренов Н.А.** |