



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

05.06.2018

№ 1072

Про внесення змін до Плану діяльності
Міністерства охорони здоров'я
України з підготовки проектів
регуляторних актів на 2018 рік

На виконання статті 7 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності»

НАКАЗУЮ:

1. Унести зміни до Плану діяльності Міністерства охорони здоров'я України з підготовки проектів регуляторних актів на 2018 рік, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 12 січня 2018 року № 62 (далі – План), доповнивши його новими позиціями, що додаються.

2. Управлінню координації центрів реформ забезпечити оприлюднення змін до Плану на офіційному веб-сайті Міністерства охорони здоров'я України.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Ілика Р.Р.

В.о. Міністра

У. СУПРУН

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони здоров'я
України

«05» червня 2018 року № 1072

**Зміни до Плану діяльності Міністерства охорони здоров'я України з
підготовки проектів регуляторних актів на 2018 рік**

№	Вид та назва регуляторного акта	Обґрунтування необхідності прийняття проекту регуляторного акта	Строк підготовки	Найменування підрозділу, відповідального за розроблення проекту акта
	Проект наказу МОЗ України «Про внесення змін до Правил утилізації та знищення лікарських засобів»	Проект наказу розроблено з метою удосконалення порядку утилізації та знищення неякісних, фальсифікованих та незареєстрованих лікарських засобів, у тому числі тих, термін придатності яких закінчився.	II–III квартали 2018 року	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції, Держлікслужба
	Проект наказу МОЗ України «Про внесення змін до Інструкції з оформлення матеріалів про адміністративні правопорушення законодавства України щодо забезпечення якості лікарських засобів»	Проект наказу розроблено відповідно до статті 15 Закону України «Про лікарські засоби», статей 4, 5 Закону України «Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності» з метою використання при проведенні перевірок дотримання суб'єктом господарської діяльності вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів	II–III квартали 2018 року	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції, Держлікслужба

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності
та якості фармацевтичної продукції**

Т. Ляковський