



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

Н А К А З

27.05.2020

№ 1272

Київ

Про внесення до Державного реєстру лікарських засобів України інформації про лікарські засоби, що підлягають закупівлі спеціалізованою організацією, з урахуванням подовження строку дії реєстраційних посвідчень

Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», вимог пункту 2 розділу II «Прикінцевих та перехідних положень» Закону України від 17 березня 2020 року № 531-ІХ «Про внесення змін до деяких законів України, спрямованих на підвищення доступності лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, які закуповуються особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я», абзацу п'ятого пункту 6 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 «Про затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), доручення заступника Міністра Микичак І.В. від 30 квітня 2020 року № ДЗМ/51/8-20

НАКАЗУЮ:

1. Унести до Державного реєстру лікарських засобів України інформацію про лікарські засоби, що підлягають закупівлі за результатами закупівельної процедури, проведеної спеціалізованою організацією, яка здійснює закупівлі, на виконання угоди щодо закупівлі між центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, дія реєстраційних посвідчень на які тривала станом на 31 березня 2020 року, з урахуванням подовження строку дії реєстраційних посвідчень до 31 березня 2022 року.

2. Оновлені реєстраційні посвідчення (вкладки до реєстраційних посвідчень) видати після зняття карантину та внесення змін до форми та опису реєстраційного посвідчення на лікарський засіб, затверджених наказом МОЗ України від 29 липня 2003 № 358, за зверненням Заявника до ДП «Державний експертний центр МОЗ України».

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Микичак І.В.

Міністр

Максим СТЕПАНОВ