

11/10-2469



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
(МОЗ України)

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web: http://www.moz.gov.ua, код ЄДРПОУ 00012925

09.08.2017 № 18-01/Дз-1/2198-17/21222

На № 202/1-337 від 22.06.2017

Народному депутату України
Рибаку І.П.

*Щодо включення до Реєстру Урядової програми
«Доступні ліки» препаратів для лікування
цукрового діабету II типу*

Шановний Іване Петровичу!

Міністерство охорони здоров'я України на виконання доручення Кабінету Міністрів України від 10 липня 2017 року № 25805/1/1-17 та листів Голови Верховної Ради України від 23 червня 2017 року № 11/10-2470 та № 11/10-2469 розглянуло Ваш депутатський запит від 22 червня 2017 року № 202/1-337, оголошений на засіданні Верховної Ради України 23 червня 2017 року, щодо включення до Реєстру лікарських засобів, вартість яких підлягає відшкодуванню (далі – Реєстр), препаратів для лікування цукрового діабету II типу та повідомляє.

Відповідно до Правил виписування рецептів на лікарські засоби (далі – Правила), затверджених наказом МОЗ України від 19 липня 2005 № 360 «Про затвердження Правил виписування рецептів на лікарські засоби і виробів медичного призначення, Порядку відпуску лікарських засобів і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів, Інструкції про порядок зберігання, обліку та знищення рецептурних бланків», зареєстрованих у Міністерстві юстиції України 20 липня 2005 р. за № 782/11062, лікарський засіб, вартість якого підлягає відшкодуванню, виписують за міжнародною непатентованою назвою (МНН).

Постановою Кабінету Міністрів України від 9 листопада 2016 року № 863 «Про запровадження відшкодування вартості лікарських засобів» затверджено Перелік міжнародних непатентованих назв лікарських засобів, вартість яких підлягає відшкодуванню (далі – Перелік).

Міжнародна непатентована назва діючої речовини лікарського засобу АМАРИЛ® виробництва САНОФІ С.П.А.(Італія) – гліметірид, що не входить до Переліку, тобто лікарський засіб АМАРИЛ® не може бути включений до Реєстру.

Міжнародна непатентована назва діючої речовини лікарського засобу СІОФОР® – метформін, що входить до Переліку.

Відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 17 березня 2017 року № 152 «Про забезпечення доступності лікарських засобів» внесення

торгових назв лікарського засобу до Реєстру здійснюється на підставі подання власником або уповноваженим представником власника реєстраційного посвідчення на лікарський засіб до МОЗ України документів, затверджених цією постановою.

Оновлення Реєстру здійснюється МОЗ України двічі на рік станом на 1 січня та 1 липня поточного року та оприлюднюється на офіційному веб-сайті МОЗ України.

Станом на 13.07.2017 до МОЗ України не надходило заяв щодо включення лікарського засобу СІОФОР® до Реєстру.

У разі готовності заявника надати до МОЗ України відповідний пакет документів з метою внесення торгової назви лікарського засобу до Реєстру, зазначені документи будуть розглянуті у порядку, встановленому законодавством.

З повагою

В.о. Міністра



Уляна СУПРУН