

ЗВІТ про результати проведення публічного громадського обговорення проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо визнання результатів оцінки відповідності»

1. Найменування органу виконавчої влади, який проводив обговорення: Міністерство охорони здоров'я України.

2. Зміст питання або назва проєкту акта, що виносилися на обговорення: На обговорення виносився проєкт постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо визнання результатів оцінки відповідності» (далі – проєкт постанови), який розроблено з метою попередження можливих ускладнень із введенням в обіг та/або експлуатацію на території України медичних виробів, медичних виробів для діагностики *in vitro* та активних медичних виробів, які імплантують, щодо яких проведено оцінку відповідності призначеним органом з оцінки відповідності шляхом визнання проведеної оцінки відповідності іноземними акредитованими органами з оцінки відповідності.

3. Інформація про осіб, що взяли участь в обговоренні: Громадське обговорення проводилося у формі електронних консультацій, відповідей на телефонні дзвінки.

Проєкт постанови опубліковано 06 вересня 2022 року на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України: <https://moz.gov.ua/article/public-discussions-archive/proekt-postanovi-kabinetu-ministriv-ukraini-pro-vnesennja-zmin-do-dejakih-postanov-kabinetu-ministriv-ukraini--schodo-viznannja-rezultativ-ocinki-vidpovidnosti>.

Зауваження та пропозиції приймалися протягом 30 днів з дати публікації проєкту постанови у письмовому або електронному вигляді за адресою: вул. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, телефон: (044) 2000798, e-mail: moz.pharma24@gmail.com.

В процесі громадського обговорення проєкту постанови надійшли пропозиції від Асоціації «Оператори ринку медичних виробів».

4. Інформація про пропозиції, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України за результатами обговорення: Пропозиції та зауваження до проєкту постанови не надходили. Надіслані пропозиції стосувались пояснювальної записки та аналізу регуляторного впливу, на які Міністерством охорони здоров'я України надано аргументовану відповідь.

5. Інформація про рішення, прийняті за результатами обговорення: Проєкт постанови заплановано направити до Кабінету Міністрів України для прийняття відповідного рішення.

**В.о. генерального директора
Фармацевтичного директорату**

Іван ЗАДВОРНИХ