

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
07.03.2018 № 459

**План-графік проведення заходів з відстеження результативності
прийнятих регуляторних актів Міністерства охорони здоров'я України на 2018 рік**

№ з/п	Дата та номер регуляторного акта	Назва регуляторного акта	Вид відстеження	Найменування структурного підрозділу відповідального за проведення відстеження	Строк виконання заходів	Вид даних
1	2	3	4	5	6	7
1.	Від 17.03. 2017 № 152	Постанова Кабінету Міністрів України «Про забезпечення доступності лікарських засобів»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції	Березень 2018	Статистичні
2.	Від 27.12.2017 № 1080	Постанова КМУ «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції	Грудень 2018	Статистичні
3.	Від 23.06.2017 №697	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про	Повторне	Управління фармацевтичної	Червень 2018	Статистичні

		внесення змін до наказу МОЗ України від 19 липня 2005 року № 360»		діяльності та якості фармацевтичної продукції		
4.	Від 01.08.2017 № 885	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до наказів Міністерства охорони здоров'я України від 11 лютого 2016 року № 84 та від 07 жовтня 2016 року №1050»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції	Серпень 2018	Статистичні
5.	Від 07.06.2012 № 4908-VI	Закон України «Про ратифікацію Конвенції Ради Європи про підроблення медичної продукції та подібні злочини, що загрожують охороні здоров'я»	Періодичне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських засобів Держлікслужби	Березень 2018	Статистичні
6.	Від 12.11.2014 № 601	Постанова Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління	Березень 2018	Статистичні

				якості лікарських засобів Держлікслужби		
7.	Від 30.11.2016 № 929	Постанова Кабінету Міністрів України «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)»	Базове	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління ліцензування Держлікслужби	Грудень 2018	Статистичні
8.	Від 30.12.2015 № 1163	Постанова Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України» (щодо внесення змін до Технічних регламентів, затверджених постановами Кабінету Міністрів України від 02.11.2013 № 753, 754 та 755)	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції, Управління інспектування відділ державного ринкового нагляду Держлікслужби	Липень 2018	Статистичні
9.	Від 23.12.2015 № 1101	Постанова Кабінету Міністрів	Повторне	Управління	Липень	Статистичні

		України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України» (щодо внесення змін до Технічних регламентів, затверджених постановами Кабінету Міністрів України від 02.11.2013 № 753, 754 та 755)		фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління інспектування відділ державного ринкового нагляду Держлікслужби	2018	
10.	Від 06.04.2016 № 282	Постанова Кабінету Міністрів України «Деякі питання ліцензування господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці І переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів,	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління інспектування відділ державного ринкового нагляду Держлікслужби	Грудень 2018	Статистичні

		психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку»				
11.	Від 23.03.2016 № 240	Постанова Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України» (щодо внесення змін до Технічних регламентів, затверджених постановами Кабінету Міністрів України від 02.11.2013 № 753, 754 та 755)	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління інспектування відділ державного ринкового нагляду Держлікслужби	Грудень 2018	Статистичні
12.	Від 12.02.2016 № 91	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 21 січня 2013 року № 39»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських засобів Держлікслужби	Березень 2018	Якісні
13.	Від 10.02.2017 № 122	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та	Грудень 2018	Статистичні

		ведення Реєстру осіб, відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг, форми повідомлень, переліку відомостей, які зберігаються в ньому, та режиму доступу до них»		якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління інспектування відділ державного ринкового нагляду Держлікслужби		
14.	Від 16.01.2013 № 23	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України»	Періодичне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських засобів Держлікслужби	I квартал 2018	Статистичні
15.	Від 16.01.2013 № 24	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення зміни до пункту 1.2 Порядку проведення галузевої атестації лабораторій з контролю якості та безпеки лікарських засобів»	Періодичне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських	Березень 2018	Статистичні

				засобів Держлікслужби		
16.	Від 22.04.2013 № 321	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про визначення понять «великі» та «особливо великі» розміри фальсифікованих лікарських засобів»	Періодичне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських засобів Держлікслужби	Березень 2018	Статистичні
17.	Від 01.10.2014 № 698	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку здійснення контролю за відповідністю імунобіологічних препаратів, що застосовуються в медичній практиці, вимогам державних і міжнародних стандартів»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських засобів Держлікслужби	Березень 2018	Статистичні
18.	Від 29.09.2014 № 677	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібною торгівлі»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України;	Березень 2018 року	Статистичні

				Управління якості лікарських засобів Держлікслужби		
19.	Від 12.12.2014 № 954	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення зміни до Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України»	Повторне	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських засобів Держлікслужби	Березень 2018	Статистичні
20.	Від 15.12.2016 № 1343	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження змін до Інструкції з оформлення матеріалів про адміністративні правопорушення законодавства України щодо забезпечення якості лікарських засобів»	Базове	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України; Управління якості лікарських засобів Держлікслужби	Березень 2018	Статистичні
21.	Від 11.02.2016 № 69	Постанова Кабінету Міністрів України «Про затвердження Критеріїв, за якими оцінюється ступінь ризику від провадження господарської	Періодичне	Управління ліцензування та контролю якості надання медичної	Липень 2018	Статистичні

		діяльності банків пуповинної крові, інших тканин і клітин людини згідно з переліком, затвердженим Міністерством охорони здоров'я, і визначається періодичність здійснення планових заходів державного нагляду (контролю) Міністерством охорони здоров'я»		допомоги		
22.	Від 02.03.2016 № 285	Постанова Кабінету Міністрів України «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики»	Періодичне	Управління ліцензування та контролю якості надання медичної допомоги	Липень 2018	Статистичні
23.	Від 02.03.2016 № 286	Постанова Кабінету Міністрів України «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності банків пуповинної крові, інших тканин і клітин людини згідно з переліком, затвердженим Міністерством охорони здоров'я України»	Періодичне	Управління ліцензування та контролю якості надання медичної допомоги	Липень 2018	Статистичні
24.	Від 05.02.2016 № 69	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про організацію клініко-експертної оцінки якості надання медичної допомоги та медичного	Періодичне	Управління ліцензування та контролю якості надання медичної допомоги	Червень 2018	Статистичні

		обслуговування»				
25.	Від 08.02.2017 № 68	Постанова Кабінету Міністрів України «Про внесення змін у додатки 1 і 2 до Порядку акредитації закладу охорони здоров'я»	Повторне	Управління ліцензування та контролю якості надання медичної допомоги	Травень 2018	Статистичні
26.	Від 27.11.2017 № 1477	Наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Державних санітарних норм і правил захисту населення від впливу електромагнітних випромінювань»	Базове відстеження	Управління громадського здоров'я	Жовтень 2018	Кількісні

Заступник Міністра

Роман ІЛІК