

**Звіт про громадське обговорення
проекту наказу МОЗ України «Про затвердження Змін до деяких
нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України
щодо призначення та відпуску лікарських засобів і медичних виробів за
рецептом»**

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

2. Зміст питання або назва проекту акта, що виносилися на обговорення.

Проектом наказу пропонується:

затвердити Зміни до Правил виписування рецептів на лікарські засоби і медичні вироби, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19 липня 2005 року № 360, зареєстрованих в Міністерстві юстиції України 20 липня 2005 року за № 782/11062 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 15 березня 2023 року № 494), та Порядку ведення Реєстру медичних записів, записів про направлення та рецептів в електронній системі охорони здоров'я, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 28 лютого 2020 року № 587, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 05 березня 2020 року за № 236/34519.

Змінами пропонується встановити, що електронний рецепт виписується на кожне найменування лікарського засобу за міжнародною непатентованою назвою лікарського засобу або на кожне найменування медичного виробу окремо. Якщо лікарський засіб не має міжнародної непатентованої назви, в електронному рецепті зазначається склад діючих речовин такого лікарського засобу, за умови, що кількість діючих речовин не перевищує чотирьох. За торговельною назвою лікарського засобу електронний рецепт виписується в таких випадках: лікарський засіб не має міжнародної непатентованої назви та містить у своєму складі більше чотирьох діючих речовин; лікарський засіб належить до лікарських засобів біологічного походження або подібних біологічних лікарських засобів (біосимілярів);

на паперових рецептах зазначається найменування медичного виробу або міжнародна непатентована назва лікарського засобу. Якщо лікарський засіб не має міжнародної непатентованої назви, в паперовому рецепті зазначається склад діючих речовин такого лікарського засобу, за умови, що кількість діючих речовин не перевищує чотирьох. За торговельною назвою лікарського засобу паперовий рецепт виписується в таких випадках: лікарський засіб не має міжнародної непатентованої назви та містить у своєму складі більше чотирьох діючих речовин; лікарський засіб належить до лікарських засобів біологічного походження або подібних біологічних лікарських засобів (біосимілярів).

Також Змінами пропонується встановити норму щодо можливості заповнення паперових рецептів на рецептурному бланку форми № 1 (Ф-1) за допомогою друкарських пристроїв.

Змінами деталізується інформація, яка має міститись в електронному рецепті на лікарський засіб.

3. Інформація про осіб, що взяли участь в обговоренні.

Проект акта було розроблено та опубліковано 25.07.2023 на офіційному веб-сайті Міністерства охорони здоров'я України <https://moz.gov.ua/gromadske-obgovorennja>.

Зауваження та пропозиції до проекту акта від громадськості приймались в електронному вигляді до 24.08.2023 до Міністерства охорони здоров'я України на адресу: o.o.kosenko@moz.gov.ua.

В процесі громадського обговорення зауваження та пропозиції до проекту акта від громадськості не надходили.

4. Інформація про пропозиції, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України за результатами обговорення.

Пропозиції відсутні.

5. Інформація про рішення, прийняті за результатами обговорення.

За результатами громадського обговорення проект акта залишено без змін.

**Начальник
Фармацевтичного управління**



Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ