

Порівняльна таблиця до проекту Закону України

Реєстраційний № 7313

про внесення змін до Закону України «Про лікарські засоби» щодо обмеження обігу лікарських засобів, виробництво яких розташовано на території Російської Федерації або Республіки Білорусь

Автор(и):

Народні депутати України Радущий М. Б., Мезенцева М. С.,
Пасічний О. С., Безгін В. Ю., Богданець А. В., Горбенко Р. О.,
Кузьмінін С. В., Зуб В. О., Дмитрієва О. О., Сова О. Г., Ключко
А. А., Кравчук Є. М., Бабій Р. В., Бакумов О. С., Потураєв М. Р.,
Мошенець О. В., Федієнко О. П., Неклюдов В. М., Третьякова Г.
М., Марченко Л. І., Качура О. А., Безугла М. В., Гришина Ю. М.,
Горобець О. С., Довгий О. С.

(Друге читання)

Автори остаточної редакції:

Народні депутати України - члени Комітету Верховної Ради
України з питань здоров'я нації, медичної допомоги та
медичного страхування

Дата розгляду в комітеті:

11.05.2022

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
1	Закон України			
2	Про внесення змін до Закону України «Про лікарські засоби» щодо обмеження обігу лікарських засобів, виробництво яких розташовано на території Російської Федерації або Республіки Білорусь	<p>-1- Н.д. Кулініч О. І. (р.к. №348), Н.д. Шахов С. В. (р.к. №315), Н.д. Люшняк М. В. (р.к. №367), Н.д. Петьовка В. В. (р.к. №278), Н.д. Приходько Б. В. (р.к. №411), Н.д. Поляк В. М. (р.к. №279), Н.д. Арешонков В. Ю. (р.к. №270), Н.д. Вацак Г. А. (р.к. №231)</p> <p>Назву проекту викласти в такій редакції: Проект Закону про внесення змін до Закону України «Про лікарські засоби» щодо обмеження обігу лікарських засобів, які мають походження з території Російської Федерації або Республіки Білорусь.</p> <p>-2- Н.д. Лабунська А. В. (р.к. №174)</p> <p>Назву законопроекту викласти у такій редакції: "Про внесення змін до Закону України «Про лікарські засоби» щодо обмеження обігу лікарських засобів, виробництво яких розташовано на території Російської Федерації або Республіки Білорусь,</p>	<p>Відхилено</p> <p>Враховано</p>	Про внесення змін до Закону України «Про лікарські засоби» щодо обмеження обігу лікарських засобів, виробництво яких розташовано на території Російської Федерації або Республіки Білорусь, а також щодо вивезення лікарських засобів з України

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
		а також щодо вивезення лікарських засобів з України". -3- Н.д. Ляшенко А. О. (р.к. №349) Назву законопроекту викласти в такій редакції: «Про внесення змін до Закону України «Про лікарські засоби» (щодо окремих питань обігу лікарських засобів)». <u>Обґрунтування:</u> Як правильно вказує ГНЕУ, назва законопроекту не повністю відповідає його суті, оскільки разом із нормами про обмеження обігу ліків з рф та Білорусі, в ньому є і інші положення.	Відхилено	
3				
4	Верховна Рада України п о с т а н о в л я є:			Верховна Рада України п о с т а н о в л я є:
5	І. Внести до Закону України «Про лікарські засоби» (Відомості Верховної Ради України, 1996 р., № 22, ст. 86 із наступними змінами) такі зміни:			І. Внести до Закону України «Про лікарські засоби» (Відомості Верховної Ради України, 1996 р., № 22, ст. 86 із наступними змінами) такі зміни:
6	1. У статті 9:			
7	частину чотирнадцяту доповнити новим текстом такого змісту:	-4- Н.д. Радущий М. Б. (р.к. №18), Н.д. Зуб В. О. (р.к. №410), Н.д. Кузьмініх С. В. (р.к. №273), Н.д. Заславський Ю. І. (р.к. №114), Н.д. Дмитрієва О. О. (р.к. №102), Н.д. Булах Л. В. (р.к. №86), Н.д. Перебийніс М. В. (р.к. №413), Н.д. Вагнер В. О. (р.к. №384) частину двадцять третю доповнити реченнями такого змісту: -5- Н.д. Лабунська А. В. (р.к. №174)	Враховано	1. Частину двадцять третю статті 9 доповнити реченнями такого змісту:
			Відхилено	
8	“У державній реєстрації може бути відмовлено або скасовано державну реєстрацію шляхом скорочення терміну дії реєстраційного посвідчення лікарського засобу у разі, коли за результатами експертизи та/або розгляду реєстраційних матеріалів,	Абзац перший пункту першого розділу І законопроекту викласти у такій редакції: "доповнити новою частиною такого змісту:". -6- Н.д. Радущий М. Б. (р.к. №18), Н.д. Зуб В. О. (р.к. №410), Н.д. Кузьмініх С. В. (р.к. №273), Н.д. Заславський Ю. І. (р.к. №114), Н.д. Дмитрієва О. О. (р.к. №102), Н.д. Булах Л. В. (р.к. №86), Н.д. Перебийніс М. В. (р.к. №413), Н.д. Вагнер В. О. (р.к. №384)	Враховано редакційно	"У державній реєстрації лікарських засобів може бути відмовлено або в порядку, встановленому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, державну

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
	<p>доданих до заяви про державну реєстрацію, перереєстрацію лікарського засобу або внесення змін до реєстраційних матеріалів на лікарський засіб буде виявлено, що один, декілька або всі етапи виробництва лікарського засобу здійснюються підприємствами, виробничі потужності яких розташовані на території держави-агресора (Російської Федерації або Республіки Білорусь). У разі встановлення факту, що заявник або його представник прямо або опосередковано є пов'язаним із суб'єктами господарювання, включаючи їх представників, представництв, ліцензіатів, заявників, виробників та постачальників, які здійснюють пряму або опосередковану діяльність з виробництва лікарських засобів та території держави-агресора (Російської Федерації або Республіки Білорусь), або здійснювали після 23 лютого 2022 року правочини щодо приймання участі у хоча б одному з етапів виробництва будь-якого лікарського засобу, а також виробництва АФІ підприємством, розташованим на території держави-агресора (Російської Федерації або Республіки Білорусь), надавали в користування, ліцензування, передачу в оренду або продаж прямо або опосередковано у власність резидентів держави-агресора фармацевтичних матеріальних або нематеріальних активів або пов'язаних із ними патентів, дозволів, ліцензій, реєстраційних посвідчень, прав та інших документів, необхідних для виробництва фармацевтичної продукції, а також виробництва АФІ, державна реєстрація в Україні лікарських засобів (всіх або вибірково визначених центральним органом виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я) такого заявника може бути тимчасово скасована шляхом припинення дії реєстраційного посвідчення.”;</p>	<p>«У державній реєстрації лікарських засобів може бути відмовлено або в порядку, встановленому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, державну реєстрацію лікарських засобів може бути скасовано шляхом припинення або скорочення терміну дії реєстраційного посвідчення лікарського засобу у разі, якщо за результатами експертизи та/або розгляду реєстраційних матеріалів, доданих до заяви про державну реєстрацію, перереєстрацію лікарського засобу або внесення змін до реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, буде виявлено, що один, декілька або всі етапи виробництва лікарського засобу здійснюються підприємствами, виробничі потужності яких розташовані на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь. Державна реєстрація всіх або окремо визначених центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, лікарських засобів у встановленому ним порядку може бути скасована шляхом припинення дії реєстраційного посвідчення або тимчасово зупинена шляхом зупинення дії реєстраційного посвідчення до прийняття рішення центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, про поновлення або скасування державної реєстрації у разі встановлення факту, що заявник (власник реєстраційного посвідчення) цих лікарських засобів або уповноважений ним представник прямо або опосередковано є пов'язаним із суб'єктами господарювання, включаючи їх представників, їх відокремлені підрозділи (філії, представництва), ліцензіатів, заявників, виробників та</p>		<p>реєстрацію лікарських засобів може бути скасовано шляхом припинення або скорочення строку дії реєстраційного посвідчення лікарського засобу у разі, якщо за результатами експертизи та/або розгляду реєстраційних матеріалів, доданих до заяви про державну реєстрацію, перереєстрацію лікарського засобу або внесення змін до реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, буде виявлено, що один, декілька або всі етапи виробництва лікарського засобу здійснюються підприємствами, виробничі потужності яких розташовані на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь. Державна реєстрація всіх або окремо визначених центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, лікарських засобів у встановленому ним порядку може бути скасована шляхом припинення дії реєстраційного посвідчення або тимчасово зупинена шляхом зупинення дії реєстраційного посвідчення до прийняття центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, рішення про поновлення або скасування державної реєстрації <i>лікарських засобів</i> у разі встановлення факту, що заявник (власник реєстраційного посвідчення) цих лікарських засобів або уповноважений ним представник прямо чи опосередковано пов'язаний із суб'єктами господарювання, включаючи їхніх представників, їх відокремлені підрозділи (філії, представництва), ліцензіатів, заявників, виробників та постачальників, які здійснюють пряму чи опосередковану діяльність з виробництва лікарських засобів на території держави-агресора (Російської</p>

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
		<p>постачальників, які здійснюють пряму або опосередковану діяльність з виробництва лікарських засобів на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь, або після 23 лютого 2022 року вчиняли правочини щодо участі хоча б в одному з етапів виробництва будь-якого лікарського засобу чи АФІ підприємством, розташованим на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь, надавали такому підприємству в користування фармацевтичні матеріальні або нематеріальні активи або пов'язані із ними патенти, дозволи, ліцензії, реєстраційні посвідчення, права та інші документи, необхідні для виробництва фармацевтичної продукції, а також виробництва АФІ, здійснювали передачу їх у найм (оренду) або відчужували їх прямо або опосередковано у власність резидентів держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь»;</p> <p>-7- Н.д. Радучький М. Б. (р.к. №18)</p> <p>У державній реєстрації лікарських засобів може бути відмовлено або в порядку, встановленому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, державну реєстрацію лікарських засобів може бути скасовано шляхом припинення або скорочення терміну дії реєстраційного посвідчення лікарського засобу у разі, якщо за результатами експертизи та/або розгляду реєстраційних матеріалів, доданих до заяви про державну реєстрацію, перереєстрацію лікарського засобу або внесення змін до реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, буде виявлено, що один, декілька або всі етапи виробництва лікарського засобу здійснюються підприємствами, виробничі потужності яких</p>	Враховано	<p>Федерації) або Республіки Білорусь, або після 23 лютого 2022 року вчиняли правочини щодо участі хоча б в одному з етапів виробництва будь-якого лікарського засобу чи АФІ підприємством, розташованим на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь, надавали такому підприємству в користування фармацевтичні матеріальні або нематеріальні активи або пов'язані із ними патенти, дозволи, ліцензії, реєстраційні посвідчення, права та інші документи, необхідні для виробництва фармацевтичної продукції, у тому числі лікарських засобів, а також виробництва АФІ, здійснювали передачу їх у найм (оренду) або відчужували їх прямо або опосередковано у власність резидентів держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь для виробництва фармацевтичної продукції. Рішення про скасування державної реєстрації лікарського засобу у випадках, передбачених п'ятим реченням цієї частини, може бути прийнято не раніше ніж через три місяці після ухвалення рішення про тимчасове зупинення дії реєстраційного посвідчення на цей лікарський засіб.</p>

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
		<p>розташовані на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь. Державна реєстрація всіх або окремо визначених центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, лікарських засобів у встановленому ним порядку може бути скасована шляхом припинення дії реєстраційного посвідчення або тимчасово зупинена шляхом зупинення дії реєстраційного посвідчення до прийняття рішення центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, про поновлення або скасування державної реєстрації у разі встановлення факту, що заявник (власник реєстраційного посвідчення) цих лікарських засобів або уповноважений ним представник прямо або опосередковано є пов'язаним із суб'єктами господарювання, включаючи їх представників, їх відокремлені підрозділи (філії, представництва), ліцензіатів, заявників, виробників та постачальників, які здійснюють пряму або опосередковану діяльність з виробництва лікарських засобів на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь, або після 23 лютого 2022 року вчиняли правочини щодо участі хоча б в одному з етапів виробництва будь-якого лікарського засобу чи АФІ підприємством, розташованим на території держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь, надавали такому підприємству в користування фармацевтичні матеріальні або нематеріальні активи або пов'язані із ними патенти, дозволи, ліцензії, реєстраційні посвідчення, права та інші документи, необхідні для виробництва фармацевтичної продукції, у тому числі лікарських засобів, а також виробництва АФІ, здійснювали</p>		

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
		<p>передачу їх у найм (оренду) або відчужували їх прямо або опосередковано у власність резидентів держави-агресора (Російської Федерації) або Республіки Білорусь для виробництва фармацевтичної продукції. Рішення про скасування державної реєстрації лікарського засобу, у випадках передбачених п'ятим реченням цієї частини, може бути прийняте не раніше ніж через три місяці після ухвалення рішення про тимчасове зупинення дії реєстраційного посвідчення на цей лікарський засіб.</p> <p>-8- Н.д. Лабунська А. В. (р.к. №174)</p> <p>У реченні першому абзацу другого пункту першого розділу I законопроекту слова "може бути відмовлено або скасовано державну реєстрацію" замінити словами "відмовляється або скасовується державна реєстрація".</p> <p>-9- Н.д. Ляшенко А. О. (р.к. №349)</p> <p>В абзаці третьому пункту першого розділу I законопроекту слова «(Російської Федерації або Республіки Білорусь)» всюди по тексту замінити словами «(Російської Федерації) або на території Республіки Білорусь».</p> <p><u>Обґрунтування:</u></p> <p>На даний момент, окремим рішенням ВРУ було визнано державою-агресором лише російську федерацію. В постанові ВРУ від 27.01.2015 чітко деталізовано що саме свідчить про акт агресії рф проти України, згідно із нормами міжнародного права. Натомість, подібного рішення щодо визнання Республіки Білорусь державою-агресором ВРУ не приймала. З огляду на це, виглядає неправильним лише у ЗУ «Про лікарські засоби» констатувати, що Республіка Білорусь є також державою-агресором, без прийняття окремого рішення про це ВРУ, в якому було б деталізовано, з посиланням на норми міжнародного права, що підтверджує</p>	<p>Відхилено</p> <p>Враховано редакційно</p>	

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
9		<p>вчинення Білоруссю міжнародного злочину - акту агресії.</p> <p>-10- Н.д. Кулініч О. І. (р.к. №348), Н.д. Шахов С. В. (р.к. №315), Н.д. Люшняк М. В. (р.к. №367), Н.д. Петьовка В. В. (р.к. №278), Н.д. Приходько Б. В. (р.к. №411), Н.д. Поляк В. М. (р.к. №279), Н.д. Арешонков В. Ю. (р.к. №270), Н.д. Вацак Г. А. (р.к. №231)</p> <p>Доповнений текст частини чотирнадцятої статті 9 розділу 1 викласти в такій редакції:</p> <p>«Підставою відмови у державній реєстрації або скасування державної реєстрації шляхом скорочення терміну дії реєстраційного посвідчення лікарського засобу є встановлення за результатами експертизи та/або розгляду реєстраційних матеріалів, доданих до заяви про державну реєстрацію, перереєстрацію лікарського засобу або внесення змін до реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, що один, декілька або всі етапи виробництва (в тому числі клінічних випробувань) лікарського засобу здійснюються підприємствами, виробничі потужності яких розташовані на території Російської Федерації та/або Республіки Білорусь. У разі доведення факту, що заявник або його представник прямо або опосередковано є пов'язаним із суб'єктами господарювання, включаючи їх представників, представництв, ліцензіатів, заявників, виробників та постачальників, які здійснюють пряму або опосередковану діяльність з виробництва лікарських засобів та території Російської Федерації та/або Республіки Білорусь, або після 24 лютого 2022 року брали участь хоча б одному з етапів виробництва будь-якого лікарського засобу, а також виробництва АФІ підприємством, розташованим на території Російської Федерації та/або Республіки Білорусь, надавали в користування, ліцензування, передачу в оренду або продаж прямо або</p>	Відхилено	

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
		<p>опосередковано у власність резидентів Російської Федерації та/або Республіки Білорусь фармацевтичних матеріальних або нематеріальних активів або пов'язаних із ними патентів, дозволів, ліцензій, реєстраційних посвідчень, прав та інших документів, необхідних для виробництва фармацевтичної продукції, а також виробництва АФІ, державна реєстрація в Україні лікарських засобів (визначених центральним органом виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я) такого заявника має бути скасована на період дії воєнного стану шляхом припинення дії реєстраційного посвідчення. При цьому центральний орган виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, до прийняття рішення про зупинення державної реєстрації лікарських засобів з Російської Федерації та Республіки Білорусь відповідно до встановлених критеріїв, має забезпечити для потреб системи охорони здоров'я України аналогічні лікарські засоби власного та/або іноземного виробництва»;</p> <p>-11- Н.д. Лабунська А. В. (р.к. №174)</p> <p>У реченні другому абзацу другого пункту першого розділу I законопроекту слова "може бути тимчасово скасована" замінити словами "тимчасово скасовується".</p>	Відхилено	
10	2. Статтю 18 доповнити новою частиною такого змісту:			2. Статтю 18 доповнити частиною другою такого змісту:
11	“На період введення воєнного стану в Україні Кабінет Міністрів України за поданням центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, може тимчасово зупинити експорт лікарських засобів у разі незабезпечення потреб системи охорони здоров'я України в таких лікарських засобах у повному обсязі.”.	<p>-12- Н.д. Радучький М. Б. (р.к. №18), Н.д. Зуб В. О. (р.к. №410), Н.д. Кузьмич С. В. (р.к. №273), Н.д. Заславський Ю. І. (р.к. №114), Н.д. Дмитрієва О. О. (р.к. №102), Н.д. Булах Л. В. (р.к. №86), Н.д. Перебийніс М. В. (р.к. №413), Н.д. Вагнер В. О. (р.к. №384)</p> <p>“На період дії воєнного стану в Україні Кабінет Міністрів України за поданням</p>	Враховано	<p>“На період дії воєнного стану в Україні Кабінет Міністрів України за поданням центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, може тимчасово зупинити експорт лікарських засобів у разі незабезпечення потреб системи охорони здоров'я України в таких лікарських засобах у повному обсязі.”.</p>

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
12		<p>центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, може тимчасово зупинити експорт лікарських засобів у разі незабезпечення потреб системи охорони здоров'я України в таких лікарських засобах у повному обсязі.”.</p> <p>-13- Н.д. Кулініч О. І. (р.к. №348), Н.д. Шахов С. В. (р.к. №315), Н.д. Люшняк М. В. (р.к. №367), Н.д. Петьовка В. В. (р.к. №278), Н.д. Приходько Б. В. (р.к. №411), Н.д. Поляк В. М. (р.к. №279), Н.д. Арешонков В. Ю. (р.к. №270), Н.д. Вацак Г. А. (р.к. №231)</p> <p>Доповнену частину статті 18 розділу 1 викласти в такій редакції:</p> <p>«На період дії воєнного стану в Україні Кабінет Міністрів України за поданням центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, зобов'язаний тимчасово зупинити експорт лікарських засобів у разі незабезпечення потреб системи охорони здоров'я України в таких лікарських засобах у повному обсязі».</p>	Враховано частково	
13	II. Прикінцеві та перехідні положення			II. Прикінцеві та перехідні положення
14	1. Цей Закон набирає чинності з дня, наступного за днем його опублікування, і діє до завершення тримісячного строку після припинення чи скасування воєнного стану.	<p>-14- Н.д. Кулініч О. І. (р.к. №348), Н.д. Шахов С. В. (р.к. №315), Н.д. Люшняк М. В. (р.к. №367), Н.д. Петьовка В. В. (р.к. №278), Н.д. Приходько Б. В. (р.к. №411), Н.д. Поляк В. М. (р.к. №279), Н.д. Арешонков В. Ю. (р.к. №270), Н.д. Вацак Г. А. (р.к. №231)</p> <p>Частину першу розділу 2 викласти в такій редакції:</p> <p>1. Цей Закон набирає чинності з дня, наступного за днем його опублікування, і діє протягом 30 днів після припинення чи скасування воєнного стану.</p>	Відхилено	1. Цей Закон набирає чинності з дня, наступного за днем його опублікування, і діє до завершення тримісячного строку після припинення чи скасування воєнного стану.
15		<p>-15- Н.д. Кондратюк О. К. (р.к. №166), Н.д. Потураєв М. Р. (р.к. №94)</p> <p>Розділ II проекту після пункту 1 доповнити новим пунктом такого змісту:</p>	Відхилено	

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
		<p>«2. У пункті 1 Розділу II «Прикінцеві та перехідні положення» Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо вдосконалення системи управління та дерегуляції у сфері земельних відносин» (Голос України від 26.05.2021 р., №96):</p> <p>у абзаці четвертому слово та цифри «пункту 16» замінити словами та цифрами «пункту 16 (крім положень щодо розміщення стаціонарних конструкцій для розміщення зовнішньої реклами)»;</p> <p>після абзацу четвертого доповнити новим абзацом такого змісту:</p> <p>«пункту 16 (в частині положень щодо розміщення стаціонарних конструкцій для розміщення зовнішньої реклами) розділу I цього Закону, який набирає чинності через п'ятнадцять місяців з дня опублікування цього Закону»;</p> <p>Пункт 2 Розділу II проекту вважати відповідно пунктом 3.</p>		
16	2. Кабінету Міністрів України у місячний строк після набрання чинності цим Законом:	<p>-16- Н.д. Радущий М. Б. (р.к. №18), Н.д. Зуб В. О. (р.к. №410), Н.д. Кузьмич С. В. (р.к. №273), Н.д. Заславський Ю. І. (р.к. №114), Н.д. Дмитрієва О. О. (р.к. №102), Н.д. Булах Л. В. (р.к. №86), Н.д. Перебийніс М. В. (р.к. №413), Н.д. Вагнер В. О. (р.к. №384)</p> <p>2. Кабінету Міністрів України у двотижневий строк з дня набрання чинності цим Законом:</p>	Враховано	2. Кабінету Міністрів України у двотижневий строк з дня набрання чинності цим Законом:
17	привести свої нормативно-правові акти у відповідність із цим Законом та забезпечити розробку та прийняття нових нормативно-правових актів, необхідність яких впливає з цього Закону;			привести свої нормативно-правові акти у відповідність із цим Законом;
18	забезпечити приведення міністерствами та іншими центральними органами виконавчої влади своїх нормативно-правових актів у відповідність із цим Законом та прийняття			забезпечити прийняття нових нормативно-правових актів, необхідних для реалізації цього Закону;
				забезпечити приведення міністерствами та іншими центральними органами виконавчої влади їх нормативно-правових актів у відповідність із цим Законом.

№	Редакція, прийнята в першому читанні	Пропозиції та поправки до проекту	Висновки, обґрунтування	Законопроект, запропонований головним комітетом в остаточній редакції
---	--------------------------------------	-----------------------------------	-------------------------	---

ними нових нормативно-правових актів,
необхідність яких впливає з цього Закону.

19

-17- Н.д. Кулініч О. І. (р.к. №348), Н.д. Шахов С. В. (р.к. №315), Н.д. Люшняк М. В. (р.к. №367), Н.д. Петьовка В. В. (р.к. №278), Н.д. Приходько Б. В. (р.к. №411), Н.д. Поляк В. М. (р.к. №279), Н.д. Арешонков В. Ю. (р.к. №270), Н.д. Вацак Г. А. (р.к. №231)

Відхилено

Частину другу розділу 2 доповнити абзацом третім такого змісту:

2. Кабінету Міністрів України у місячний строк після набрання чинності цим Законом:

...

отримати від центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я перелік лікарських засобів, які будуть вилучені з системи охорони здоров'я України та надати перелік лікарських засобів, які присутні на внутрішньому ринку і їх можна використовувати на заміну вилучених.

20 Голова Верховної Ради України Р. Стефанчук



ЕАС ВЕРХОВНОЇ РАДИ УКРАЇНИ

Підписувач: РАДУЦЬКИЙ МИХАЙЛО БОРИСОВИЧ
Сертифікат: 2B6C7DF9A3891DA10400000029B5B7000FB54F03
Дійсний до: 26.03.2023 22:59:59

Апарат Верховної Ради України
№ 04-18/03-2022/76500 від 12.05.2022



879146