

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
25.06.2015 № 383

Зміни
до Плану діяльності Міністерства охорони здоров'я України
з підготовки проектів регуляторних актів на 2015 рік

№	Вид та назва регуляторного акта	Обґрунтування необхідності прийняття проекту регуляторного акта	Строк підготовки	Найменування підрозділу, відповідального за розроблення проекту акта
1	2	3	4	5
1	Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку проведення експертизи щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією»	Для забезпечення можливості здійснювати закупівлі лікарських засобів, які підлягають закупівлі за результатами закупівельної процедури, проведеної спеціалізованою організацією, яка здійснює закупівлі, на виконання угоди щодо закупівлі між центральним органом виконавчої влади України, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, та відповідною спеціалізованою організацією, яка здійснює закупівлі, що дозволить забезпечити пацієнтів України	II півріччя 2015 року	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України

		життєво необхідними ефективними, безпечними та якісними лікарськими засобами.		
2	Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року № 690»	3 метою удосконалення та оптимізації Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань	II півріччя 2015 року	Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції МОЗ України

**В.о. начальника Управління
фармацевтичної діяльності
та якості фармацевтичної продукції**

Т.М. Лясковський