

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
02 квітня 2021 року № 625

ЗМІНИ
до Плану діяльності Міністерства охорони здоров'я України з підготовки
проектів регуляторних актів на 2021 рік

Доповнити новими позиціями такого змісту:

«

Проект Закону України «Про внесення змін до Кодексу України про адміністративні правопорушення та Кримінального кодексу України щодо пом'якшення відповідальності за порушення встановленого порядку доклінічного вивчення, клінічних випробувань і державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів»	Проект Закону України розроблено з метою пом'якшення кримінальної відповідальності, встановлення альтернативних видів покарань за порушення встановленого порядку доклінічного вивчення, клінічних випробувань і державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів та приведення законодавства України до відповідної міжнародної практики та законодавства Європейського Союзу.	Грудень	Директорат фармацевтичного забезпечення
Проект Закону України «Про внесення змін до статті 5 Закону України «Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської	Проект Закону України розроблено відповідно до положень Конвенції Ради Європи про підроблення медичної продукції та подібні злочини, що загрожують охороні здоров'я, яка ратифікована Законом	Грудень	Директорат фармацевтичного забезпечення Держлікслужба

	діяльності»	України від 07 червня 2012 року № 4908-VI (Конвенція «Medicrime»), з метою забезпечення одержання об'єктивних результатів перевірок при здійсненні планових заходів державного нагляду (контролю) у сфері контролю якості та безпеки лікарських засобів контролю якості та безпеки лікарських засобів		
	Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»	Проект постанови Кабінету Міністрів України розроблений з метою створення правових механізмів використання у медичній практиці лікарських засобів, які містять канабіноїди, забезпечивши призначення (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними), і застосовування згідно з законодавством України заходів контролю за їх обігом.	Травень	Директорат фармацевтичного забезпечення
	Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до пункту 8 Порядку визначення розміру реімбурсації	Проект постанови Кабінету Міністрів України розроблено з метою забезпечення підтвердження біоеквівалентності лікарського засобу для його включення до Реєстру лікарських	Листопад	Директорат фармацевтичного забезпечення

	лікарських засобів»	засобів, які підлягають реімбурсації Національною службою здоров'я України.		
--	---------------------	---	--	--

».

**Генеральний директор Директорату
фармацевтичного забезпечення**

Олександр КОМАРІДА