

**Звіт про періодичне відстеження результативності
наказу Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242
«Про затвердження Правил утилізації та знищення лікарських засобів»**

1. Вид та назва регуляторного акта, результативність якого відстежується

Наказ Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242 «Про затвердження Правил утилізації та знищення лікарських засобів», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 18 травня 2015 року за № 550/26995 (далі - Наказ).

2. Назва виконавця заходів з відстеження
Міністерство охорони здоров'я України.

3. Цілі прийняття акта

Наказ розроблено у відповідності до законів України «Про лікарські засоби» та «Про відходи», з метою удосконалення порядку утилізації та знищення неякісних, фальсифікованих та незареєстрованих лікарських засобів, у тому числі тих, термін придатності яких закінчився.

4. Строк виконання заходів з відстеження

Відстеження результативності цього регуляторного акта здійснено через 8 років та 3 місяці з дня набрання ним чинності.

5. Тип відстеження

Періодичне відстеження.

6. Методи одержання результатів відстеження

Одержання результатів періодичного відстеження проводилося шляхом аналізу порядку утилізації та знищення лікарських засобів, що не підлягають подальшому використанню.

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

Відстеження результативності акту здійснювалось шляхом аналізу порядку утилізації та знищення лікарських засобів, що не підлягають подальшому використанню.

8. Кількісні та якісні значення показників результативності акта

Якісними показниками результативності є:

- впровадження єдиних вимог до суб'єктів господарювання, які мають лікарські засоби, що не підлягають подальшому використанню, у тому числі ті, термін придатності яких закінчився, в частині вжиття ними заходів щодо вилучення таких лікарських засобів з обігу та їх передачі для проведення

утилізації та знищення суб'єктам господарювання, що мають відповідну ліцензію на провадження господарської діяльності у сфері поводження з небезпечними відходами;

- впровадження звітності всіма суб'єктами господарювання щодо утилізації та знищення неякісних, фальсифікованих та незареєстрованих лікарських засобів, у тому числі тих, термін придатності яких закінчився, що надає можливість проведення перехресного контролю центральним органом виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері контролю якості та безпеки лікарських засобів, та центральним органом виконавчої влади, який видає ліцензію на провадження господарської діяльності у сфері поводження з небезпечними відходами.

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

На підставі періодичного відстеження результативності вищезазначеного регуляторного акту можна зробити висновок, що в цілому наказ Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242 «Про затвердження Правил утилізації та знищення лікарських засобів» відповідає поставленим цілям його прийняття та вимогам законів України «Про лікарські засоби» та «Про відходи».

Міністр охорони здоров'я України

Віктор ЛЯШКО

« ____ » _____ 2023 р.