

ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ

до проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку реалізації за межі України компонентів донорської крові і препаратів, виготовлених з донорської крові та її компонентів, а також вивезення з України донорської крові та її компонентів»

| Зміст положення акта законодавства | Зміст відповідного положення проєкту акта | Пояснення змін |
|--|---|--|
| Постанова Кабінету Міністрів України від 14 вересня 1998 р. № 1427 «Про затвердження Порядку реалізації за межі України компонентів донорської крові і препаратів, виготовлених з донорської крові та її компонентів, а також вивезення з України донорської крові та її компонентів» | | |
| Пункт відсутній | <p>Доповнити новим пунктом 7 такого змісту:</p> <p>«7. Експорт препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми для фракціонування, може бути тимчасово зупинено у разі:</p> <p>введення правового режиму воєнного стану;</p> <p>незабезпечення потреб охорони здоров'я населення України в таких препаратах у повному обсязі;</p> <p>якщо виробник таких препаратів відмовляється від їх продажу для забезпечення потреб охорони здоров'я населення України у повному обсязі.</p> <p>У разі наявності обставин, зазначених в абзаці першому цього пункту, МОЗ готує та подає, в установленому порядку, відповідні пропозиції Кабінетові Міністрів України із зазначенням строків тимчасової зупинки експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми для фракціонування, та подальшого відновлення їх експорту.</p> <p>Рішення про тимчасову зупинку та подальше відновлення експорту зазначених препаратів приймає Кабінет Міністрів України.</p> | <p>Приведення нормативно-правових актів Уряду у відповідність із Законом України від 2 червня 2020 р. № 644-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо ліквідації штучних бюрократичних бар'єрів та корупціогенних чинників у сфері охорони здоров'я» в частині врегулювання питання тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми для фракціонування.</p> |

| | | |
|--|--|--|
| | <p>Рішення про тимчасову зупинку підлягає виконанню у зазначені у ньому строки.</p> <p>Контроль за тимчасовим зупиненням експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми для фракціонування, забезпечується Мінекономіки, Держмитслужбою та МОЗ.».</p> | |
|--|--|--|

**Генеральний директор
Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності**

Ірина РУДЕНКО

« » _____ 2020 року