



# МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я 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

Від \_\_\_\_\_ 20\_\_ р. № \_\_\_\_\_

На №11/10-743 від 17.12.2021

**Народному депутату України  
Кінзбурській В.О.**

## Шановна Вікторіє Олександрівно!

Міністерство охорони здоров'я України розглянуло Ваш депутатський запит від 14.12.2021 № 1-200/21, оголошений на засіданні Верховної Ради України 17.12.2021, щодо включення лікарських засобів для лікування епілепсії до програми реімбурсації «Доступні ліки», та інформує.

Станом на сьогодні в Україні здійснюється реімбурсація лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення (програма «Доступні ліки»).

Відповідно, наказом МОЗ України від 27.09.2021 № 2077 затверджено Реєстр лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення до якого включено 27 препаратів для лікування епілепсії, які відпускаються пацієнтам безоплатно або з доплатою. З Реєстром можливо ознайомитися за посиланням: [https://moz.gov.ua/uploads/6/33230-dn\\_2077\\_27\\_09\\_2021\\_dod.pdf](https://moz.gov.ua/uploads/6/33230-dn_2077_27_09_2021_dod.pdf)

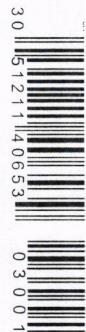
Лікарські засоби, що відпускаються в рамках програми реімбурсації «Доступні ліки» повинні бути включені до Національного переліку основних лікарських засобів (далі – Національний перелік) затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 № 333 (зі змінами) та відповідно до програми державних гарантій медичного обслуговування населення.

Реімбурсація лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення здійснюється, з боку участі в неї фармацевтичних компаній, виключно на добровільних умовах. Для участі в програмі реімбурсації фармацевтичні компанії подають заяву до Національної служби здоров'я України (далі – НСЗУ) на включення своїх лікарських засобів в програму реімбурсації.

Формування Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації здійснюється виключно на підставі отриманих від заявників відповідних пропозицій щодо включення торговельної назви лікарського засобу до Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації.

Лікарські засоби, що містять діючі речовини «Леветирацетам», «Оскарбазепін», «Топі...

Міністерство охорони здоров'я України  
24-04/179/2-22 від 05.01.2022





переліку та відповідно не підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення.

Стосовно порядку включення лікарських засобів до Національного переліку інформуємо про наступне.

З метою раціонального застосування лікарських засобів, зокрема з урахуванням показників впливу на бюджет системи охорони здоров'я, Урядом було прийнято постанову Кабінетом Міністрів України від 23.12.2020 № 1300, якою затверджено Порядок проведення державної оцінки медичних технологій (далі – Порядок).

Згідно з Порядком включення лікарських засобів до Національного переліку основних лікарських засобів (далі – Національний перелік), здійснюється за результатами проведення оцінки медичних технологій (далі – ОМТ). Відповідно до Порядку, державну ОМТ проводить Державне підприємство «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України».

Для цього фармацевтична компанія або заявник який представляє її інтереси (далі – заявник) подає до Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» відповідну заяву на включення лікарського засобу та пакет документів передбачений даним Порядком.

За результатами розгляду поданих документів Державне підприємство «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» надає МОЗ України висновок з рекомендаціями щодо включення лікарського засобу до Національного переліку за результатами проведення ОМТ лікарського засобу.

Після розгляду даних рекомендацій, МОЗ України готує зміни до Національного переліку стосовно включення до нього нових препаратів за результатами ОМТ.

Разом з тим, щодо включення до Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації, препаратів у формі таблеток що містять діючу речовину «Вальпроєва кислота» інформуємо, що виробником (представником виробника) до НСЗУ заяви на включення в програму реімбурсації лікарського засобу у таблетованій формі з діючою речовиною «Вальпроєва кислота» не подавались, тому таблетовані форми «Вальпроєвої кислоти» на сьогодні відсутні в Реєстрі лікарських засобів, які підлягають реімбурсації.

У зв'язку із тим, МОЗ України звернулося до фармацевтичних компаній, що виробляють лікарські засоби з діючою речовиною «Вальпроєва кислота» у формі таблеток з проханням розглянути можливість подання заяв до НСЗУ у січні місяці поточного року на включення даних препаратів у таблетованій формі до програми реімбурсації «Доступні ліки».

Наступне оновлення Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, згідно вимог постанови Кабінету Міністрів України від 28.07.2021 № 854 «Деякі питання реімбурсації лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення», буде відбуватись в січні місяці 2022 року.





Окремо зазначаємо, що питання безкоштовного та пільгового забезпечення населення лікарськими засобами врегульовано постановою Кабінету Міністрів України від 17 серпня 1998 року № 1303 «Про впорядкування безоплатного та пільгового відпуску лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування окремих груп населення та за певними категоріями захворювань» (далі – Постанова № 1303), якою визначено, що безоплатно і на пільгових умовах відпускаються лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та включені до галузевих стандартів охорони здоров'я.

Згідно з цією постановою пацієнти хворі на епілепсію, на безоплатних умовах або з урахуванням пільги, можуть забезпечуватись іншими лікарськими засобами, які не відпускаються в рамках програми реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, зокрема, препаратами «Леветирацетам», «Оскарбазепін», «Топірамат».

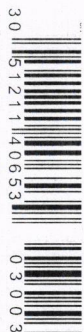
Відповідно до статті 32 Закону України «Про місцеве самоврядування в Україні», до делегованих повноважень виконавчих органів сільських, селищних, міських рад належить, зокрема забезпечення відповідно до законодавства пільгових категорій населення лікарськими засобами та виробами медичного призначення.

Враховуючи зазначене, для отримання інших необхідних лікарських засобів на пільгових умовах відповідно до Постанови № 1303 пацієнтам хворим на епілепсію необхідно звернутись до структурного підрозділу з питань охорони здоров'я відповідної міської/обласної державної адміністрації за місцем проживання.

**З повагою**

**Міністр**

**Віктор ЛЯШКО**





Міністерство охорони здоров'я України

ІНФОРМАЦІЙНА ДОВІДКА

Лист

24-04/179/2-22 від 05.01.2022 р.

Щодо депутатського запиту Кінзбурської В.О. Депутатський запит стосовно забезпечення ЛЗ хворих дітей ( інф н.д 1/68832/0/1-21 від 23.12.2021р. і голову ВРУ )(24-04)

Підписано: Ляшко Віктор Кирилович

До документа

Верховна Рада України

Депутатський запит

1/68832/0/1-21 від 23.12.2021р.



Міністерство охорони здоров'я України  
24-04/179/2-22 від 05.01.2022  
Ляшко Віктор Кирилович

Апарат Верховної Ради України  
КАРТКА ДОКУМЕНТА



794386

**Кореспонденти** Ляшко Віктор Кирилович Міністр Міністерство  
охорони здоров'я України (всього 1)  
**Вид документа** Відповідь на депутатський запит  
**Вих. № та дата** 24-04/179/2-22 від 05.01.2022  
**кореспондента**  
**№ ДСК**  
**Реєстр. № та** 2812 від 06.01.2022  
**дата реєстрації**  
**Арк./прим.** 3/1  
**Стислий зміст** На №11/10-743 Щодо депутатського запиту  
Кінзбурської В.О. стосовно забезпечення ЛЗ хворих  
дітей

Проходження документа (особа, у якій є позначка «Оригінал»)	Дата передачі оригіналу ВСК	Дата отримання оригіналу	Підпис