



**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](mailto:moz@moz.gov.ua),  
web: <http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

31 . 10. 2017 № 18-01/Дз-1/10/3235-17/ 28454 На № 85-23/17 від 21.09.2017  
Дз-1/3176-17

**Народному депутату України**  
**Лабазюку С.П.**

*Щодо включення до Реєстру Урядової програми*  
*«Доступні ліки» лікарського засобу СІОФОР®*

**Шановний Сергію Петровичу!**

Міністерство охорони здоров'я України на виконання доручення Кабінету Міністрів України від 03 жовтня 2017 року № 38092/1/1-17 до листа Голови Верховної Ради України від 22 вересня 2017 року № 11/10-442 розглянуло Ваш депутатський запит від 21 вересня 2017 року № 85-23/17, оголошений на засіданні Верховної Ради України 22 вересня 2017 року, щодо включення до Реєстру лікарських засобів, вартість яких підлягає відшкодуванню (далі – Реєстр), лікарського засобу СІОФОР® та повідомляє.

Відповідно до Правил виписування рецептів на лікарські засоби, затверджених наказом МОЗ України від 19 липня 2005р. № 360 «Про затвердження Правил виписування рецептів на лікарські засоби і вироби 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 СІОФОР® – метформін, що входить до Переліку.

Відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 17 березня 2017 року № 152 «Про забезпечення доступності лікарських засобів» (далі – постанова) 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 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 10 жовтня 2017 року 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**

