

**Порівняльна таблиця змін**  
**до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 22 липня 2009 року № 529 «Про створення формулярної системи**  
**забезпечення лікарськими засобами закладів охорони здоров'я»**

Зміст чинного наказу МОЗ № 529	Зміни, що пропонуються до наказу МОЗ № 529	Пояснення змін
<b>У розділі 2 Методики створення формулярів лікарських засобів</b>		
3. До складу консультативно-експертної групи з розробки Державного формуляра залучаються головні позаштатні спеціалісти МОЗ України, співробітники науково-дослідних установ, підпорядкованих МОЗ України та АМН України, інші фахівці галузі.	3. До складу консультативно-експертної групи з розробки Державного формуляра залучаються <b>члени груп експертів МОЗ України</b> , співробітники науково-дослідних установ, підпорядкованих МОЗ України та АМН України, інші фахівці галузі.	Приведення у відповідність до наказу МОЗ України від 21.03.2017 № 302 «Про затвердження Положення про групи експертів МОЗ України»
Дана норма відсутня	<b>7.3.4. Рекомендаціями ВООЗ щодо сприяння раціональному використанню лікарських засобів</b>	Така альтернатива передбачає, що: джерела наукової інформації, в яких консультативно-експертні групи здійснюють пошук даних під час відбору лікарських засобів для включення до Державного формуляра лікарських засобів, будуть доповнені Рекомендаціями ВООЗ щодо сприяння раціональному використанню лікарських

		засобів
Абзац третій підпункту 14.2. пункту 14: ** - лікарський засіб включено до Переліку лікарських засобів, дозволених до застосування в Україні, які відпускаються без рецептів з аптек та їх структурних підрозділів, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06 травня 2014 року № 303, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 23 травня 2014 року за № 530/25307;	Абзац третій підпункту 14.2. пункту 14: ** - лікарський засіб включено до Переліку лікарських засобів, дозволених до застосування в Україні, які відпускаються без рецептів з аптек та їх структурних підрозділів, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України.	У зв'язку із регулярним оновленням Переліку лікарських засобів, який затверджується наказом МОЗ України з метою упорядкування відпуску лікарських засобів з аптек та їх структурних підрозділів
[П] - лікарський засіб включено до Переліку лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, які можуть закуповувати заклади й установи охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 5 вересня 1996 року № 1071 (зі змінами).	<b>Виключити</b>	У зв'язку із втратою чинності постанови КМУ від 5 вересня 1996 року № 1071
Абзац сьомий підпункту 14.2 пункту 14 ВООЗ - лікарський засіб включено до Базового формуляра ВООЗ	Абзац сьомий підпункту 14.2 пункту 14 ВООЗ – лікарський засіб включено до Базового <b>переліку основних лікарських засобів ВООЗ</b>	Назву приведено у відповідність до назви WHO Model Lists of Essential Medicines
19.3. Відповідно до постанови Кабінету	<b>19.3. Відповідно до постанови Кабінету</b>	У зв'язку із втратою

<p>Міністрів України від 15.10.2004 № 1378 "Деякі питання щодо забезпечення участі громадськості у формуванні та реалізації державної політики", з метою проведення громадського обговорення Державного формуляра електронна версія його проекту розміщується на сайтах МОЗ України (<a href="http://www.moz.gov.ua">www.moz.gov.ua</a>) та ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (<a href="http://www.pharma-center.kiev.ua">www.pharma-center.kiev.ua</a>) протягом 1 місяця. Допускається публікація проекту Державного формуляра у засобах масової інформації.</p>	<p><b>Міністрів України від 03.11.2010 № 996 «Про забезпечення участі громадськості у формуванні та реалізації державної політики», з метою проведення громадського обговорення Державного формуляра електронна версія його проекту розміщується на сайтах МОЗ України (<a href="http://www.moz.gov.ua">www.moz.gov.ua</a>) та ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (<a href="http://www.dec.gov.ua">www.dec.gov.ua</a>) протягом 1 місяця. Допускається публікація проекту Державного формуляра у засобах масової інформації.</b></p>	<p>чинності постанови Кабінету Міністрів України від 15.10.2004 № 1378 «Деякі питання щодо забезпечення участі громадськості у формуванні та реалізації державної політики» та зміни вебсайту</p>
<p>Підпункт 2.2.2 розділу 2 додатка 3 економічні дослідження:</p>	<p>Підпункт 2.2.2 розділу 2 додатка 3 економічні дослідження в світі та Україні:</p>	<p>Впровадження рекомендацій ВООЗ щодо сприяння раціональному використанню лікарських засобів.</p>
<p><b>У розділі 3 Положення про Державний формуляр лікарських засобів</b></p>		
<p>Дане положення відсутнє</p>	<p><b>2.32. Додаток 11. Рекомендації ВООЗ щодо сприяння раціональному використанню лікарських засобів</b></p>	<p>Впровадження рекомендацій ВООЗ щодо сприяння раціональному використанню лікарських засобів.</p>
<p><b>У Положенні про локальний формуляр лікарських засобів закладу охорони здоров'я</b></p>		
<p>5.1. Локальний формуляр розробляється</p>	<p>5.1. Локальний формуляр розробляється</p>	<p>Приведення у відповідність</p>

фармакотерапевтичною комісією закладу охорони здоров'я на основі Державного та регіонального формулярів лікарських засобів, уніфікованих та локальних протоколів медичної допомоги (за наявності останніх).	фармакотерапевтичною комісією закладу охорони здоров'я на основі Державного та регіонального формулярів лікарських засобів, уніфікованих, <b>локальних і нових клінічних протоколів медичної допомоги (за наявності останніх двох).</b>	до наказу МОЗ України від 29.12.2016 № 1422 «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року № 751»
Дане положення відсутнє	<b>5.3. Переважною лікарською формою для включення лікарського засобу до локального формуляра закладу охорони здоров'я є пероральна. У разі включення або призначення парентеральних форм лікарського засобу, надаються обґрунтування випадків застосування та фінансово-економічний розрахунок додаткових фінансових навантажень та роботи персоналу (за наявності)</b>	Для пріоритетного застосування не ін'єкційних (пероральних) форм лікарських засобів, рекомендованих до застосування джерелами, вказаними у Методиці створення формулярів лікарських засобів.
<b>У розділі 3 Положення про Центральний формулярний комітет Міністерства охорони здоров'я</b>		
2. Склад Центрального формулярного комітету затверджується наказом МОЗ України. У своїй роботі Центральний формулярний комітет підзвітний заступнику Міністра охорони здоров'я України відповідно до розподілу функціональних обов'язків. До складу Центрального формулярного комітету входять керівники та/або працівники структурних підрозділів МОЗ України з питань медичної допомоги, якості її	2. Склад Центрального формулярного комітету затверджується наказом МОЗ України. У своїй роботі Центральний формулярний комітет підзвітний заступнику Міністра охорони здоров'я України відповідно до розподілу функціональних обов'язків. До складу Центрального формулярного комітету входять керівники та/або працівники структурних підрозділів МОЗ України з питань медичної допомоги, якості її надання; фармацевтичної діяльності, а також працівники державного підприємства «Державний експертний	Удосконалення Положення про Центральний формулярний комітет Міністерства охорони здоров'я України, затверджений наказом МОЗ України від 22.07.2009 № 529 «Про створення формулярної системи забезпечення лікарськими засобами закладів охорони

надання; фармацевтичної діяльності, а також працівники державного підприємства «Державний експертний центр МОЗ України», науково-дослідних установ, підпорядкованих МОЗ України та Національній академії медичних наук України (за згодою).	центр МОЗ України», науково-дослідних установ, підпорядкованих МОЗ України та Національній академії медичних наук України, <b>вищих медичних навчальних закладів</b> (за згодою).	здоров'я»
3. Центральний формулярний комітет очолює голова Центрального формулярного комітету (далі - Голова).	3. Центральний формулярний комітет очолює та <b>координує його діяльність</b> голова Центрального формулярного комітету (далі - Голова).	Удосконалення Положення про Центрального формулярний комітет Міністерства охорони здоров'я України, затверджений наказом МОЗ України від 22.07.2009 № 529 «Про створення формулярної системи забезпечення лікарськими засобами закладів охорони здоров'я»
7. У засіданнях Центрального формулярного комітету можуть брати участь головні позаштатні спеціалісти МОЗ України, провідні фахівці науково-дослідних установ, підпорядкованих МОЗ України та Національній академії медичних наук України (за згодою), представники лікарських професійних асоціацій, пацієнтських, релігійних організацій, що запрошені з ініціативи	7. У засіданнях Центрального формулярного комітету можуть брати <b>члени груп експертів МОЗ України</b> , провідні фахівці науково-дослідних установ, підпорядкованих МОЗ України та Національній академії медичних наук України (за згодою), <b>вищих медичних навчальних закладів</b> , представники лікарських професійних асоціацій, пацієнтських, релігійних організацій, що запрошені з ініціативи Центрального формулярного комітету. Запрошені учасники	Удосконалення Положення про Центрального формулярний комітет Міністерства охорони здоров'я України, затверджений наказом МОЗ України від 22.07.2009 № 529 «Про створення формулярної системи забезпечення лікарськими

Центрального формулярного комітету. Запрошені учасники засідання беруть участь в голосуванні з правом дорадчого голосу.	засідання беруть участь в голосуванні з правом дорадчого голосу.	засобами закладів охорони здоров'я»						
12. Центральний формулярний комітет під час виконання покладених на нього завдань залучає до роботи головних позаштатних спеціалістів МОЗ України, провідних фахівців галузі, а також науково-дослідні установи, підпорядковані МОЗ України та Академії медичних наук України (за згодою).	12. Центральний формулярний комітет під час виконання покладених на нього завдань залучає до роботи <b>членів груп експертів МОЗ України</b> , провідних фахівців галузі, а також науково-дослідні установи, підпорядковані МОЗ України та Академії медичних наук України (за згодою).	Приведення у відповідність до наказу МОЗ України від 21.03.2017 № 302 «Про затвердження Положення про групи експертів МОЗ України»						
<b>Зміни до Положення про формулярні комітети Міністерства охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурних підрозділів з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій</b>								
<b>У розділі 3:</b> 3. Комітети формуються з представників Міністерства охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурних підрозділів з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, штатних і позаштатних головних спеціалістів.	<b>У розділі 3:</b> 3. Комітети формуються з представників Міністерства охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурних підрозділів з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, <b>штатних головних спеціалістів і членів груп експертів структурних підрозділів з питань охорони здоров'я.</b>	Приведення у відповідність до вимог ВООЗ та наказу МОЗ України від 21.03.2017 № 302 «Про затвердження Положення про групи експертів МОЗ України»						
<b>У Додатку до Положення</b> <table border="1"> <tr> <td>1.2</td> <td>Наявність у складі формулярного комітету Міністерства охорони здоров'я Автономної</td> <td></td> </tr> </table>	1.2	Наявність у складі формулярного комітету Міністерства охорони здоров'я Автономної		<b>У Додатку до Положення</b> <table border="1"> <tr> <td>1.2</td> <td>Наявність у складі формулярного комітету Міністерства охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурних підрозділів з</td> <td></td> </tr> </table>	1.2	Наявність у складі формулярного комітету Міністерства охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурних підрозділів з		Приведення у відповідність до наказу МОЗ України від 21.03.2017 № 302 «Про затвердження Положення про групи експертів МОЗ
1.2	Наявність у складі формулярного комітету Міністерства охорони здоров'я Автономної							
1.2	Наявність у складі формулярного комітету Міністерства охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурних підрозділів з							

<p>Республіки Крим, структурних підрозділів з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій головного спеціаліста відповідного структурного підрозділу з питань охорони здоров'я за спеціальністю "терапія"</p>		<p>питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій <b>члена групи експертів</b> відповідного структурного підрозділу з питань охорони здоров'я за спеціальністю "терапія"</p>		<p>України»</p>
<p><b>У Додатку до Положення</b></p>		<p><b>У Додатку до Положення</b></p>		<p>Приведення у відповідність до наказу МОЗ України від 29.12.2016 № 1422 «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року № 751»</p>
<p><b>ІС 14</b> Наявність локальних протоколів медичної допомоги у кожному закладі охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, областей, міст Києва та Севастополя</p>		<p><b>ІС 14</b> Наявність локальних та нових клінічних протоколів медичної допомоги у кожному закладі охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, областей, міст Києва та Севастополя</p>		
<p><b>У Положенні про фармакотерапевтичну комісію закладу охорони здоров'я</b></p>				
<p><b>У розділі 2</b> 1. Розробка локального формуляра лікарських засобів закладу охорони здоров'я на основі Державного формуляра та відповідного регіонального формуляра лікарських засобів, уніфікованих та локальних протоколів</p>	<p><b>У розділі 2</b> 1. Розробка локального формуляра лікарських засобів закладу охорони здоров'я на основі Державного формуляра та відповідного регіонального формуляра лікарських засобів, <b>медико-технологічних документів</b> (за наявності останніх).</p>	<p>Приведення у відповідність до наказу МОЗ України від 28.09.2012 № 751 «Про створення та впровадження медико-технологічних документів зі стандартизації медичної</p>		

<p>медичної допомоги (за наявності останніх).</p>		<p>допомоги в системі Міністерства охорони здоров'я України»</p>
<p>3. Оптимізація використання лікарських засобів в закладі охорони здоров'я за допомогою оцінки їх застосування, безпеки, удосконалення призначення лікарських засобів.</p>	<p>3. Оптимізація використання лікарських засобів в закладі охорони здоров'я за допомогою оцінки їх застосування, безпеки, удосконалення призначення лікарських засобів, <b>проведення оцінки обсягів потреби закладів охорони здоров'я у лікарських засобах.</b></p>	<p>Приведення у відповідність до наказу МОЗ України від 11.07.2017 № 782 «Про затвердження Порядку визначення обсягів потреби в закупівлі лікарських засобів закладами і установами охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів»</p>
<p><b>Положення про застосування Національного переліку основних лікарських засобів під час організації процесу забезпечення населення лікарськими засобами в закладах і установах охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів, затверджене наказом Міністерства охорони здоров'я України 17 липня 2017 р. № 801, зареєстроване в Міністерстві юстиції України 03 серпня 2017 р. за № 952/30820</b></p>		
<p>... Додаток 2 «Пояснення стосовно форм випуску лікарських засобів, включених до національного переліку основних лікарських засобів»  I. Лікарські форми для перорального медичного застосування ...</p>	<p>... Додаток 2 «Пояснення стосовно форм випуску лікарських засобів, включених до національного переліку основних лікарських засобів»  I. Лікарські форми для перорального медичного</p>	<p>Впровадження рекомендацій ВООЗ щодо сприяння раціональному використанню лікарських засобів.</p>



<b>Примітка відсутня</b>	застосування ... <hr/> <b>Примітка. Є пріоритетною формою при застосуванні під час лікування.</b>	
--------------------------	---	--

**Генеральний директор  
Фармацевтичного директорату**

**О. КОМАРІДА**