

**Звіт про періодичне відстеження результативності  
Закону України № 4908-VI від 07.06.2012 "Про ратифікацію Конвенції Ради  
Європи про підроблення медичної продукції та подібні злочини, що  
загрожують охороні здоров'я"**

**1. Вид та назва регуляторного акта, результативність якого відстежується**

Закон України № 4908-VI від 07.06.2012 "Про ратифікацію Конвенції Ради Європи про підроблення медичної продукції та подібні злочини, що загрожують охороні здоров'я" (далі – Закон).

**2. Назва виконавця заходів з відстеження**

Міністерство охорони здоров'я України.

**3. Цілі прийняття акта**

Закон розроблено Міністерством охорони здоров'я України спільно з Держлікслужбою, з метою виконання внутрішньодержавних процедур, необхідних для набрання чинності зазначеною Конвенцією відповідно до Закону України "Про міжнародні договори України".

**4. Строк виконання заходів з відстеження**

Відстеження результативності Закону здійснюється через 6 років з дня набрання ним чинності.

**5. Тип відстеження**

Періодичне відстеження.

**6. Методи одержання результатів відстеження**

Одержання результатів періодичного відстеження результативності Закону проводилося шляхом відстеження виконання домовленостей, передбачених метою Конвенції, а саме:

- забезпечення криміналізації певних дій;
- захисту прав населення України, установлених відповідно до цієї Конвенції;
- налагодження національного та міжнародного співробітництва.

**7. Дані та припущення, на основі яких відстежувалась результативність, а також способи одержання даних**

Відстеження результативності Закону здійснювалось шляхом аналізу вжитих законодавчих та інших заходів, що мають на меті:

- вдосконалення правового регулювання та встановлення відповідальності за злочини, пов'язані з фальсифікацією лікарських засобів;
- недопущення в обіг фальсифікованих лікарських засобів;
- налагодження міжнародного співробітництва між компетентними органами держав.

## **8. Кількісні та якісні значення показників результативності акта**

Якісними показниками результативності акта є:

- введення в Кримінальний кодекс України кримінальної відповідальності за фальсифікацію лікарських засобів;
- затвердження наказу МОЗ України від 22.04.2013 № 321 "Про визначення понять "великі" та "особливо великі" розміри фальсифікованих лікарських засобів";
- забезпечення взаємодії між Міністерством охорони здоров'я України, Держлікслужбою, правоохоронними та митними органами;
- налагодження обміну інформацією з міжнародними організаціями та регуляторними органами у сфері контролю якості лікарських засобів інших країн.

## **9. Оцінка результатів реалізації регуляторного акта та ступеня досягнення визначених цілей**

На підставі повторного відстеження результативності вищезазначеного регуляторного акту можна зробити висновок, що в цілому Закон відповідає поставленим цілям його прийняття та вимогам Закону України "Про лікарські засоби", Положенню про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2015 № 267 та Положенню про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647.

**В.о. Міністра охорони здоров'я України**

**У. СУПРУН**

" \_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ р