



ГОЛОВА ВЕРХОВНОЇ РАДИ УКРАЇНИ

11/10-353

23.09.2016

Тимчасово виконуючому обов'язки
Міністра охорони здоров'я України

СУПРУН У Н.

Шановна Уляно Надіє!

Надсилаємо адресований Вам депутатський запит народного депутата України Мацоли Р. М., оголошений на засіданні Верховної Ради України 23 вересня 2016 року, для розгляду і надання відповіді автору запиту і Верховній Раді України у встановлений чинним законодавством 15-денний термін.

Додаток: депутатський запит на 2 арк. у 1 прим.

З повагою

А. ПАРУБІЙ



НАРОДНИЙ ДЕПУТАТ УКРАЇНИ

01008, м. Київ вул. М. Грушевського, 5 (044) 255-35-15

Matsola.Roman@rada.gov.ua

№ 388/26

"22" вересня 2016 р.

В.о. Міністра охорони здоров'я України

Супрун У.Н.

01601 м.Київ; вул. М.Грушевського, 7

Щодо забезпечення спеціальним лікувальним харчуванням дітей, хворих на фенілкетонурію, зокрема в Хмельницькій області

ДЕПУТАТСЬКИЙ ЗАПИТ

(в порядку статті 15 Закону України „Про статус народного депутата України”)

Шановна пані Уляно!

Мені, як народному депутату України, в процесі здійснення депутатських повноважень стало відомо, що в державі гостро стоїть питання забезпечення спеціальним лікувальним харчуванням дітей, хворих на фенілкетонурію, зокрема в Хмельницькій області.

На особистому прийомі громадян, до мене звернулась сім'я з Хмельницької області. На сьогоднішній день на обліку в медикогенетичній консультації м. Хмельницького перебуває їхня дитина - з діагнозом –

Відповідно до частини другої статті 531 «Основ законодавства України про охорону здоров'я» держава взяла на себе обов'язок, щодо забезпечення громадян, які страждають на рідкісні (орфанні) захворювання, безперерійно та безоплатно забезпечувати необхідними для лікування цих захворювань лікарськими засобами та відповідними харчовими продуктами для спеціального дієтичного споживання відповідно до їх переліку та обсягів, затверджених центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері охорони здоров'я, у порядку, встановленому Кабінетом Міністрів України.

Пунктом 5 «Порядку забезпечення громадян, які страждають на рідкісні (орфанні) захворювання, лікарськими засобами та відповідними харчовими продуктами для спеціального дієтичного споживання», затверджений Постановою КМУ №160 від 31.03.2015 року, передбачено, що забезпечення громадян, які страждають на рідкісні (орфанні) захворювання, лікарськими засобами та харчовими продуктами здійснюється закладами охорони здоров'я відповідного профілю за місцем проживання або лікування таких громадян, за кошти державного та місцевих бюджетів.

Також, попередні роки передбачались видатки на реалізацію Загальнодержавної програми "Національний план дій щодо реалізації Конвенції ООН про права дитини" на період до 2016 року, що включають і видатки на лікування дітей з рідкісними захворюваннями, зокрема, на централізовану закупівлю продуктів лікувального харчування для дітей, хворих на фенілкетонурію.

Всупереч вищезазначеним нормам законодавства, родина дитини, вже понад пів року не отримує лікувальної суміші. Посадовими особи Департаменту охорони здоров'я Хмельницької ОДА ведеться формальна переписка щодо можливості забезпечення дитини лікувальним харчуванням за рахунок коштів місцевого бюджету, оскільки централізованих поставок із МОЗ України не має.

Беручи до уваги вищезазначене, та з метою врегулювання даного питання, відповідно до вимог чинного законодавства, та зняття соціальної напруги серед населення, на підставі вищенаведеного, керуючись ст. 86 Конституції України, ст. 15 Закону України «Про статус народного депутата України», - П Р О Ш У:

вжити заходів щодо забезпечення спеціальним лікувальним харчуванням дітей, хворих на фенілкетонурію зокрема в Хмельницькій області, та дати доручення на забезпечення лікувальним харчуванням, відповідно до медичних показань.

Про результати розгляду даного запиту та прийняте рішення прошу інформувати мене в термін, встановлений ч. 5 ст.15 Закону України «Про статус народного депутата України».

З повагою
Народний депутат України



Роман МАЦОЛА
(№388)