



## ГОЛОВА ВЕРХОВНОЇ РАДИ УКРАЇНИ

---

11/10-743

17.12.2021

Міністру охорони здоров'я України  
**ЛЯШКУ В.К.**

Шановний Вікторе Кириловичу!

Надсилаємо адресований Вам депутатський запит народного депутата України Кінзбурської В. О., оголошений на засіданні Верховної Ради України 17 грудня 2021 року, для розгляду і надання відповіді автору запиту і Голові Верховної Ради України у встановлений чинним законодавством 15-денний термін.

**Додаток:** депутатський запит на 3 арк. у 1 прим.

З повагою

Руслан СТЕФАНЧУК



# НАРОДНИЙ ДЕПУТАТ УКРАЇНИ

№ 1-200/21

"14" жу́дня 2024 р.

Міністру охорони здоров'я України  
**ЛЯШКУ В.К.**

## ДЕПУТАТСЬКИЙ ЗАПИТ

**Щодо забезпечення життєвонеобхідними  
лікарськими препаратами пацієнтів,  
які хворіють на епілепсію**

*Шановний Вікторе Кириловичу!*

До мене, як до народного депутата України, надходять численні звернення батьків дітей, які хворіють на епілепсію, з низки проблемних питань щодо належного забезпечення лікування цієї хвороби.

В усьому світі на епілепсію хворіє близько 50 мільйонів людей. Щороку фіксується близько 2,4 мільйонів нових випадків.

В Україні налічується близько 100 тисяч людей з епілепсією.

Батьки наголошують, що епілепсія - це не вирок. Адже вона, зазвичай, добре піддається медикаментозному лікуванню: у близько 70% хворих мінімізуються або повністю зникають напади.

Разом з тим, як зазначають заявники, лікування епілепсії - це тривалий процес. Курс такого лікування триває близько 5 років, за умов відсутності нападів впродовж цього часу.

Не завжди виходить одразу визначитися зі схемою лікування. Часто доводиться змінювати препарати та корегувати їхнє дозування, поки вийде досягнути контролю над нападами. Ліки приймаються 2 рази на день: регулярно, на постійній основі.

Доводиться констатувати, що для частини пацієнтів лікування стає пожиттєвим.

На сьогодні до Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, включено 3 препарати (всього 27 найменувань різних виробників).

Разом з тим, ряд препаратів, що передбачені уніфікованим клінічним протоколом первинної, екстреної, вторинної (спеціалізованої) та третинної (високоспеціалізованої) медичної допомоги «Епілепсії у дітей» не увійшли до даного реєстру, що викликає значне занепокоєння у батьків маленьких пацієнтів.

Зокрема, один з препаратів, а саме: валльпроєва кислота, яка, за інформацією заявників, стала першим препаратом для багатьох дітей, у програмі «Доступні ліки» є лише у формі сиропу, що вже не підходить для більш дорослих дітей, оскільки існують певні проблеми з дозуванням та зручністю прийняття ліків.

Також до даного Реєстру не включено препарати з діючою речовиною леветирацетам. І у разі, якщо препарати, що включено до Реєстру, не є дієвими для дитини або в неї є алергія на ці лікарські засоби, родина може витрачати на леветирацетам від однієї до трьох тисяч гривень на місяць протягом декількох років, що є досить відчутним, а часто й непосильним, навантаженням на бюджет сімей, де виховуються хворі діти.

І це лише декілька прикладів.

Дійсно, на сьогодні, епілепсія це не вирок. Проте, без належного лікування вона може стати саме вироком.

У більшості випадків епілепсія, за умови належного лікування, не є перешкодою для фізичних активностей, і люди з даним захворюванням можуть реалізувати себе у всіх сферах життя та опанувати більшість професій.

Враховуючи вищезазначене, керуючись статтею 15 Закону України «Про статус народного депутата України» з метою забезпечення життєвонеобхідними ліками дітей, які хворіють на епілепсію та потребують постійного прийому даних ліків, прошу всебічно розглянути можливість щодо внесення до Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, наступні протиепілептичні препарати:

- вальпроєва кислота (форма випуску - таблетки);
- леветирацетам;
- окскарбазепін;
- топірамат.

***З повагою***

**Народний депутат України**



**В.О. КІНЗБУРСЬКА**

посв.: № 372