

Обоснование невозможности соблюдения ограничения на допуск программного обеспечения (баз данных), происходящего из иностранных государств

В соответствии с требованиями Директивы правительства от 11.07.2016 №4972п-П13 ООО «УК «РОСНАНО» представляет обоснование невозможности соблюдения ограничения на допуск программного обеспечения (баз данных), происходящего из иностранных государств:

Процедура закупки: открытый запрос предложений (на ЭТП В2В-rusnano № 971431, Номер извещения на ЕИС: 31806148669)

Класс (классы) программного обеспечения: 04.05 «Поисковые системы» Классификатора программ для электронных вычислительных машин и баз данных, утвержденного приказом Министерства связи и массовых коммуникаций Российской Федерации от 31.12.2015 № 621 «Об утверждении классификатора программ для электронных вычислительных машин и баз данных».

Требования к функциональным, техническим и эксплуатационным характеристикам объекта закупки, которым не соответствуют программное обеспечение, базы данных, сведения о которых включены в Единый реестр российских программ для электронных вычислительных машин и баз данных:

1 Исполнитель должен предоставить специализированный интегрированный информационный сервис по состоянию и развитию мировой фармацевтической отрасли, клиническим исследованиям лекарственных средств и эпидемиологии заболеваний включая:

- фармацевтические препараты;
- R&D фармацевтических препаратов и их патентную защиту;
- компании фарминдустрии;
- коммерческие сделки между компаниями фарминдустрии;
- продажи фармацевтических препаратов;
- результаты клинических исследований фармацевтических препаратов;
- эпидемиологию заболеваний.

1.1 В части, касающейся фармацевтических компаний, база данных должна включать:

- описание компаний (не менее 65000);
- описание продуктовых портфелей компаний;
- текущее финансовое состояние компаний;

- исторические продажи препаратов и прогнозы продаж до 2023 г препаратов, выведенных на рынок и планирующихся к продажам в ближайшие 2-3 года;
- 1.2 В части, касающейся препаратов и их разработки, база данных должна включать:
- фармацевтические молекулярные мишени;
 - фармацевтические препараты (не менее 60000);
 - патенты на активные фармацевтические субстанции, их комбинации и их применение, а также технологии производства и формы использования;
 - фармакологические и токсикологические профили препаратов;
- 1.3 В части, касающейся коммерческих сделок между компаниями и продаж препаратов, база данных должна включать:
- описание сделок между фармацевтическими компаниями (не менее 100000 сделок, в том числе с раскрытой финансовой информацией не менее 60000 сделок);
 - интерактивную систему анализа сделок с возможностью фильтрации по компании, по типу и объёму сделки, а также по терапевтическому показанию и по стадии разработки препаратов;
 - обзоры по фармацевтическим рынкам и прогнозы по их развитию;
 - исторические продажи препаратов, начиная с 2006 г., и/или прогнозы продаж до 2023 г (всего не менее 2800).
- 1.4 В части, касающейся клинических исследований фармацевтических препаратов, база данных должна включать:
- описания не менее 210,000 клинических исследований, из них не менее 100,000 описаний должны содержать результаты исследований;
 - интерактивную систему анализа исследований с возможностью фильтрации по терапевтическим показаниям, целям и фазам исследований, биомаркерам, критериям результатов.
- 2 База клинических исследований должна интегрировать информацию из следующих источников: международные базы клинических исследований (Clinicaltrials.gov, Australia/NZ registry, EudraCT, ISRCTN, Japanese registries и другие, всего не менее 80), научную медицинскую литературу (представленную в Pubmed), презентации на ключевых научных конференциях и инвестиционных форумах, пресс релизы и открытые данные компаний.
- 3 В части, касающейся эпидемиологии, база данных должна включать данные по ежегодной заболеваемости и распространённости заболеваний, а также ассоциированной с ними смертности и инвалидизации.

4 Сервис в целом должен включать ряд инструментов, облегчающих аналитическую работу, и бесплатные консультации специалистов по использованию баз. Надёжность и качество данного сервиса должны быть проверены временем и подтверждены наличием подписчиков в лице ведущих международных фармацевтических компаний и венчурных фондов.

Подготовил:

А. Переломов Н.В.