



КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

ПОСТАНОВА

від

2017 р. №

Київ

Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України

Кабінет Міністрів України постановляє:

1. Внести до постанов Кабінету Міністрів України зміни, що додаються.
2. Визнати такими, що втратили чинність, постанови Кабінету Міністрів України згідно з переліком, що додається.
3. Міністерству охорони здоров'я у тримісячний строк:
 - 1) затвердити Положення про застосування Національного переліку основних лікарських засобів під час організації процесу забезпечення населення лікарськими засобами в закладах і установах охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів;
 - 2) привести власні нормативно-правові акти у відповідність із цією постановою.
4. Ця постанова набирає чинності з 1 липня 2017 р., крім абзацу третього підпункту 1 та підпункту 2 пункту 2 змін, затверджених цією постановою, які набирають чинності з дня опублікування цієї постанови.

Прем'єр-міністр України

В. ГРОЙСМАН

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 2017 р. №

ЗМІНИ,
що вносяться до постанов Кабінету Міністрів України

1. Абзац другий пункту 1 постанови Кабінету Міністрів України від 17 серпня 1998 р. № 1303 “Про впорядкування безоплатного та пільгового відпуску лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування окремих груп населення та за певними категоріями захворювань” (Офіційний вісник України, 1998 р., № 33, ст. 1241) викласти в такій редакції:

“Безоплатно і на пільгових умовах відпускаються лікарські засоби, включені до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 р. № 333” (Офіційний вісник України, 2009 р., № 27, ст. 906; 2016 р., № 3, ст. 166).

2. У постанові Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 р. № 333 “Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробництва медичного призначення” (Офіційний вісник України, 2009 р., № 27, ст. 906; 2016 р., № 3, ст. 166):

1) доповнити постанову новими пунктами 1¹ і 1² такого змісту:

“1¹. Лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та включені до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, підлягають закупівлі закладами і установами охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів.

Обсяги потреби в закупівлі лікарських засобів визначаються за видами медичної допомоги в порядку, встановленому Міністерством охорони здоров'я.

За умови задоволення в повному обсязі потреби в лікарських засобах, зареєстрованих в Україні в установленому законом порядку та включених до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, замовники можуть закуповувати лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та не включені до зазначеного Національного переліку. При цьому перевага надається лікарським засобам, включеним до галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я.

1². Вимоги цієї постанови не поширюються на закупівлю лікарських засобів, що підлягають закупівлі відповідно до угод, що укладаються Міністерством охорони здоров'я із спеціалізованими організаціями, які здійснюють закупівлі.

Вимоги цієї постанови до 1 січня 2019 р. не поширюються на пілотний проект щодо запровадження державного регулювання цін на препарати інсуліну, що реалізується відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 5 березня 2014 р. № 73 “Питання реалізації пілотного проекту щодо

запровадження державного регулювання цін на препарати інсуліну” (Офіційний вісник України, 2014 р., № 25, стор. 112, ст. 156).”;

2) Національний перелік основних лікарських засобів, затверджений зазначеною постановою, викласти в такій редакції:

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 25 березня 2009 р. № 333
(в редакції постанови Кабінету Міністрів
України
від 2017 р. №)

НАЦІОНАЛЬНИЙ ПЕРЕЛІК
ОСНОВНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
--	---

I. Анестетики

1. Засоби для загальної анестезії та кисень

Інгаляційні лікарські засоби

Галотан (Halothane)	рідина для інгаляцій
Ізофлуран (Isoflurane)	рідина для інгаляцій
Азоту закис (Nitrous oxide)	газ
Кисень (Oxygen)	газ

Ін'єкційні лікарські засоби

Кетамін (Ketamine)	ін'єкції: 50 мг/мл по 2 мл, по 10 мл
Пропофол (Propofol)	ін'єкції: 10 мг/мл; 20 мг/мл
Тіопентал (Thiopental)	ін'єкції: 0,5 г; 1 г

(може бути використаний як
альтернатива пропофолу)

2. Місцеві анестетики

<input type="checkbox"/> Бупівакаїн (Bupivacaine)	ін'єкції: 5 мг/мл по 4 мл, 5 мл, 10 мл, 20 мл ін'єкції: 2,5 мг/мл по 20 мл, 200 мл розчин для спінальної анестезії: 0,5% (гідрохлорид) по 4 мл в ампулах
<input type="checkbox"/> Лідокаїн (Lidocaine)	ін'єкції: 1%; 2% (гідрохлорид) розчин для спінальної анестезії: 5% (гідрохлорид) по 2 мл в ампулах

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Лідокаїн + Епінефрин (Адреналін) (Lidocaine + Epinephrine (Adrenaline))	стоматологічний картридж (ампула): 2% (гідрохлорид) + епінефрин 1:80000 ін'єкції: 1%; 2% (гідрохлорид або сульфат) + епінефрин (адреналін) 1:200000 у флаконі

Додатковий перелік

Ефедрин (Ephedrine)*	ін'єкції: 30 мг (гідрохлорид)/мл по 1 мл в ампулах
3. Передопераційні та седативні засоби для короткочасних процедур	
Атропін (Atropine)	ін'єкції: 1 мг (сульфат) у ампулах по 1 мл
<input type="checkbox"/> Мідазолам (Midazolam)	ін'єкції: 1 мг/мл розчин для перорального застосування: 2 мг/мл [д] таблетки: 7,5 мг; 15 мг
Діазепам (Diazepam) (може бути використаний як альтернатива мідазоламу)	ін'єкції: 5 мг/мл таблетки: 5 мг; 10 мг
Морфін (Morphine)	ін'єкції: 10 мг (сульфат або гідрохлорид) по 1 мл в ампулах
II. Лікарські засоби для лікування болю та надання паліативної допомоги	
1. Ненаркотичні анальгетики та нестероїдні протизапальні лікарські засоби (НСПЗ)	
Кислота ацетилсаліцилова (Acetylsalicylic acid)	супозиторії: 50 мг - 150 мг таблетки: 100 мг - 500 мг
<input checked="" type="checkbox"/> Ібупрофен (Ibuprofen)	розчин або суспензія для перорального застосування: 200 мг/ 5 мл тверді лікарські форми: 200 мг; 400 мг; 600 мг
Парацетамол (Paracetamol)*	розчин для перорального застосування: 120 мг/5 мл; 125 мг/5 мл

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	супозиторії: 100 мг таблетки: 100 мг — 500 мг розчин для інфузій: 10 мг/мл
	2. Опіоїдні анальгетики
Кодеїн (Codeine)	таблетки: 30 мг (фосфат)
□ Морфін (Morphine)	гранули (з повільним вивільненням): 20 мг до 200 мг (морфіну сульфат) ін'єкції: 10 мг (морфіну гідрохлорид або морфіну сульфат) по 1 мл в ампулах розчин для перорального застосування: 10 мг (морфіну гідрохлорид або морфіну сульфат)/5 мл таблетки (пролонгованого вивільнення): 10 мг — 200 мг (морфіну сульфат або гідрохлорид) таблетки: 5 мг; 10 мг (морфіну сульфат)
Гідроморфон (Hydromorphone)	
(може бути використаний як альтернатива морфіну)	
Оксикодон (Oxycodone)	таблетки: 10 мг; 20 мг; 40 мг; 80 мг
(може бути використаний як альтернатива морфіну)	
3. Лікарські засоби для симптоматичної фармакотерапії у паліативній допомозі/Лікарські засоби для усунення інших поширених симптомів у паліативній допомозі	
Амітриптилін (Amitriptiline)	таблетки: 10 мг; 25 мг; 75 мг
Циклізин (Cyclizine) [Д]	ін'єкції: 50 мг/мл
	таблетки: 50 мг
Дексаметазон (Dexamethasone)	ін'єкції: 4 мг/мл по 1 мл в ампулах (у вигляді динатрієвої фосфатної солі)
	розчин для перорального застосування: 2 мг/5 мл

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Діазепам (Diazepam)	таблетки: 0,5—2 мг [Δ]; 4 мг ін'єкції: 5 мг/мл розчин для перорального застосування: 2 мг/5 мл. розчин ректальний: 2,5 мг; 5 мг; 10 мг
Докузат натрію (Docusate sodium)	таблетки: 5 мг; 10 мг капсули: 100 мг розчин для перорального застосування: 50 мг/5 мл
Флуоксетин (Fluoxetine) <input checked="" type="checkbox"/>	тверда пероральна лікарська форма: 20 мг (у вигляді гідрохлориду)
Галоперидол (Haloperidol)	ін'єкції: 5 мг по 1 мл в ампулах розчин для перорального застосування: 2 мг/мл тверда пероральна лікарська форма: 0,5 мг; 2 мг; 5 мг
Гіосцину бутилбромід (Hyoscine butylbromide)	ін'єкції: 20 мг/мл
Лактулоза (Lactulose) [Δ]	розчин/сироп для перорального застосування: 3,1—3,7 г/5 мл
Лоперамід (Loperamide)	тверда пероральна лікарська форма: 2 мг
Метоклопрамід (Metoclopramide)	ін'єкції: 5 мг (гідрохлорид)/мл по 2 мл в ампулах розчин для перорального застосування: 5 мг/5 мл
Мідазолам (Midazolam)	тверда пероральна лікарська форма: 10 мг (гідрохлорид) ін'єкції: 1 мг/мл; 5 мг/мл розчин для перорального застосування: 2 мг/мл [Δ] тверда пероральна лікарська форма: 7,5 мг; 15 мг
Ондансетрон (Ondansetron) [Δ] <input checked="" type="checkbox"/>	ін'єкції: 2 мг/мл по 2 мл в ампулах

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Сена (Senna)	(у вигляді гідрохлориду) розчин для перорального застосування: 4 мг основи / 5 мл тверда пероральна лікарська форма: 4 мг; 8 мг рідина для перорального застосування: 7,5 мг/5 мл таблетки: 13,5 мг; 70 мг
III. Протиалергічні лікарські засоби та лікарські засоби, що використовуються при анафілаксії	
Дексаметазон (Dexamethasone)	ін'єкції: 4 мг/мл по 1 мл та 2 мл в ампулах (у вигляді солі динатрію фосфату)
Епінефрин / Адреналін (Epinephrine/ Adrenaline)	ін'єкції: 1 мг (у вигляді гідрохлориду та гідротартрату) по 1 мл в ампулах, що відповідає 1,82 мг адреналіну тартрату в 1 мл
Гідрокортизон (Hydrocortisone)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 100 мг (у вигляді натрію сукцинату) у флаконі суспензія для ін'єкцій: 25 мг/мл по 2 мл в ампулах таблетки: 5 мг; 10 мг; 20 мг
<input type="checkbox"/> Лоратадин (Loratadine)*	розчин або сироп для перорального застосування: 1 мг/мл; 5 мг/мл таблетки: 10 мг
<input type="checkbox"/> Преднізолон (Prednisolone)	таблетки: 5 мг; 25 мг розчин для перорального застосування: 5 мг/мл [Д] розчин для ін'єкцій: 30 мг/мл по 1 мл або по 2 мл
IV. Антидоти та інші речовини, що використовуються при отруєннях	
1. Неспецифічні	
Вугілля активоване (Activated charcoal)	порошок: 5 г

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

2. Специфічні

Ацетилцистеїн (Acetylcysteine)	ін'єкції: 100 мг/мл по 3 мл; 200 мг/мл по 10 мл в ампулах розчин для перорального застосування: 10% [Δ]; 20% [Δ]
Атропін (Atropine)	ін'єкції: 1 мг (сульфат) по 1 мл в ампулах
Кальцію глюконат (Calcium gluconate)	ін'єкції: 100 мг/мл по 10 мл в ампулах
Метилтіонінію хлорид/Метиленовий синій (Methylthioninium chloride/Methylene blue)	ін'єкції: 10 мг/мл по 10 мл в ампулах
Налоксон (Naloxone)	ін'єкції: 400 мкг (гідрохлорид) по 1 мл в ампулах
Пеніциламін (Penicillamine)	тверда пероральна лікарська форма: 250 мг
Калій-заліза гексаціаноферрат (II) (Potassium ferric hexacyano-ferrate (II)— 2H ₂ O (Prussian blue))	порошок для перорального застосування
Натрію нітрит (Sodium nitrite)	ін'єкції: 30 мг/мл по 10 мл в ампулах
Натрію тіосульфат (Sodium thiosulphate)	ін'єкції: 250 мг/мл по 50 мл в ампулах

Додатковий перелік

Дефероксамін (Deferoxamine)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 500 мг (мезілат) у флаконі
Димеркапрол (Dimercaprol)	розчин для ін'єкцій олійний: 50 мг/мл по 2 мл в ампулах
Натрію, Кальцію едетат (Sodium, Calcium edetate)	ін'єкції: 200 мг/мл по 5 мл в ампулах
Фомепізол (Fomepizole)	ін'єкції: 5 мг/мл (сульфат) по 20 мл в ампулах або 1 г/мл (основа) по 1,5 мл в ампулах
Сукцимер (Succimer)	тверда пероральна лікарська

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

форма: 100 мг

V. Протисудомні/протиепілептичні засоби

Карбамазепін (Carbamazepine)	суспензія для перорального застосування: 100 мг/5 мл таблетки (жувальні, з поділкою): 100 мг; 200 мг
Діазепам (Diazepam)	гель або ректальний розчин: 5 мг/мл у тубах по 0,5 мл; по 2 мл; по 4 мл розчин для ін'єкцій: 5 мг/мл по 2 мл таблетки: по 5 мг; 10 мг
<input type="checkbox"/> Лоразепам (Lorazepam)	парентеральні форми: 2 мг/мл по 1 мл в ампулах; 4 мг/мл по 1 мл в ампулах
Магнію сульфат (Magnesium sulphate)*	ін'єкції: 0,5 г / мл по 2 мл в ампулах (еквівалентно 1 г в 2 мл; 50% вага/об'єм); 0,5 г / мл по 10 мл в ампулах (еквівалентно 5 г в 10 мл; 50% вага /об'єм); 250 мг/мл по 5 мл або по 10 мл
Мідазолам (Midazolam)	розчин оромукозний: 5 мг/мл; 10 мг/мл ампула*: 1 мг/мл; 10 мг/мл
Фенобарбітал (Phenobarbital)	ін'єкції: 200 мг/мл (натрій) розчин для перорального застосування: 15 мг/5 мл таблетки: 5 мг — 100 мг
Фенітоїн (Phenytoin)	ін'єкції: 50 мг/мл по 5 мл у флаконах (натрієва сіль) розчин для перорального застосування: 25 мг - 30 мг/5 мл тверда пероральна лікарська форма: 25 мг; 50 мг; 100 мг (натрієва сіль) таблетки: 117 мг таблетки (жувальні): 50 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Вальпроева кислота/Вальпроат натрію (Valproic acid/Sodium valproate)	розчин/сироп для перорального застосування: 57,64 мг/мл по 150 мл; 50 мг/мл по 100 мл; 200 мг / 5 мл таблетки (подрібнювані): 100 мг таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні: 200 мг; 300 мг; 500 мг (вальпроат натрію)
Додатковий перелік	
Етосуксимід (Ethosuximide)	капсули: 250 мг розчин для перорального застосування: 250 мг/5 мл
Вальпроева кислота/Вальпроат натрію (Valproic acid/Sodium valproate)	ін'єкції: 100 мг/мл по 4 мл, 5 мл та 10 мл ліофілізат для розчину для ін'єкцій: по 400 мг

VI. Протиінфекційні лікарські засоби

1. Антигельмінтні лікарські засоби

Кишкові антигельмінтні лікарські засоби

Альбендазол (Albendazole)	таблетки: 400 мг
Левамізол (Levamisole)	таблетки: 50 мг; 150 мг (у вигляді гідрохлориду)
Мебендазол (Mebendazole)	таблетки: 100 мг; 500 мг
Ніклозамід (Niklosamide)	таблетки (жувальні): 500 мг
Празиквантел (Praziquantel)	таблетки: 150 мг; 600 мг
Пірантел (Pirantel)	розчин/суспензія пероральна: 50 мг (у вигляді ембонату або памоату)/мл таблетки: 250 мг (у вигляді ембонату або памоату)

Протималярійні лікарські засоби

Альбендазол (Albendazole)	таблетки: 400 мг
Диетилкарбамазепін (Diethylcarbamazine)	таблетки: 50 мг; 100 мг (дигідрогену цитрат)
Івермектин (Ivermectin)	таблетки (з поділкою): 3 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

Антишистосомічні та інші антитрематодні лікарські засоби

Празиквантел (Praziquantel)	таблетки: 600 мг
Триклабендазол (Triclabendazole)	таблетки: 250 мг

Додатковий перелік

Оксамніхін (Oxamniquine)*	капсули: 250 мг
	розчин пероральний: 250 мг/5 мл

2. Антибактеріальні лікарські засоби

Бета-лактамі антибіотики

Амоксицилін (Amoxicillin)	тверда пероральна лікарська форма: 250 мг; 500 мг (у вигляді тригідрату)
	порошок для приготування розчину / суспензії для перорального застосування (у вигляді тригідрату): 125 мг/5 мл або 250 мг/5 мл [Д]
Амоксицилін + Клавуланова кислота (Amoxicillin + Clavulanic acid)	розчин для перорального застосування: 125 мг амоксициліну + 31,25 мг клавуланової кислоти/5 мл
	порошок для оральної суспензії: 250 мг амоксициліну + 62,5 мг клавуланової кислоти/5 мл [Д]
	таблетки: 250 мг / 62,5 мг; 500 мг / 125 мг
Ампіцилін (Ampicillin)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 500 мг; 1 г (у вигляді натрієвої солі)
Бензатину бензилпеніцилін (Benzathine benzylpenicillin)	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій: 900 мг бензилпеніциліну (= 1,2 млн. МО) по 5 мл у флаконі [Д]; 1,44 г бензилпеніциліну (= 2,4 млн. МО) по 5 мл у флаконі
Бензилпеніцилін (Benzylpenicillin)	порошок для приготування розчину

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	для ін'єкцій: 600 мг (= 1 млн. МО), (натрієвої або калієвої солі); 3 г (= 5 млн. МО) (натрієвої або калієвої солі)
Цефалексин (Cefalexin) [Δ]	порошок/гранули для приготування суспензії для перорального застосування: 250 мг/5мл (безводний); 125 мг/5 мл капсули: 250 мг (у вигляді моногідрату)
<input type="checkbox"/> Цефазолін (Cefazolin)* <input checked="" type="checkbox"/>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 1 г (у вигляді натрієвої солі) у флаконі
Цефіксим (Cefixime)*	капсули: 400 мг (у вигляді тригідрату)
<input type="checkbox"/> Цефтріаксон (Ceftriaxone)* <input checked="" type="checkbox"/>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 250 мг; 1 г (у вигляді натрієвої солі) у флаконі
<input type="checkbox"/> Клоксацилін (Cloxacillin)	капсули: 500 мг; 1 г (у вигляді натрієвої солі) порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 500 мг (у вигляді натрієвої солі) у флаконі порошок для приготування розчину для перорального застосування: 125 мг (у вигляді натрієвої солі)/5 мл
Феноксиметилпеніцилін (Phenoxymethylpenicillin)	порошок для приготування розчину для перорального застосування: 250 мг (у вигляді калієвої солі)/5 мл таблетки: 250 мг (у вигляді калієвої солі)
Прокаїну бензилпеніцилін (Procaine benzylpenicillin)*	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 1 г (=1 млн. МО); 3 г (=3 млн. МО) у флаконі
Додатковий перелік	
Цефотаксим (Cefotaxime)* [сп]	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 250 мг у флаконі (у

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	вигляді натрієвої солі)
Цефтазидим (Ceftazidime)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 250 мг; 1 г (у вигляді пентагідрату) у флаконі
Іміпенем + Циластатин (Imipenem + Cilastatin)*	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 250 мг (у вигляді моногідрату) + 250 мг (у вигляді натрієвої солі); 500 мг (у вигляді моногідрату) + 500 мг (у вигляді натрієвої солі) у флаконах
Інші антибактеріальні лікарські засоби	
Азитроміцин (Azithromycin)*	тверда пероральна лікарська форма: 250 мг; 500 мг порошок для приготування оральної суспензії: 200 мг/5 мл розчин для перорального застосування: 200 мг/5 мл
Хлорамфенікол (Chloramphenicol)	тверда пероральна лікарська форма: 250 мг олійна суспензія для ін'єкцій*: 0,5 г (у вигляді натрію сукцинату)/мл по 2 мл в ампулах розчин для перорального застосування: 150 мг (у вигляді пальмітату)/5 мл порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 1 г (натрію сукцинат) у флаконі
□ Ципрофлоксацин (Ciprofloxacin)*	розчин для перорального застосування: 250 мг/5 мл (безводний) [Д] розчин для внутрішньовенних інфузій: 2 мг/мл (у вигляді гіклату) [Д] таблетки: 250 мг (у вигляді гідрохлориду)
Кларитроміцин (Clarithromycin)*	тверда пероральна лікарська

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Доксициклін (Doxycycline) <input checked="" type="checkbox"/>	<p>форма: 500 мг</p> <p>розчин для перорального застосування: 25 мг/5 мл [Δ]; 50 мг/5 мл (безводний) [Δ]</p> <p>розчин для перорального застосування: 25 мг/5 мл [Δ]; 50 мг/5 мл [Δ] (у вигляді хіклату)</p> <p>тверда пероральна лікарська форма: 50 мг [Δ]; 100 мг</p>
<input type="checkbox"/> Еритроміцин (Erythromycin)	<p>тверда пероральна лікарська форма: 200 мг; 250 мг</p> <p>порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 500 мг (у вигляді лактобіонату) у флаконі</p> <p>порошок для приготування розчину для перорального застосування: 125 мг/5 мл (у вигляді стеарату або естолату або етилу сукцинату)</p>
<input type="checkbox"/> Гентаміцин (Gentamicin)	<p>ін'єкції: 10 мг (у вигляді сульфату)/мл по 2 мл в ампулах; 40 мг (у вигляді сульфату)/мл по 2 мл в ампулах</p>
<input type="checkbox"/> Метронідазол (Metronidazole)	<p>ін'єкції: 500 мг по 100 мл у флаконі</p> <p>супозиторії, таблетки вагінальні, пессарії: 500 мг; 1 г</p> <p>таблетки: 200 мг — 500 мг</p> <p>розчин для перорального застосування: 200 мг (у вигляді бензоату)/5 мл</p>
Нітрофурантоїн (Nitrofurantoin)	<p>тверда пероральна лікарська форма: 100 мг</p> <p>розчин для перорального застосування: 25 мг/5 мл [Δ]</p>
Спектиноміцин (Spectinomycin)	<p>порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 2 г (у вигляді гідрохлориду) у флаконі</p>

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Сульфаметоксазол + Триметоприм (Sulfamethoxazole + Trimethoprim)	розчин для перорального застосування: 200 мг + 40 мг / 5 мл таблетки: 100 мг + 20 мг; 400 мг + 80 мг; 800 мг + 160 мг ін'єкції: 80 мг + 16 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулах концентрат для приготування розчину для інфузій: (80 мг + 16 мг)/мл
Додатковий перелік	
Кліндаміцин (Clindamycin)	капсули: 150 мг (у вигляді гідрохлориду) ін'єкції: 150 мг (у вигляді фосфату)/мл розчин для перорального застосування: 75 мг/5 мл (пальмітат) [сп]
Ванкоміцин (Vancomycin)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 250 мг; 500 мг; 1000 мг (гідрохлорид) у флаконі ліофілізат для приготування розчину для інфузій: 500 мг; 1000 мг у флаконі
Антилепрозійні лікарські засоби	
Клофазимін (Clofazimine)	капсули: 50 мг; 100 мг
Дапсон (Dapsone)	таблетки: 25 мг; 50 мг; 100 мг
Рифампіцин (Rifampicin)	тверда пероральна лікарська форма: 150 мг; 300 мг
Протитуберкульозні лікарські засоби	
Етамбутол (Ethambutol)	ін'єкції: 100 мг/мл таблетки: 100 мг — 400 мг (гідрохлорид) розчин для перорального застосування: 25 мг/мл [Д]
Етамбутол + Ізоніазид (Ethambutol + Isoniazid)	таблетки: 400 мг + 150 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Етамбутол + Ізоніазид + Піразінамід + Рифампіцин (Ethambutol + Isoniazid + Pyrazinamide + Rifampicin)	таблетки: 275 мг + 75 мг + 400 мг + 150 мг
Етамбутол + Ізоніазид + Рифампіцин (Ethambutol + Isoniazid + Rifampicin)	таблетки: 275 мг + 75 мг + 150 мг
Ізоніазид (Isoniazid)	ін'єкції: 100 мг / мл по 5 мл в ампулах таблетки: 100 мг — 300 мг розчин/сироп для перорального застосування: 100 мг / 5 мл розчин для перорального застосування: 50 мг / 5 мл [Д] таблетки (з поділкою): 50 мг
Ізоніазид + Піразінамід + Рифампіцин (Isoniazid + Pyrazinamide + Rifampicin)	таблетки: 75 мг + 400 мг + 150 мг; 150 мг + 500 мг + 150 мг (для переривчастого використання тричі на тиждень); 75 мг + 50 мг + 150 мг; 60 мг + 30 мг + 150 мг
Ізоніазид + Рифампіцин (Isoniazid + Rifampicin)	таблетки: 75 мг + 150 мг таблетки: 150 мг + 300 мг; 60 мг + 60 мг / 150 мг + 150 мг (для переривчастого використання тричі на тиждень); 75 мг + 50 мг; 60 мг + 30 мг
Піразінамід (Pyrazinamide)	таблетки: 400 мг; 500 мг розчин для перорального застосування: 30 мг/мл [Д] таблетки (дисперговані): 150 мг таблетки (з поділкою): 150 мг
Рифабутин (Rifabutin)*	капсули: 150 мг
Рифампіцин (Rifampicin)	тверда пероральна лікарська форма: 150 мг; 300 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Рифапентин (Rifapentine)*	розчин для перорального застосування: 20 мг/мл [Д] таблетки: 150 мг
Стрептоміцин (Streptomycin) [сп]	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 1 г (у вигляді сульфату) у флаконі
Додатковий перелік	
Амікацин (Amikacin) Капреоміцин (Capreomycin)	порошок/ліофілізат для приготування розчину для ін'єкцій: 100 мг; 500 мг; 1 г (у вигляді сульфату) розчин для ін'єкцій: 50 мг/мл по 2 мл
Циклосерин (Cycloserine)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 1 г (у вигляді сульфату)
Теризидон (Terizidone) (може бути використаний як альтернатива циклосерину)	тверда пероральна лікарська форма: 250 мг капсули: 250 мг; 300 мг
Деламанід (Delamanid)	таблетки: 50 мг
Етіонамід (Ethionamide)	таблетки: 125 мг; 250 мг
Протіонамід (Protionamide) (може бути використаний в якості альтернативи етіонаміду)	таблетки: 250 мг
Канаміцин (Kanamycin)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 1 г (у вигляді сульфату) розчин
Левофлоксацин (Levofloxacin)	ін'єкції: 5 мг/мл таблетки: 250 мг; 500 мг; 750 мг
Офлоксацин (Ofloxacin) (може бути використаний в якості альтернативи левофлоксацину)	ін'єкції: 2 мг/мл або 200 мг/100мл таблетки: 200 мг; 400 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Моксифлоксацин (Moxifloxacin) (може бути використаний в якості альтернативи левофлоксацину)	ін'єкції: 400мг/100мл; 400 мг/250 мл таблетки: 400 мг
Лінезолід (Linezolid)	розчин для інфузій: 2 мг/мл по 300 мл у пляшках таблетки: 400 мг; 600 мг порошок для приготування розчину для перорального застосування: 100 мг / 5 мл
Натрію аміносаліцилат (Sodium aminosalicylate)	ін'єкції: 30 мг/мл гранули: 4 г у пакетику гранули кишковорозчинні: 600 мг/г по 9,2 г гранул в саше порошок для орального розчину: по 5,52 г в саше таблетки: 500 мг
3. Протигрибкові лікарські засоби	
Амфотерицин В (Amphotericin B)	порошок/ліофілізат для приготування розчину для інфузій: 50 мг у флаконі (у вигляді натрію деоксихолату або комплексу з ліпосомами)
Клотримазол (Clotrimazole)	вагінальний крем: 1%; 10% вагінальні таблетки: 100 мг; 200 мг; 500 мг
□ Флуконазол (Fluconazole)	тверда пероральна лікарська форма: 50 мг ін'єкції: 2 мг/мл у флаконі розчин для перорального застосування: 50 мг/5 мл
Флуцитозин (Flucytosine)	розчин для інфузій: 2,5 г / 250 мл капсули: 250 мг
Гризеофульвін (Griseofulvin)	тверда пероральна лікарська форма: 125 мг; 250 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Ністатин (Nystatin)	розчин для перорального застосування: 125 мг/5 мл [Д] таблетки: 100 000 МО; 500 000 МО пастилки: 100 000 МО розчин для перорального застосування: 50 мг/5 мл [Д]; 100 000 МО/мл [Д] песарії: 100 000 МО

Додатковий перелік

Калію йодид (*Potassium iodide*) насичений розчин

4. Противірусні лікарські засоби

Протигерпесні лікарські засоби

Ацикловір (*Aciclovir*) порошок для приготування розчину для інфузій: 250 мг (у вигляді натрієвої солі) у флаконі
таблетки: 200 мг; 400 мг
розчин для перорального застосування: 200 мг/5 мл;
250 мг/5 мл [Д]

Антиретровірусні лікарські засоби

Нуклеозидні/нуклеотидні інгібітори зворотної транскриптази

Абакавір (*Abacavir*) розчин для перорального застосування: 100 мг (у вигляді сульфату)/5 мл або 20 мг/мл
таблетки: 300 мг (у вигляді сульфату)

Ламівудин (*Lamivudine*) розчин для перорального застосування: 50 мг/5 мл або 10 мг/мл
таблетки: 150 мг

Тенофовіру дизопроксилу фумарат (*Tenofovir disoproxil fumarate*) таблетки (тенофовіру дизопроксилу фумарат — еквівалентний 245 мг тенофовіру

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Зидовудин (Zidovudine)	<p>дизопроксилу): 300 мг</p> <p>розчин для перорального застосування: 50 мг/5 мл або 10 мг/мл</p> <p>розчин для приготування внутрішньовенних інфузій: 10 мг/мл у 20 мл</p> <p>таблетки: 300 мг</p> <p>капсули: 100 мг; 250 мг</p>
Ненуклеозидні інгібітори зворотної транскриптази	
Ефавіренз (Efavirenz) <input checked="" type="checkbox"/>	<p>капсули: 50 мг; 100 мг; 200 мг</p> <p>таблетки: 200 мг; 600 мг</p>
Невірапін (Nevirapine)	<p>рідина для перорального застосування: 50 мг/5 мл</p> <p>таблетки: 50 мг; 200 мг</p>
Інгібітори протеази	
Атазанавір (Atazanavir) <input checked="" type="checkbox"/>	<p>тверда пероральна лікарська форма: 100 мг; 150 мг; 300 мг (у вигляді сульфату)</p>
Ритонавір (Ritonavir)	<p>таблетки (термостабільні): 25 мг; 100 мг</p> <p>капсули: 100 мг</p>
Саквінавір (Saquinavir)* <input checked="" type="checkbox"/>	<p>розчин для перорального застосування: 400 мг/5 мл</p> <p>тверда пероральна лікарська форма: 200 мг; 500 мг (у вигляді мезилату)</p>
Фіксовані комбінації	
Абакавір + Ламівудін (Abacavir + Lamivudine)	<p>таблетки: 60 мг (як сульфат) + 30 мг; 600 мг + 300 мг</p>
Ефавіренз+ Емтрицитабін +Тенофовір (Efavirenz + Emtricitabine + Tenofovir)	<p>таблетки: 600 мг + 200 мг + 300 мг (дизопроксил фумарату, що еквівалентно 245 мг тенофовіру)</p>
Емтрицитабін + Тенофовір (Emtricitabine + Tenofovir)	<p>таблетки: 200 мг + 300 мг (дизопроксил фумарату, що еквівалентно 245 мг тенофовіру)</p>

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Ламівудин + Зидовудин (Lamivudine + Zidovudine)	таблетки: 30 мг + 60 мг [А]; 150 мг + 300 мг
Інші протівірусні засоби	
Озельтамівір (Oseltamivir)*	капсули: 30 мг; 45 мг; 75 мг (фосфату) порошок для приготування суспензії для перорального застосування: 12 мг/мл; 6 мг/мл
Рибавірин (Ribavirin)*	тверда пероральна лікарська форма: 200 мг; 400 мг; 600 мг ін'єкція для внутрішньовенного введення: 800 мг і 1 г в 10 мл розчину фосфатного буфера
Лікарські засоби проти гепатиту	
Лікарські засоби для лікування гепатиту В	
Нуклеозидні/ нуклеотидні інгібітори зворотної транскриптази	
Ентекавір (Entecavir)	розчин для перорального застосування: 0,05 мг/мл таблетки: 0,5 мг; 1 мг
Тенофовіру дизопроксилу фумарат (Tenofovir disoproxil fumarate (TDF))	таблетки: 300 мг (тенофовіру дизопроксилу фумарат, що еквівалентно 245 мг тенофовіру дизопроксилу)
Лікарські засоби для лікування гепатиту С	
Нуклеотидні інгібітори полімерази	
Софосбувір (Sofosbuvir)	Таблетки: 400 мг
Інші протівірусні засоби	
Рибавірин (Ribavirin)*	розчин для внутрішньовенного введення: 1 г / 10 мл фосфатного буферного розчину таблетки/капсули: 200 мг; 400 мг; 600 мг розчин для внутрішньовенного

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

введення: 800 мг / 10 мл
фосфатного буферного розчину

Додатковий перелік

Пегільований інтерферон альфа (2a або 2b) (Pegylated interferon alpha (2a or 2b))*	флакони або шприци: 80 мкг; 100 мкг; 120 мкг (пегільований інтерферон альфа-2b); 90 мкг, 180 мкг (пегільований інтерферон альфа-2a)
--	---

5. Засоби для лікування протозойних інфекцій

Засоби для лікування амебіази та лямбліозу

Дилоксанід (Diloxanide) <input checked="" type="checkbox"/>	таблетки: 500 мг (фууроат)
<input type="checkbox"/> Метронідазол (Metronidazole)	ін'єкції: 500 мг в 100 мл флаконах таблетки: 200 мг — 500 мг розчин оральний: 200 мг (бензоат)/5 мл

Засоби для лікування лейшманіозу

Амфотерицин В (Amphotericin B)	порошок/ліофілізат для приготування розчину для ін'єкцій: 50 мг у флаконі (як дезоксіхолатов натрію або ліпосомного комплексу)
Мілтефозін (Miltefosine)	тверда пероральна лікарська форма: 10 мг; 50 мг
Паромоміцин (Paromomycin)	розчин для ін'єкцій: 750 мг паромоміцину (у вигляді сульфату)
Натрію стибоглюконат або Меглюмін антимоніат (Sodium stibogluconate or Meglumine antimoniate)	ін'єкції: 100 мг/мл, 1 флакон = 30 мл або 30 %, що еквівалентно приблизно 8,1 % сурмі (п'ятивалентній) по 5 мл в ампулах

Засоби для лікування малярії

Для лікування малярії

Амодіахін (Amodiaquine)*	таблетки: 153 мг або 200 мг (у вигляді гідрохлориду)
--------------------------	--

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Артеметер (Artemether)*	розчин олійний: 80 мг/мл в ампулах по 1 мл
Артеметер + Лумефантрін (Artemether + Lumefantrine)*	таблетки: 20 мг + 120 мг таблетки (дисперговані): 20 мг + 120 мг [Д]
Артезунат (Artesunate)*	ін'єкції: ампули, що містять 60 мг безводної артезунатової кислоти з окремою ампулою 5% розчину натрію бікарбонату ректальна лікарська форма: 50 мг; 200 мг [Д] таблетки: 50 мг
Артезунат + Амодіахін (Artesunate + Amodiaquine)*	таблетки: 25 мг + 67.5 мг; 50 мг + 135 мг; 100 мг + 270 мг
Артезунат + Мефлохін (Artesunate + Mefloquine)	таблетки: 25 мг + 55 мг; 100 мг + 220 мг
Хлорохін (Chloroquine)*	розчин оральний: 50 мг (у вигляді фосфату або сульфату)/5мл таблетки: 100 мг; 150 мг; 250 мг (у вигляді фосфату або сульфату)
Доксициклін (Doxycycline)*	таблетки: 100 мг таблетки (дисперговані): 100 мг (у вигляді моногідрату) капсули: 100 мг
Мефлохін (Mefloquine)*	таблетки: 250 мг (у вигляді гідрохлориду)
Примахін (Primaquine)*	таблетки: 7,5 мг; 15 мг (у вигляді дифосфату)
Хінін (Quinine)*	ін'єкції: 300 мг хініну гідрохлориду/мл по 2 мл в ампулах таблетки: 300 мг хініну сульфату або бісульфату
Сульфадоксин + Піриметамін (Sulfadoxine + Pyrimethamine)*	таблетки: 500 мг + 25 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

Для профілактики малярії

Хлорохін (Chloroquine)*	розчин оральний: 50 мг (у вигляді фосфату або сульфату)/5 мл таблетки: 150 мг; 250 мг (у вигляді фосфату або сульфату)
Доксициклін (Doxycycline) <input checked="" type="checkbox"/>	тверда пероральна лікарська форма: 100 мг (у вигляді гідрохлориду або хіклату)
Мефлохін (Mefloquine) <input checked="" type="checkbox"/>	таблетки: 250 мг (у вигляді гідрохлориду)
Прогуаніл (Proguanil)*	таблетки: 100 мг (у вигляді гідрохлориду)

Засоби для лікування пневмоцистозу та токсоплазмозу

Піриметамін (Pyrimethamine)	таблетки: 25 мг
Сульфадіазин (Sulfadiazine)	таблетки: 500 мг
Сульфаметоксазол + Триметоприм (Sulfamethoxazole + Trimethoprim)	ін'єкції: 80 мг + 16 мг/мл у 5-мл або 10 мл в ампулах рідина для перорального застосування: 200 мг + 40 мг/5 мл [Δ] таблетки: 100 мг + 20 мг; 400 мг + 80 мг [Δ]

Додатковий перелік

Пентамідин (Pentamidine)	таблетки: 200 мг; 300 мг (у вигляді ізотіонату)
--------------------------	---

VII. Лікарські засоби для лікування мігрені

1. Для лікування гострого нападу мігрені

Кислота ацетилсаліцилова (Acetylsalicylic acid)	таблетки: 300 мг - 500 мг
Ібупрофен (Ibuprofen) [Δ]	таблетки: 200 мг; 400 мг
Парацетамол (Paracetamol)	розчин для перорального застосування: 125 мг/5 мл; 120 мг/5 мл [Δ]

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

тверда пероральна лікарська форма: 200 мг - 500 мг

2. Для профілактики мігрені

Пропранолол (Propranolol) таблетки: 10 мг; 20 мг; 40 мг (гідрохлорид)

VIII. Антинеопластичні та імуносупресивні лікарські засоби

1. Імуносупресивні лікарські засоби

Додатковий перелік

Азатиоприн (Azathioprine) порошок для розчину для ін'єкцій: 100 мг (у вигляді натрієвої солі) у флаконі
таблетки: 50 мг

Циклоспорин (Ciclosporin) капсули: 25 мг
концентрат для розчину для ін'єкцій: 50 мг/мл по 1 мл в ампулах для трансплантації органів

2. Цитотоксичні та ад'ювантні лікарські засоби

Додатковий перелік

Повністю трансретіноева кислота (All-trans retinoid acid (ATRA)) капсули: 10 мг
Третиноїн (Tretinoin)

Алопуринол (Allopurinol) [сп] таблетки: 100 мг; 300 мг

Бендамустин (Bendamustine)* ін'єкції: 45 мг/0,5 мл; 180 мг/2 мл; 2,5 мг/мл по 25 мг у флаконі; 2,5 мг/мл по 100 мг у флаконі

Блеоміцин (Bleomycin)* порошок/ ліофілізат для розчину для ін'єкцій: 15 мг чи 15 МО (у вигляді сульфату) у флаконі

Кальцію фолінат (Calcium folinate)* ін'єкції: 3 мг/мл по 10 мл; 10 мг/мл по 3 мл
таблетки: 15 мг

Капецитабін (Capecitabine)* таблетки: 150 мг; 500 мг

Карбоплатин (Carboplatin)* ін'єкції: 50 мг/5 мл; 150 мг/15 мл;

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	450 мг/45 мл; 600 мг/60 мл
Хлорамбуцил (<i>Chlorambucil</i>)*	таблетки: 2 мг
Цисплатин (<i>Cisplatin</i>)*	ін'єкції: 50 мг/50 мл; 100 мг/100 мл
Циклофосфамід (<i>Cyclophosphamide</i>)*	порошок для розчину для ін'єкцій: 500 мг у флаконі
	таблетки: 25 мг
Цитарабін (<i>Cytarabine</i>)*	порошок/ліофілізат для розчину для ін'єкцій: 100 мг у флаконі
Дакарбазин (<i>Dacarbazine</i>)*	порошок/ліофілізат для розчину для інфузій/ін'єкцій: 100 мг у флаконі; 200 мг у флаконі; 500 мг у флаконі
Дактиноміцин (<i>Dactinomycin</i>)*	порошок для розчину для ін'єкцій: 500 мкг у флаконах
Даунорубіцин (<i>Daunorubicin</i>)*	порошок/ліофілізат для розчину для ін'єкцій: 50 мг (гідрохлорид) у флаконі; по 20 мг у флаконі
Доцетаксел (<i>Docetaxel</i>)*	ін'єкції: 20 мг/мл; 40 мг/мл
Доксорубіцин (<i>Doxorubicin</i>)*	порошок/ліофілізат для розчину для інфузій: 10 мг у флаконах; 50 мг у флаконах
Етопозид (<i>Etoposide</i>)*	капсули: 100 мг
	ін'єкції: 20 мг/мл по 5 мл в ампулах (флаконах)
Флударабін (<i>Fludarabine</i>)*	порошок/ліофілізат для розчину для ін'єкцій/інфузій: 50 мг (фосфат) у флаконі
	таблетки: 10 мг
Фторурацил (<i>Fluorouracil</i>)*	ін'єкції: 50 мг/мл по 5 мл в ампулах (флаконах)
Філграстим (<i>Filgrastim</i>)*	ін'єкції: 120 мкг/0,2 мл; 300 мкг/ 0,5 мл; 480 мкг/0,8 мл; 480 мкг/ 0,5 мл у попередньо заповнених шприцах (шприц-дозах); 300 мкг/мл по 1 мл; 480 мг/1,6 мл по 1,6 мл у флаконі
Гемцитабін (<i>Gemcitabine</i>)*	порошок/ліофілізат для розчину

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	для ін'єкцій/інфузій: 200 мг; 1 г у флаконі
Іфосфамід (Ifosfamide)*	порошок/ліофілізат для розчину для ін'єкцій: 500 мг; 1 г; 2 г у флаконі
Іматиніб (Imatinib)*	таблетки: 100 мг; 400 мг
Іринотекан (Irinotecan)*	ін'єкції: 40 мг/2 мл по 2 мл; 100 мг/5 мл по 5 мл; 500 мг/25 мл по 25 мл у флаконі
Меркаптопурин (Mercaptopurine)*	таблетки: 50 мг
Метотрексат (Methotrexate)*	таблетки: 2,5 мг (у вигляді натрієвої солі/чи еквівалент метотрексату безводного) ін'єкції: 25 мг/мл (50 мг у флаконі); 100 мг/1 мл
Оксаліплатин (Oxaliplatin)*	ін'єкції: 50 мг/10 мл по 10 мл; 100 мг/20 мл по 20 мл; 200 мг/40 мл по 40 мл у флаконі
Паклітаксел (Paclitaxel)*	порошок/ліофілізат для розчину для ін'єкцій: 50 мг; 100 мг у флаконі порошок для розчину для ін'єкцій: 6 мг/мл
	концентрат для розчину для інфузій: 6 мг/мл
Прокарбазин (Procarbazine)	капсули: 50 мг (у вигляді гідрохлориду)
Ритуксимаб (Rituximab)*	ін'єкції: 100 мг/10 мл по 10 мл; 500 мг/50 мл по 50 мл у флаконі
Вінбластин (Vinblastine)*	порошок для розчину для ін'єкцій: 10 мг (сульфат) у флаконі
Вінкристин (Vincristine)*	порошок для розчину для ін'єкцій: 1 мг (сульфат); 5 мг (сульфат) у флаконі розчин для ін'єкцій: 1 мг (сульфат); 5 мг (сульфат) у флаконі

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

Вінорелбін (Vinorelbine)*

ін'єкції: 10 мг/мл по 1 мл;
50 мг/5 мл по 5 мл у флаконі

3. Гормони та антигормони

Додатковий перелік

Анастрозол (Anastrozole)*

таблетки: 1 мг

Бікалутамід (Bicalutamide)*

таблетки: 50 мг

Дексаметазон (Dexamethasone)*

ін'єкції: 4 мг/мл по 1 мл в ампулах
(у вигляді солі натрію фосфату)

розчин для перорального
застосування: 2 мг/5 мл [сп]

Гідрокортизон (Hydrocortisone)*

порошок для розчину для ін'єкцій:
100 мг (у вигляді натрію сукцинату)
у флаконі

Метилпреднізолон
(Methylprednisolone)* [сп]

ін'єкції: 40 мг/мл (у вигляді натрію
сукцинату) по 1 мл у одnodозових
флаконах та по 5 мл у
багатовдозових флаконах; 80 мг/мл
(у вигляді натрію сукцинату) по 1 мл
у одnodозових флаконах; 125 мг (у
вигляді натрію сукцинату) у
флаконі; 250 мг (у вигляді натрію
сукцинату) у флаконі; 500 мг (у
вигляді натрію сукцинату) у
флаконі; 1000 мг (у вигляді натрію
сукцинату) у флаконі

Преднізолон (Prednisolone)*

розчин для перорального
застосування: 5 мг/мл [сп]

таблетки: 5 мг; 25 мг

розчин для ін'єкцій: 30 мг/мл в
ампулах

Тамоксифен (Tamoxifen)*

таблетки: 10 мг; 20 мг

IX. Протипаркінсонічні лікарські засоби

Біпериден (Biperiden)

ін'єкції: 5 мг (лактат) по 1 мл в
ампулах

таблетки: 2 мг (гідрохлорид)

Леводопа + Карбідopa

таблетки: 100 мг + 10 мг; 100 мг +

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
(Levodopa + □ Carbidopa)	25 мг; 250 мг + 25 мг

Х. Лікарські засоби, що впливають на кров

1. Антианемічні лікарські засоби

Заліза сіль (Ferrous salt)	розчин для перорального застосування: еквівалентно 8 мг — 25 мг заліза (у вигляді сульфату)/мл таблетки: еквівалентно 60 мг — 80 мг заліза
Заліза сіль + Фолієва кислота (Ferrous salt + Folic acid)*	таблетки: еквівалентно 60—100 мг заліза + 350—400 мкг фолієвої кислоти
Фолієва кислота (Folic acid)	таблетки: 400 мкг*; 1 мг; 5 мг
Гідроксокобаламін (Hydroxocobalamin)/	ін'єкції: 1 мг (у вигляді ацетату, гідрохлориду або сульфату) по 1
Ціанокобаламін (Cyanocobalamin)	мл в ампулах ін'єкції: 0,2 мг/мл та 0,5 мг/мл в ампулах

2. Лікарські засоби, що впливають на коагуляцію

□ Еноксапарин (Enoxaparin)	ін'єкції: 20 мг/0,2 мл; 40 мг/0,4 мл; 60 мг/0,6 мл; 80 мг/0,8 мл; 100 мг/1 мл; 120 мг/0,8 мл; 150 мг/1 мл в ампулах або шприц-дозах
Надропарин (Nadroparin) (може бути використаний в якості альтернативи еноксапарину)	ін'єкції: 9500 МО анти-Ха/мл по 0,3 мл; по 0,4 мл; по 0,6 мл; по 0,8 мл у попередньо наповнених шприцах; 9500 МО анти-Ха/мл по 5 мл у флаконі
Далтепарин (Dalteparin) (може бути використаний в якості альтернативи еноксапарину)	ін'єкції: 2500 МО чи 5000 МО (анти-Ха)/0,2 мл по 0,2 мл в одноразових шприцах; 10 000 МО (анти-Ха)/мл по 1 мл в ампулах
Гепарин натрій (Heparin sodium)	ін'єкції: 1000 МО/мл; 5000 МО/мл; 20000 МО/мл по 1 мл в ампулах
Фітоменадіон (Phytomenadione)	таблетки: 10 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

	ін'єкції: 1 мг/мл по 5 мл в ампулах [Δ]; 10 мг/мл по 5 мл в ампулах; 10 мг/мл по 1 мл
Протаміну сульфат (Protamine sulfate)	ін'єкції: 10 мг/мл по в 5 мл в ампулах; 1000 МО (10 мг)/мл по 5 мл у флаконі (у вигляді гідрохлориду)
Транексамова кислота (Tranexamic acid)	ін'єкції: 100 мг/мл по 5 мл або 10 мл в ампулах
□ Варфарин (Warfarin)	таблетки: 250 мг — 650 мг таблетки: 0,5 мг; 1 мг; 2 мг; 2,5 мг; 3 мг; 5 мг

Додатковий перелік [сп]

Десмопресин (Desmopressin)	ін'єкції: 4 мкг/мл (ацетат) по 1 мл; 15 мкг/мл по 1 мл в ампулах
----------------------------	--

3. Інші лікарські засоби, що застосовуються при гемоглобінопатіях

Додатковий перелік

Дефероксамін (Deferoxamine)	порошок для розчину для ін'єкцій: 500 мг у флаконі
Деферасірокс (Deferasirox) (може бути використаний в якості альтернативи дефероксаміну)	таблетки (дисперговані): 250 мг; 500 мг
Гідроксикарбамід (Hydroxycarbamide)	тверда пероральна дозована форма: 200 мг; 500 мг; 1 г

XI. Препарати крові та плазмозамінні лікарські засоби людського походження

1. Кров і компоненти крові

Свіжозаморожена плазма (Fresh-frozen plasma)

Тромбоцити (Platelets)

Червоні кров'яні тільця (Red blood cells)

2. Препарати на основі (похідні) плазми крові Імуноглобуліни людини (Human immunoglobulins)

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Анти-D імуноглобулін людини (Anti-D immunoglobulin)	ін'єкції: 250 мкг разова доза у флаконах; 125 мкг/1 мл; 300 мкг/1 мл; 300 мкг/2 мл
Антирабічний імуноглобулін (Anti-rabies immunoglobulin)	ін'єкції: 150 МО/мл у флаконах; 150 МО/мл у ампулах
Протиправцевий імуноглобулін (Anti-tetanus immunoglobulin)	ін'єкції: 500 МО у флаконах; 250 МО/5 мл (1 доза) в ампулах

Додатковий перелік

Імуноглобулін людини нормальний (Normal immunoglobulin)	внутрішньом'язове введення: 16% розчин протеїну* внутрішньовенне введення: 5%; 10% розчин протеїну** підшкірне введення: 15%; 16% розчин протеїну*
---	--

Фактори згортання крові

Додатковий перелік

<input type="checkbox"/> Фактор згортання крові VIII (Coagulation factor VIII)	порошок для розчину для ін'єкцій: 250 МО; 500 МО; 1000 МО у флаконі
<input type="checkbox"/> Фактор згортання крові IX (Coagulation factor IX)	порошок для розчину для ін'єкцій: 500 МО; 600 МО; 1000 МО у флаконі

3. Плазмозамінники

<input type="checkbox"/> Декстран 70 (Dextran 70) Декстран 1 (Dextran 1) (може бути використаний в якості альтернативи декстрану 70)	розчин для ін'єкцій: 6%
Декстран 40 (Dextran 40) (може бути використаний в якості альтернативи декстрану 70)	ін'єкції: 100 мг/1 мл

XII. Лікарські засоби для лікування серцево-судинної системи

1. Антиангінальні лікарські засоби

<input type="checkbox"/> Бісопролол (Bisoprolol)	таблетки: 1,25 мг; 2,5 мг; 5 мг; 10 мг
Метопролол (Metoprolol)	таблетки: 25 мг; 50 мг; 100 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою: 12,5 мг; 25 мг; 50 мг; 100 мг
Карведіол (Carvedilol)	таблетки: 3,125 мг; 6,25 мг; 12,5 мг; 25 мг
Нітрогліцерин (Glyceryl trinitrate)	таблетки: (сублінгвальні) 500 мкг
□ Ізосорбиду динітрат (Isosorbide dinitrate)	таблетки: (сублінгвальні) 5 мг
Верапаміл (Verapamil)	таблетки: 40 мг; 80 мг (гідрохлорид)
2. Антиаритмічні лікарські засоби	
□ Бісопролол (Bisoprolol)	таблетки: 1,25 мг; 2,5 мг; 5 мг; 10 мг
Метопролол (Metoprolol)	таблетки: 25 мг; 50 мг; 100 мг
	таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою: 12,5 мг; 25 мг; 50 мг; 100 мг
Карведіол (Carvedilol)	таблетки: 3,125 мг; 6,25 мг; 12,5 мг; 25 мг
Дигоксин (Digoxin)	ін'єкції: 250 мкг/мл по 2 мл; 0,25 мг/мл по 1 мл в ампулах
	розчин для перорального застосування: 50 мкг/мл
	таблетки: 62,5 мкг; 250 мкг
Епінефрин (Epinephrine)	ін'єкції: 100 мкг/мл (у вигляді тартрату або гідрохлориду) по 10 мл в ампулах; 1,82 мг/мл по 1 мл в ампулах
Лідокаїн (Lidocaine)	ін'єкції: 20 мг (гідрохлорид)/мл по 5 мл; 100 мг/мл по 2 мл в ампулах
Верапаміл (Verapamil)	ін'єкції: 2,5 мг (гідрохлорид)/мл по 2 мл в ампулах
	таблетки: 40 мг; 80 мг (гідрохлорид)
Додатковий перелік	
Аміодарон (Amiodarone)	ін'єкції: 50 мг/мл по 3 мл в ампулах (гідрохлорид)

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	таблетки: 100 мг; 200 мг; 400 мг (гідрохлорид)
3. Антигіпертензивні лікарські засоби	
<input type="checkbox"/> Амлодипін (Amlodipine)	таблетки: 5 мг; 10 мг (у вигляді малеату, месилату або бесилату)
<input type="checkbox"/> Бісопролол (Bisoprolol)	таблетки: 1,25 мг; 2,5 мг; 5 мг; 10 мг
Атенолол (Atenolol)	таблетки: 25 мг; 50 мг; 100 мг
Метопролол (Metoprolol)	таблетки: 25 мг; 50 мг; 100 мг таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою: 12,5 мг; 25 мг; 50 мг; 100 мг
Карведіол (Carvedilol)	таблетки: 3,125 мг; 6,25 мг; 12,5 мг; 25 мг
<input type="checkbox"/> Еналаприл (Enalapril)	тверда пероральна лікарська форма: 2,5 мг; 5 мг; 10 мг; 20 мг (у вигляді малеату водню)
Гідралазін (Hydralazine)*	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 20 мг (гідрохлорид) в ампулах таблетки: 25 мг; 50 мг (гідрохлорид)
<input type="checkbox"/> Гідрохлортіазид (Hydrochlorothiazide)	розчин для перорального застосування: 50 мг/5 мл тверда пероральна лікарська форма: 12,5 мг; 25 мг
Метилдопа (Methyldopa)*	таблетки: 250 мг
Додатковий перелік	
Нітропрусид натрію (Sodium nitroprusside)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 50 мг в ампулах
4. Лікарські засоби, що застосовуються при серцевій недостатності	
<input type="checkbox"/> Бісопролол (Bisoprolol)	таблетки: 1,25 мг; 2,5 мг; 5 мг; 10 мг
Метопролол (Metoprolol)	таблетки: 25 мг; 50 мг; 100 мг таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою: 12,5 мг; 25 мг; 50 мг; 100 мг
Карведіол (Carvedilol)	таблетки: 3,125 мг; 6,25 мг; 12,5 мг;

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	25 мг
Дигоксин (Digoxin)	ін'єкції: 250 мкг/мл по 2 мл; 0,25 мг/мл по 1 мл в ампулах розчин для перорального застосування: 50 мкг/мл таблетки: 62,5 мкг; 250 мкг
<input type="checkbox"/> Еналаприл (Enalapril)	тверда пероральна лікарська форма: 2,5 мг; 5 мг; 10 мг; 20 мг (у вигляді малеату водню)
<input type="checkbox"/> Фуросемід (Furosemide)	ін'єкції: 10 мг / мл по 2мл в ампулах розчин для перорального застосування: 20 мг /5 мл [Д] таблетки: 40 мг
<input type="checkbox"/> Гідрохлортіазид (Hydrochlorothiazide)	розчин для перорального застосування: 50 мг /5 мл тверда пероральна лікарська форма: 25 мг
Спіронолактон (Spironolactone)	таблетки: 25 мг
Додатковий перелік	
Допамін (Dopamine)	ін'єкції: 40 мг/ мл (гідрохлорид) по 5 мл в ампулах
5. Антитромботичні лікарські засоби	
Антиагреганти	
Кислота ацетилсаліцилова (Acetylsalicylic acid)	тверда пероральна лікарська форма: 75 мг - 300 мг
Клопідогрел (Clopidogrel)	таблетки: 75 мг; 300 мг
Тромболітичні лікарські засоби	
Додатковий перелік	
Стрептокіназа (Streptokinase)	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 1,5 млн. МО у флаконі
6. Гіполіпідемічні лікарські засоби	
<input type="checkbox"/> Симвастатин (Simvastatin)*	таблетки: 5 мг; 10 мг; 20 мг; 40 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
XIII. Дерматологічні лікарські засоби (місцевого застосування)	
1. Протигрибкові лікарські засоби	
□ Міконазол (Miconazole)	крем або мазь: 2 % (нітрат)
Сульфід селену (Selenium sulfide)	суспензія на основі миючого засобу: 2 %
Гіпосульфит (Sodium thiosulfate)	розчин: 15 %
Тербінафін (Terbinafine)	крем: 1 %
	мазь: 1 % тербінафін гідрохлорид
2. Антибактеріальні лікарські засоби	
Мупіроцин (Mupirocin)	крем 2 %: (у вигляді мупіроцину кальцію)
	мазь: 2 %
Перманганат калію (Potassium permanganate)	водний розчин: 1:10 000
	порошок: по 3 г або 5 г
Сульфадіазин срібла (Silver sulfadiazine) <input checked="" type="checkbox"/>	крем: 1 %
3. Протизапальні та протисвербіжні лікарські засоби	
□ Бетаметазон (Betamethasone) <input checked="" type="checkbox"/>	крем або мазь: 0,1 % (у вигляді валерату)
□ Каламін (Calamine)	лосьйон
□ Гідрокортизон (Hydrocortisone)	крем або мазь: 1 % (ацетат)
4. Лікарські засоби, що впливають на процеси видозмінення шкіри	
Пероксид бензоїлу (Benzoyl peroxide)	крем, мазь, лосьйон: 5 %; 10 %
Фторурацил (Fluorouracil)	мазь: 5 %
Саліцилова кислота (Salicylic acid)	розчин для зовнішнього застосування: 1%; 5 % по 25 мл, 40 мл, 50 мл, 100 мл
Сечовина (Urea)	крем або мазь: 5 %; 10%
5. Лікарські засоби для лікування педикульозу	
□ Бензилбензоат (Benzyl benzoate) <input checked="" type="checkbox"/>	лосьйон: 25 %

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Перметрин (Permethrin)	емульсія нашкірна: 200 мг/г по 50 г або 100 г у флаконі мазь: 200—250 мг/г крем: 5 % лосьйон: 1% мазь: 40 мг/г розчин нашкірний: 0,5 % по 50 г у флаконі

XIV. Лікарські засоби для діагностики

1. Офтальмологічні лікарські засоби

Флуоресцеїн (Fluorescein) очні краплі: 1% (натрієва сіль)
розчин для ін'єкцій: 10 % по 5 мл у флаконі для діагностичної ангіографії

Тропікамід (Tropicamide) очні краплі: 0,5%; 1%

2. Рентгеноконтрастні лікарські засоби

Амідотрізоат (Amidotrizoate) ін'єкції: 140 мг — 420 мг йодину/мл в 5 мл; 10 мл; 20 мл в ампулах

Барію сульфат (Barium sulfate) водний розчин
порошок для приготування суспензії: 80 г

Йогексол (Iohexol) ін'єкції: 140 мг — 350 мг йодину/мл в 5 мл; 10 мл; 20 мл; 50 мл; 100 мл

Додатковий перелік

Меглуміну йотроксат (Meglumine iotroxate) розчин: 5 г — 8 г йоду в 100 мл до 250 мл

XV. Дезінфектори і антисептики

1. Антисептики

Хлоргексидин (Chlorhexidine) розчин: 5% (біглюконат)
гель: 4%

Етанол (Ethanol) розчин: 70% (денатурований)

Повідон йоду (Povidone iodine) розчин: 10% (еквівалентно 1%)

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

активного йоду)

2. Дезінфектори

Засіб на спиртовій основі для протирання рук (Alcohol based hand rub)	розчин, що містить етанол в розмірі 80% /об'єм
<input type="checkbox"/> Суміш на основі хлору (Chlorine base compound)	розчин, що містить ізопропіловий спирт в розмірі 75% /об'єм порошок: (0,1% активного хлору) для розчину
<input type="checkbox"/> Хлороксиленол (Chloroxyleneol)	розчин: 4,8%
Глутарал (Glutaral)	розчин: 2%

XVI. Діуретики

Амілорид (Amiloride)	таблетки: 5 мг (гідрохлорид)
<input type="checkbox"/> Фуросемід (Furosemide)	ін'єкції: 10 мг/мл по 2 мл в ампулах
	розчин для перорального застосування: 20 мг /5 мл [д]
	таблетки: 10 мг [д]; 20 мг [д]; 40 мг
<input type="checkbox"/> Гідрохлортіазид (Hydrochlorothiazide)	тверда пероральна лікарська форма: 25 мг
Маніт (Mannitol)	розчин для ін'єкцій: 10%; 20%
	розчин для інфузій: 15% по 100 мл, 200 мл, 400 мл у пляшках; по 100 мл, 250 мл, 500 мл у контейнерах
Спіронолактон (Spironolactone)	таблетки: 25 мг

Додатковий перелік

Спіронолактон (Spironolactone)	розчин для перорального застосування: 5 мг/5 мл; 10 мг/5 мл; 25 мг/5 мл
--------------------------------	---

XVII. Лікарські засоби, що впливають на функцію шлунково-кишкового тракту

Додатковий перелік [сп]

<input type="checkbox"/> Ферменти підшлункової залози (Pancreatic enzymes)	лікарські засоби та дози, включаючи ліпази, протеази та амілази, застосовувати відповідно віку
--	--

1. Противиразкові лікарські засоби

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

Додатковий перелік

- | | |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> Омепразол (Omeprazole) | <p>порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 40 мг в ампулах</p> <p>порошок для приготування розчину для перорального застосування: 20 мг; 40 мг у саше</p> <p>тверда пероральна лікарська форма: 10 мг; 20 мг; 40 мг</p> |
| <input type="checkbox"/> Ранітидин (Ranitidine) | <p>ін'єкції: 25 мг / мл (у вигляді гідрохлориду) по 2 мл в ампулах</p> <p>розчин для перорального застосування: 75 мг / 5 мл (у вигляді гідрохлориду)</p> <p>таблетки: 150 мг (у вигляді гідрохлориду)</p> |

2. Антиеметики

Додатковий перелік

- | | |
|--|---|
| Дексаметазон (Dexamethasone) | <p>ін'єкції: 4 мг / мл по 1 мл в ампулах (у вигляді динатрієвої солі фосфату)</p> <p>розчин для перорального застосування: 0,5 мг / 5 мл; 2 мг / 5 мл</p> <p>тверда пероральна лікарська форма: 0,5 мг; 0,75 мг; 1,5 мг; 4 мг</p> |
| <input checked="" type="checkbox"/> Метоклопрамід (Metoclopramide) | <p>ін'єкції: 5 мг (гідрохлорид) / мл по 2 мл в ампулах</p> <p>розчин для перорального застосування: 5 мг / 5 мл [Д]</p> <p>таблетки: 10 мг (гідрохлорид)</p> |
| <input checked="" type="checkbox"/> Ондансетрон (Ondansetron) | <p>ін'єкції: 2 мг основа/мл по 2 мл в ампулах (у вигляді гідрохлориду)</p> <p>розчин для перорального застосування: 4 мг основа/5 мл</p> <p>тверда пероральна лікарська форма: відповідає 4 мг основи;</p> |

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

Відповідає 8 мг основи; відповідає 24 мг основи

3. Протизапальні лікарські засоби

- Сульфасалазин (Sulfasalazine) утримувальна клізма
свічка: 500 мг
таблетки: 500 мг

Додатковий перелік

- Гідрокортизон (Hydrocortisone) утримувальна клізма
свічка: 25 мг (ацетат)

4. Проносні лікарські засоби

- Сена (Senna) таблетки: 7,5 мг; 13,5 мг; 70 мг (сеннозиди)

5. Лікарські засоби, що застосовуються при діарейі

Пероральна регідратація

Солі для пероральної регідратації (Oral rehydration salts)	порошок для розведення в 200 мл; 500 мл; 1 л
	Глюкоза: 75 міліеквівалент (млек)
	Натрій: 75 млек чи ммоль/л
	Хлорид: 65 млек чи ммоль/л
	Калій: 20 млек чи ммоль/л
	Цитрат: 10 ммоль/л
	Осмолярність: 245 мосм/л
	Глюкоза: 13,5 г/л
	Натрію хлорид: 2,6 г/л
	Калію хлорид: 1,5 г/л
	Тринатрію цитрат дигідрат: 2,9 г/л

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
	бікарбонат натрію 2,5 г/л може замінювати тринатрію цитрат дигідрат порошок для орального розчину: по 4,4 г у пакетах № 5 або № 20 (1 пакетик містить глюкози безводної 2,7 г, натрію цитрату 0,58 г, натрію хлориду 0,52 г, калію хлориду 0,3 г) порошок для орального розчину: по 10,7 г у пакетах № 20 (1 пакетик містить 0,75 г калію хлориду, 1,3 г натрію хлориду, 1,45 г натрію цитрату, 6,75 г глюкози безводної)

Лікарські засоби від діареї

Сульфат цинку (Zinc sulfate)* тверда пероральна лікарська форма: 20 мг

XVIII. Гормони, інші лікарські засоби, що використовуються при ендокринних захворюваннях

1. Кортикостероїди і синтетичні замінники

Флудрокортизон (Fludrocortisone) таблетки: 100 мкг (ацетат)

Гідрокортизон (Hydrocortisone) таблетки: 5 мг; 10 мг; 20 мг

порошок для розчину для ін'єкцій: по 100 мг у флаконах

2. Андрогени

Додатковий перелік

Тестостерон (Testosterone)

ін'єкції: 200 мг (енантат) по 1 мл в ампулах;; 250 мг/мл по 1 мл, 4 мл в ампулах

3. Контрацептиви*

Оральні гормональні контрацептиви

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
<input type="checkbox"/> Етинілестрадіол (Ethinylestradiol) + <input type="checkbox"/> Левоноргестрел (Levonorgestrel)	таблетки: 30 мкг + 150 мкг
<input type="checkbox"/> Етинілестрадіол (Ethinylestradiol) + <input type="checkbox"/> Норетистерон (Norethisterone)	таблетки: 35 мкг + 1 мг
Левоноргестрел (Levonorgestrel)	таблетки: 30 мкг; 750 мкг (пакет із двох); 1.5 мг
Ін'єкційні гормональні контрацептиви	
Естрадіол ципіонат (Estradiol cypionate) + Медроксипрогестерону ацетат (Medroxyprogesterone acetate)	ін'єкція: 5 мг + 25 мг
Медроксипрогестерону ацетат (Medroxyprogesterone acetate)	депо ін'єкції: 150 мг/мл по 1 мл у флаконі
Норетистерону енантат (Norethisterone enantate)	масляний розчин: 200 мг/мл по 1 мл в ампулах
Імплантабельні контрацептиви	
Етоногестрел-релізінговий імплантат (Etonogestrel-releasing implant)	одностержневий етоногестрело-релізінговий імплантат, який містить 68 мг етоногестрела
Левоноргестрел-релізінговий імплантат (levonorgestrel-releasing implant)	два стрижня левоноргестрело-релізінгового імплантата, кожен стрижень якого містить 75 мг левоноргестрелу (150 мг від загального обсягу)
Внутрішньоматкові засоби	
Левоноргестрел-релізінг внутрішньоматкової системи (levonorgestrel-releasing intrauterine system)	внутрішньоутробна система з резервуаром, що містить 52 мг левоноргестрелу
Інтравагінальні контрацептиви	
Прогестеронове вагінальне кільце (Progesterone vaginal ring)*	прогестероно-релізінгове вагінальне кільце, що містить 2,074 г мікронізованого прогестерону

4. Естрогени

5. Інсуліни та інші ліки, які використовуються для лікування діабету

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

застосування: близько 130 мг всього йоду/мл

XIX. Імунобіологічні лікарські засоби

1. Діагностичні речовини

Туберкулін (Tuberculin), очищений білок похідна (purified protein derivative -PPD) ін'єкції

2. Сироватки та імуноглобуліни

Протиотрутий імуноглобулін (Anti-venom immunoglobulin)* ін'єкції

Дифтерійний анатоксин (Diphtheria antitoxin)

ін'єкції: 10 000 МО; 20 000 МО у флаконі

суспензія для ін'єкцій: по 0,5 мл (1 доза) або 1 мл (2 дози) в ампулах

(0,5 мл містить: анатоксин дифтерійний очищений концентрований — 5 флокулюючих одиниць (Lf)

3. Вакцини

Рекомендовано як у вигляді моновакцин, так і комбінованих вакцин

Вакцина БЦЖ (BCG vaccine)

Вакцина проти дифтерії (Diphtheria vaccine)

Гемофільна вакцина типу В (Haemophilus influenzae type b vaccine)

Вакцина проти гепатиту В (Hepatitis B vaccine)

Вакцина проти кору (Measles vaccine)

Вакцина проти кашлюку (Pertussis vaccine)

Вакцина проти поліомієліту (Poliomyelitis vaccine)

Вакцина проти краснухи (Rubella vaccine)

Вакцина проти правця (Tetanus vaccine)

Рекомендації щодо деяких груп високого ризику

Вакцина проти сказу (Rabies vaccine)

Рекомендації за програмами імунізації з певними характеристиками

Вакцина проти паротиту (Mumps vaccine)

XX. Міорелаксанти (периферійної дії) та інгібітори холіноестерази

□ Атракуріум (Atracurium)

ін'єкції: 10 мг/мл (безилат)

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Неостигмін (Neostigmine)	ін'єкції: 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулах; 2,5 мг (метилсульфат) по 1 мл в ампулах таблетки: 15 мг (бромід)
Суксаметоній (Suxamethonium)	ін'єкції: 50 мг (хлорид)/мл по 2 мл в ампулах; 20 мг/мл по 5 мл в ампулах (суксаметонію йодид) порошок для приготування розчину для ін'єкцій (хлорид) у флаконі
<input type="checkbox"/> Векуроніум (Vecuronium) [A]	порошок для приготування розчину для ін'єкцій: 10 мг (бромід) у флаконі

Додатковий перелік

Піридостигмін (Pyridostigmine)	ін'єкції: 1 мг / мл по 1 мл в ампулах таблетки: 60 мг (бромід)
--------------------------------	---

XXI. Офтальмологічні лікарські засоби

1. Протиінфекційні лікарські засоби

Ацикловір (Aciclovir)	мазь: 3%
Азитроміцин (Azithromycin)	розчин (очні краплі): 1,5%
<input type="checkbox"/> Гентаміцин (Gentamicin)	розчин (очні краплі): 0,3% (сульфат)
<input type="checkbox"/> Офлоксацин (Ofloxacin)	розчин (очні краплі): 0,3%
<input type="checkbox"/> Тетрациклін (Tetracycline)	очна мазь: 1% (гідрохлорид)

2. Протизапальні лікарські засоби

<input type="checkbox"/> Преднізолон (Prednisolone)	розчин (очні краплі): 0,5% (фосфат натрію)
---	--

3. Місцеві анестетики

<input type="checkbox"/> Тетракаїн (Tetracaine) <input checked="" type="checkbox"/>	розчин (очні краплі): 0,5% (гідрохлорид)
---	--

4. Міотичні лікарські засоби та лікарські засоби проти глаукоми

Ацетазоламід (Acetazolamide)	таблетки: 250 мг
Латанопрост (Latanoprost)	розчин (очні краплі): латанопрост 50 мкг /мл

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
☐ Пілокарпін (Pilocarpine)	розчин (очні краплі): 2%; 4%; 1% (гідрохлорид чи нітрат)
☐ Тимолол (Timolol)	розчин (очні краплі): 0,25%; 0,5% (у вигляді малеата водню)
5. Мідріатики	
Атропін (Atropine) ☑	розчин (очні краплі): 0,1%; 0,5%; 1% (сульфат) [A]
Гоматропін (гідробромід) (Homatropine hydrobromide) (може бути використаний в якості альтернативи атропіну)	
Циклопентолат (гідрохлорид) (Cyclopentolate) (може бути використаний в якості альтернативи атропіну)	розчин (очні краплі): 1% (гідрохлорид)
Додатковий перелік	
Адреналін (Epinephrine (Adrenaline))	розчин (очні краплі): 2% (у вигляді гідрохлориду)
XXII. Лікарські засоби, що впливають на міометрій	
1. Лікарські засоби, що підсилюють скоротливу активність міометрію	
☐ Ергометрин (Ergometrine)	ін'єкції: 200 мкг (гідроген малеату) по 1 мл в ампулах; 0,2 мг /мл по 1 мл в ампулах (1 мл розчину містить метилергометрини малеату 0,2 мг)
Мізопростол (Misoprostol)	таблетки: 200 мкг вагінальні таблетки: 25 мкг*
Окситоцин (Oxytocin)	ін'єкції: 5 МО /1 мл; 10 МО /1мл
Додатковий перелік	
Міфепристон (Mifepristone)* —	таблетки 200 мг — 200 мкг
Мізопростол (Misoprostol)*	міфепристон таблетки: 10 мг, 50 мг, 200 мг
	мізопростол таблетки: 200 мкг
2. Лікарські засоби, що зменшують скоротливу активність міометрію (токолітики)	
Ніфедипін (Nifedipine)	швидкорозчинні капсули: 10 мг

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
---	--

XXIII. Перитонеальний діалізний розчин

Додатковий перелік

Розчин для перитонеального діалізу парентеральний розчин
(відповідного складу)
(intraperitoneal dialysis solution)

XXIV. Лікарські засоби для лікування психічних і поведінкових розладів

1. Лікарські засоби, що застосовуються при психотичних розладах

<input type="checkbox"/> Хлорпромазин (Chlorpromazine) [Д]	ін'єкції: 25 мг (гідрохлорид)/ мл по 2 мл в ампулах розчин для перорального застосування: 25 мг (гідрохлорид)/5 мл таблетки: 10 мг; 25 мг; 50 мг; 100 мг (гідрохлорид)
<input type="checkbox"/> Флуфеназин (Fluphenazine)	ін'єкції: 25 мг (деканоат або енантат) по 1 мл в ампулах
<input type="checkbox"/> Галоперидол (Haloperidol) [Д]	ін'єкції: 5 мг по 1 мл в ампулах таблетки: 1,5 мг; 2 мг; 5 мг
Рисперидон (Risperidone)	тверда пероральна лікарська форма: 0,25 мг — 6 мг

Додатковий перелік

Клозапін (Clozapine)	тверда пероральна лікарська форма: 25 - 200 мг
Галоперидол (Haloperidol) [Д]	розчин для перорального застосування: 2 мг/мл

2. Лікарські засоби, що застосовуються для лікування порушення настрою

Лікарські засоби, що застосовуються при депресивних розладах

<input type="checkbox"/> Амітриптилін (Amitriptyline)	таблетки: 25 мг; 75 мг (гідрохлорид)
<input checked="" type="checkbox"/> Флуоксетин (Fluoxetine) [Д]	тверда пероральна лікарська форма: 20 мг (у вигляді гідрохлориду)

Лікарські засоби, що застосовуються при біполярних розладах

Карбамазепін (Carbamazepine)	таблетки (з поділкою): 100 мг; 200 мг
Літій карбонат (Lithium carbonate)	тверда пероральна лікарська

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Вальпроєва кислота / Вальпроат натрію (Valproic acid / Sodium valproate)	форма: 300 мг таблетки (з покриттям): 200 мг – 500 мг (вальпроат натрію)
3. Лікарські засоби для лікування тривожних розладів	
☐ Діазепам (Diazepam)	таблетки (з поділкою): 2 мг; 5 мг
4. Лікарські засоби, що застосовуються при обсесивно-компульсивних розладах	
Кломіпрамін (Clomipramine)	тверда пероральна лікарська форма: 10 мг; 25 мг (гідрохлорид)
5. Лікарські засоби для лікування розладів, викликаних вживанням психоактивних речовин	
Додатковий перелік	
☐ Метадон (Methadone)	концентрат для приготування розчину для перорального застосування: 5 мг/мл; 10 мг/мл (гідрохлорид) розчин для перорального застосування: 5 мг/5 мл; 10 мг/5 мл (гідрохлорид) або 1 мг/мл таблетки: 5 мг; 10 мг; 25 мг; 40 мг
Бупренорфін (Buprenorphine)	таблетки (сублінгвальні): 2 мг; 4 мг; 8 мг
XXV. Лікарські засоби, що впливають на функцію органів дихання	
1. Антиастматичні засоби і лікарські засоби для лікування хронічної обструктивної хвороби	
☐ Беклометазон (Beclometasone)	інгаляція (аерозоль): 50 мкг; 100 мкг (дипропіонат) на дозу (у вигляді форм, що не містять фреон)
☐ Будесонід (Budesonide) [Δ]	інгаляція (аерозоль): 100 мкг на дозу; 200 мкг на дозу
Епінефрин (Адреналін) (Epinephrine /Adrenaline)	ін'єкції: 1 мг (у вигляді гідрохлориду та гідротартрату) по 1 мл в ампулах, що відповідає 1,82 мг адреналіну тартрату в 1 мл

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
Іpratропію бромід (Ipratropium bromide)	інгаляція (аерозоль): 20 мкг на дозу
□ Сальбутамол (Salbutamol)	інгаляція (аерозоль): сальбутамол 100 мкг як сульфат (1 доза) розчин для ін'єкцій: 50 мкг (як сульфат)/мл по 5 мл в ампулах; 500 мкг (як сульфат)/мл по 1 мл в ампулах дозований інгалятор (аерозоль): 100 мкг (як сульфат) на 1 дозу респіраторний розчин для використання в розпилювачах-небулайзерах: 5 мг (як сульфат)/мл; 1 мг/мл

XXVI. Розчини, що коригують водний, електролітний та кислотно-лужний баланс

1. Лікарські засоби для перорального застосування

Солі для пероральної регідратації (Oral rehydration salts)

Див. розділ XVII

Калію хлорид (Potassium chloride) порошок для розчину

2. Лікарські засоби для парентерального застосування

Глюкоза (Glucose) розчин для ін'єкцій: 5% (ізотонічний)
розчин для ін'єкцій: 10%; 40%; 50% (гіпертонічний)

Калію хлорид (Potassium chloride) розчин: 11,2% по 20 мл в ампулах (еквівалентно K^+ 1,5 ммоль/мл, Cl^- 1,5 ммоль/мл)
розчин для розведення: 7,5% (еквівалентно K^+ 1 ммоль/мл та Cl^- 1 ммоль/мл) [Д]; 15% (еквівалентно K^+ 2 ммоль/мл та Cl^- 2 ммоль/мл) [А]

Натрію хлорид (Sodium chloride) розчин для ін'єкцій: 0,9% ізотонічний (еквівалентно Na^+ 154 ммоль/л, Cl^- 154 ммоль/л)

Натрію гідрокарбонат ін'єкції: 1,4% — 8,4%

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
(Sodium hydrogen carbonate) <input type="checkbox"/> Лактат натрію (Sodium lactate), комбінації	розчин для ін'єкцій
3. Інші	
Вода для ін'єкцій (Water for injection)	розчин для ін'єкцій: 2 мл; 5 мл; 10 мл в ампулах
XXVII. Вітаміни і мінерали	
Додатковий перелік	
Кальцію глюконат (Calcium gluconate)	ін'єкції: 100 мг/мл по 10 мл в ампулах
XXVIII. Лікарські засоби для лікування вуха, горла та носа [Д]	
Оцтова кислота (Acetic acid)	місцево: 2% в спирті
<input type="checkbox"/> Будесонід (Budesonide)	назальний спрей: 100 мкг на дозу; 50 мкг на дозу
<input type="checkbox"/> Ципрофлоксацин (Ciprofloxacin)	місцево: 0,3% краплі (гідрохлорид)
<input type="checkbox"/> Ксилометазолін (Xylometazoline) <input checked="" type="checkbox"/>	назальний спрей: 0,05% краплі назальні: 0,05%; 0,1% по 10 мл
XXIX. Спеціальні лікарські засоби для догляду за новонародженими	
1. Лікарські засоби, що призначаються немовлятам [Д]	
Кофеїну цитрат (Caffeine citrate)	ін'єкції: 20 мг/мл (еквівалентно 10 мг кофеїну основи/мл) розчин для перорального застосування: 20 мг/мл (еквівалентно 10 мг кофеїну основи/мл)
Хлоргексидин (Chlorhexidine)	розчин або гель: 7,1% (диглюконат), забезпечуючи 4% хлоргексидину (для догляду за пупковою раною) [Д]
Додатковий перелік	
<input type="checkbox"/> Ібупрофен (Ibuprofen)	розчин для ін'єкцій: 5 мг/мл

Клас, група, підгрупа, міжнародна непатентована назва (МНН) українською та англійською мовами	Форма випуску, доза лікарського засобу
□ Простагландин Е (Prostaglandin E)	розчин для ін'єкцій: простагландин Е1 - 0.5 мг/мл в спирті простагландин Е2 - 1 мг/мл
Легеневі сурфактанти (Surfactant)	суспензія для введення в трахею: 25 мг/мл — 80 мг/мл
2. Лікарські засоби, що застосовують матері новонароджених	
Дексаметазон (Dexamethasone)	ін'єкції: 4 мг/мл дексаметазону фосфату (у вигляді динатрієвої солі)
XXX. Лікарські засоби, що застосовуються при захворюваннях суглобів	
1. Лікарські засоби для лікування подагри	
Алопуринол (Allopurinol)	таблетки: 100 мг
2. Модифікуючі лікарські засоби, що використовуються при ревматичних хворобах (DMARDs)	
Хлорохін (Chloroquine)	таблетки: 100 мг; 150 мг (у вигляді фосфату або сульфату); 250 мг (фосфат)

Додатковий перелік

Азатиоприн (Azathioprine)	таблетки: 50 мг
Гідроксихлорохін (Hydroxychloroquine) [сп]	тверді пероральні дозовані форми: 200 мг (у вигляді сульфату)
Метотрексат (Methotrexate)	таблетки: 2,5 мг (у вигляді натрієвої солі)
Пеніциламін (Penicillamine)	тверді пероральні дозовані форми: 250 мг
Сульфасалазин (Sulfasalazine)	таблетки: 500 мг

Примітки:

У цьому переліку застосовуються такі позначення:

"(□)" позначає аналогічний клінічний ефект в межах фармакологічного класу. У разі відсутності різниці в інформації щодо ефективності та безпеки у переліку зазначено лікарський

засіб, який доступний за найнижчою ціною з урахуванням міжнародних джерел інформації про ціни на лікарські засоби;

"☑" означає, що є обмеження за віком або масою тіла для використання лікарського засобу;

"[сп]" означає, що лікарський засіб вимагає спеціалізованого діагностичного або спостережного обладнання, та/або спеціалізованої медичної допомоги, та/або підготовки фахівців для використання у дітей;

"[Д]" означає, що наявні спеціальні вказівки для обмеження використання для дітей;

символи (*) та (**) означають, що особливості застосування лікарського засобу встановлюються МОЗ.

У Суржук Ув

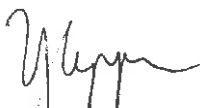
А. Д. Мейстер

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 2017 р. №

ПЕРЕЛІК
постанов Кабінету Міністрів України,
що втратили чинність

1. Постанова Кабінету Міністрів України від 5 вересня 1996 р. № 1071 “Про порядок закупівлі лікарських засобів закладами та установами охорони здоров’я, що фінансуються з бюджету” (ЗП України, 1996 р., № 17, ст. 480).

2. Пункт 1 постанови Кабінету Міністрів України від 16 листопада 2001 р. № 1499 “Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України” (Офіційний вісник України, 2001 р., № 47, ст. 2073).


В. Сурженко


А. Давиденко



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,
web: <http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

53 ОЗ 20-17 № 18-01/2-1022/2015

Кабінет Міністрів України

Міністерство охорони здоров'я України подає на розгляд Кабінету Міністрів доопрацьований проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України».

Додаток:

1. Проект акта на 53 арк.
2. Пояснювальна записка на 4 арк.
3. Довідка про погодження на 1 арк.
4. Висновок Мін'юсту на 3 арк.
5. Протокол узгодження позицій на 4 арк.
6. Інформаційно-довідкові матеріали на 68 арк.
7. Проект акта та матеріали до нього в електронній формі

В.о. Міністра охорони здоров'я
України

Уляна СУПРУН



ПОЯСНОВАЛЬНА ЗАПИСКА
до проекту постанови Кабінету Міністрів України
«Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких
постанов Кабінету Міністрів України»

1. Обґрунтування необхідності прийняття акта

Національний перелік основних лікарських засобів було запроваджено в Україні в 2009 р. постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 р. № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробу медичного призначення». Він включає 215 міжнародних непатентованих назв.

З того часу перелік жодного разу не змінювався. На сьогодні цей документ вже не відповідає потребам національної системи охорони здоров'я України, чинному законодавству України та світовим стандартам відбору основних лікарських засобів.

У багатьох країнах функцію переліку основних лікарських засобів виконує Примірний перелік основних лікарських засобів ВООЗ, який створений як базовий документ для забезпечення населення медичною допомогою.

Із розумінням цього наприкінці 2015 р. було розпочато системну роботу по створенню нормативно-правового базису для переходу на нову модель створення та внесення змін до Національного переліку основних лікарських засобів, що заснована на прогресивних підходах ВООЗ.

Так, було затверджено наступні нормативно-правові акти:

- постанова Кабінету Міністрів України від 09.12.2015 р. № 1134 «Про внесення змін до постанови КМУ від 17.10.2008 № 955 та від 25.03.2009 № 333»;
- наказ Міністерства охорони здоров'я України від 11.02.2016 р. № 84 «Про затвердження Положення про Національний перелік основних лікарських засобів та Положення про Експертний комітет з відбору та використання основних лікарських засобів»;
- наказ Міністерства охорони здоров'я України від 08.07.2016 р. № 690 «Про затвердження складу членів експертного комітету з відбору та використання основних лікарських засобів»;
- наказ Міністерства охорони здоров'я України від 26.09.2016 р. № 999 «Про організацію діяльності експертного комітету з відбору та використання основних лікарських засобів»;
- наказ Міністерства охорони здоров'я України від 07.10.2016 р. № 1050 «Про затвердження Положення про здійснення відбору лікарських

засобів для внесення до Національного переліку основних лікарських засобів».

У відповідності до законодавства України до Національного переліку основних лікарських засобів включаються лікарські засоби, до яких належать якісні, ефективні, безпечні лікарські засоби, необхідні для забезпечення надання медичної допомоги населенню в закладах охорони здоров'я незалежно від форми власності. Лікарські засоби включаються до Національного переліку основних лікарських засобів з урахуванням рівнів захворюваності населення, поширеності хвороб та смертності, доказів порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності лікарських засобів, а також галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я та рівня фінансування медичної допомоги.

Наразі створений та функціонує Експертний комітет з відбору та використання основних лікарських засобів, яким було розроблено оновлену редакцію Національного переліку основних лікарських засобів, що пропонується до затвердження даним Проектом постанови.

Видання 2017 року Національного переліку основних лікарських засобів, що затверджуються проектом постави, щодо внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення», було затверджено на засідання Експертного комітету з відбору та використання основних лікарських засобів 19.03.2017 (протокол № 05).

2. Мета і шляхи її досягнення

Метою даного Проекту постанови є приведення Національного переліку основних лікарських засобів у відповідність до останньої актуальної версії Примірного переліку ВООЗ основних лікарських засобів. Реалізувати зазначену мету пропонується шляхом затвердження Національного переліку основних лікарських засобів в новій редакції.

Проектом постанови пропонується визнати такою, що втратила чинність постанову Кабінету Міністрів України від 05 вересня 1996 року № 1071 «Про порядок закупівлі лікарських засобів закладами та установами охорони здоров'я, що фінансуються з бюджету» та встановити, що повністю або частково за рахунок коштів державного та місцевих бюджетів придбаються лікарські засоби, включені до Національного переліку основних лікарських засобів. При цьому така вимога не буде розповсюджуватись на закупівлі лікарських засобів спеціалізованими міжнародними організаціями.

Також Проектом постанови передбачено, що за умови закупівлі 100 відсотків обсягу потреби необхідної кількості лікарських засобів, включених до Національного переліку основних лікарських засобів, замовники зможуть закуповувати лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та не включені до такого переліку. При цьому

перевага буде надаватись лікарським засобам, включеним до галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я.

Необхідність внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 17 серпня 1998 р. № 1303 «Про впорядкування безоплатного та пільгового відпуску лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування окремих груп населення та за певними категоріями захворювань» зумовлена приведенням тексту документу у відповідність.

3. Правові аспекти

Правовідносини в даній сфері відносин регулюються наступними нормативно-правовими актами: Конституцією України, Законом України «Про лікарські засоби», постановою Кабінету Міністрів України від 25.03.2009 № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробу медичного призначення»; постанова Кабінету Міністрів України від 5 вересня 1996 р. № 1071 «Про порядок закупівлі лікарських засобів закладами та установами охорони здоров'я, що фінансуються з бюджету», постанова Кабінету Міністрів України від 17 серпня 1998 р. № 1303 «Про впорядкування безоплатного та пільгового відпуску лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування окремих груп населення та за певними категоріями захворювань», наказ Міністерства охорони здоров'я України від 11.02.2016 р. № 84 «Про затвердження Положення про Національний перелік основних лікарських засобів та Положення про Експертний комітет з відбору та використання основних лікарських засобів», що зареєстрований в Міністерстві юстиції України 18 лютого 2016 р. за № 258/28388; наказ Міністерства охорони здоров'я України від 08.07.2016 р. № 690 «Про затвердження складу членів експертного комітету з відбору та використання основних лікарських засобів»; наказ Міністерства охорони здоров'я України від 26.09.2016 р. № 999 «Про організацію діяльності експертного комітету з відбору та використання основних лікарських засобів»; наказ Міністерства охорони здоров'я України від 07.10.2016 р. № 1050 «Про затвердження Положення про здійснення відбору лікарських засобів для внесення до Національного переліку основних лікарських засобів», що зареєстрований в Міністерстві юстиції України 24 жовтня 2016 р. за № 1390/29520.

4. Фінансово-економічне обґрунтування

Введення в дію вимог постанови не потребує додаткових матеріальних та інших витрат з Державного бюджету України.

5. Позиція заінтересованих органів

Проект постанови погоджено з Міністерством фінансів України, Міністерством економічного розвитку і торгівлі України, Державною регуляторною службою України та Міністерством юстиції України.

6. Регіональний аспект

Проект постанови не стосується питання розвитку адміністративно-територіальних одиниць.

6¹. Запобігання дискримінації

У Проекті постанови відсутні положення, які містять ознаки дискримінації. Проект постанови не потребує проведення громадської антидискримінаційної експертизи.

7. Запобігання корупції

Проект постанови не містить ризики вчинення корупційних правопорушень та не потребує проведення громадської антикорупційної експертизи.

8. Громадське обговорення

Проект постанови потребує проведення консультацій з громадськістю.

9. Позиція соціальних партнерів

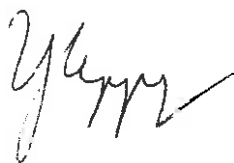
Проект постанови не стосується соціально-трудової сфери.

10. Оцінка регуляторного впливу

Проект постанови є регуляторним актом та відповідає принципам державної регуляторної політики.

Прийняття постанови дозволить привести Національний перелік основних лікарських засобів у відповідність до світових стандартів та здійснювати відповідно до цього переліку закупівлю лікарських засобів за бюджетні кошти.

**В.о. Міністра охорони здоров'я
України**



Уляна СУПРУН

Довідка
про погодження проекту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України»

Проект акта розроблено Міністерством охорони здоров'я України

1. Проект акта погоджено без зауважень:

К. Ляпіна	Голова Державної регуляторної служби України
О. Данилюк	Міністр фінансів України
С. Кубів	Перший віце-прем'єр-міністр України – Міністр економічного розвитку і торгівлі України

2. Проект акта погоджено із зауваженнями, які враховано частково:

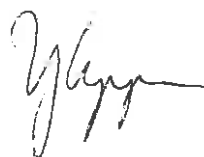
Н. Севостьянова	Перший заступник Міністра юстиції України
-----------------	---

3. Висновок Мін'юсту

від 15 березня 2017 року проект акта погоджено із зауваженнями, які враховано частково

Протокол узгодження позицій додається

В.о. Міністра охорони здоров'я України



Уляна СУПРУН

ВИСНОВОК
Міністерства юстиції України
за результатами правової експертизи
до проекту постанови Кабінету Міністрів України
«Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України»

Розробник – Міністерство охорони здоров'я.

Правові підстави прийняття акта

Пункт 1 параграфу 32 Регламенту Кабінету Міністрів України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 18 липня 2007 року № 950.

1. Відповідність Конституції України

Проект відповідає Конституції України.

2. Відповідність актам законодавства, що мають вищу юридичну силу

Проект відповідає актам законодавства, що мають вищу юридичну силу.

3. Узгодженість з актами такої ж юридичної сили

Проект узгоджується з актами такої ж юридичної сили.

4. Відповідність чинним міжнародним договорам України

Проект не потребує проведення експертизи на відповідність чинним міжнародним договорам України.

5. Відповідність вимогам нормопроєктувальної техніки

5.1. Назва проекту постанови потребує доопрацювання з огляду на вимогу пункту 12 Правил підготовки проектів актів Кабінету Міністрів України, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 6 вересня 2005 р. № 870 (далі – Правила), згідно з яким назва проекту постанови повинна бути лаконічна та відображати основний зміст акта.

Крім того слід враховувати, що у разі внесення змін до одного або двох актів Кабінету Міністрів України, у назві проекту зазначаються дата їх прийняття та номер (підпункт 8 пункту 36 Правил).

У зв'язку з чим відповідних змін потребує пункт 1 проекту постанови та назва проекту Змін, що вносяться до постанов Кабінету Міністрів України (далі – проект Змін).

5.2. У пункті 3 проекту постанови та абзаці третьому підпункту 1 пункту 1 проекту Змін слід вилучити слово «України», що відповідатиме абзацу шостому підпункту 3 пункту 20 Правил, згідно з яким у тексті проектів постанови і розпорядження слово «України» у найменуваннях центральних органів виконавчої влади не зазначається.

5.3. Підпунктом 1 пункту 1 проекту Змін пропонується доповнити постанову Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333 «Деякі

питання державного регулювання цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення» новими пунктами 1¹ та 1².

Так, запропонованою редакцією пункту 1¹ передбачається, що лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та включені до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, підлягають закупівлі закладами і установами охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів.

Обсяги потреби в закупівлі лікарських засобів визначаються за видами медичної допомоги в порядку, встановленому Міністерством охорони здоров'я України.

За умови закупівлі ста відсотків обсягу потреби необхідної кількості лікарських засобів, включених до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, замовники можуть закуповувати лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та не включені до такого переліку. При цьому перевага надається лікарським засобам, включеним до галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я.

При цьому, запропонованою редакцією пункту 1² передбачається, що вимоги цієї постанови не поширюватимуться на закупівлю лікарських засобів, що здійснюється відповідно до абзацу шістнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі».

Водночас, абзацом шістнадцятим частини третьої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі» визначено, що дія цього Закону не поширюється на випадки, якщо предметом закупівлі є товари і послуги, що підлягають закупівлі відповідно до угод щодо закупівлі, що укладаються центральним органом виконавчої влади України, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, із спеціалізованими організаціями, які здійснюють закупівлі. Закупівля таких товарів, робіт і послуг здійснюється згідно з правилами і процедурами, установленими відповідними спеціалізованими організаціями, що здійснюють закупівлі, з урахуванням порядку, визначеного Кабінетом Міністрів України.

Проте, питання закупівлі лікарських засобів закладами і установами охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів, не є предметом правового регулювання постанови Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і вироби медичного призначення».

5.4. Абзац другий пункту 2 проекту Змін слід доопрацювати з огляду на вимогу абзацу сьомого підпункту 2 пункту 20 Правил, згідно з яким у разі посилання на інші акти Кабінету Міністрів України зазначаються дата їх прийняття, номер, назва та джерела офіційного опублікування.

5.5. Проект Переліку постанов Кабінету Міністрів України, що втратили чинність, слід доопрацювати з урахування абзацу другого пункту 25 Правил, згідно з яким у разі коли до акта, який пропонується визнати таким, що втратив чинність, вносилися зміни кількома актами, до відповідного переліку для

визнання такими, що втратили чинність, включаються у хронологічному порядку окремими пунктами назви актів (їх окремі норми), якими вносилися до нього зміни.

5.6. Враховуючи вимоги нормопроектувальної техніки, а саме підпункт 6 пункту 20 Правил, згідно з яким у кінці під текстом додатка проставляється риска, що свідчить про його закінчення, проекти додатків до постанови підлягають відповідному доопрацюванню.

6. Гендерно-правова експертиза

Проект не потребує проведення гендерно-правової експертизи.

7. Відповідність Конвенції про захист прав людини і основоположних свобод з урахуванням практики Європейського суду з прав людини

Висновок щодо відповідності Конвенції про захист прав людини і основоположних свобод з урахуванням практики Європейського суду з прав людини додається.

8. Антикорупційна експертиза

У проекті відсутні корупціогенні фактори.

9. Узагальнений висновок

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України» погоджено із зауваженнями щодо невідповідності вимогам нормопроектувальної техніки.

Водночас зазначаємо, що, враховуючи вимогу пункту 5 § 33 глави 2 розділу 4 Регламенту Кабінету Міністрів України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 18 липня 2007 року № 950, проект підлягає обов'язковому погодженню усіма заінтересованими органами, зокрема, Мінекономрозвитку.

Правову експертизу проведено

Управлінням фінансового законодавства Департаменту публічного права.

Перший заступник Міністра

Наталія СЕВОСТЬЯНОВА

«15» березня 2017 року

48 1111 100

Порівняльна таблиця

до проекту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України»

Зміст положення (норми) чинного акта законодавства	Зміст відповідного положення (норми) проекту акта
<p>Постанова КМУ від 17.08.1998 № 1303 «Про впорядкування безоплатного та пільгового відпуску лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування окремих груп населення та за певними категоріями захворювань»</p> <p>1. «1. Установити, що безоплатний або пільговий відпуск лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування провадиться групам населення та за категоріями захворювань згідно з додатками 1 і 2.</p> <p>Безоплатно і на пільгових умовах відпускаються лікарські засоби, зазначені у переліку лікарських засобів вітчизняного та іноземного виробництва, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 5 вересня 1996 р. № 1071 (ЗП України, 1996 р., № 17, ст. 480), з урахуванням змін, які вносяться Міністерством охорони здоров'я за погодженням з Міністерством фінансів.»</p>	<p>Проект постанови «Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України»</p> <p>1. «1. Установити, що безоплатний або пільговий відпуск лікарських засобів за рецептами лікарів у разі амбулаторного лікування провадиться групам населення та за категоріями захворювань згідно з додатками 1 і 2.</p> <p>Безоплатно і на пільгових умовах відпускаються лікарські засоби, включені до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 р. № 333(Офіційний вісник України, 2009 р., № 27, ст. 906; 2016 р., № 3, ст. 166).»</p>
<p>Постанова КМУ від 25.03.2009 № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробу медичного призначення»</p> <p>2. «1.Цей Порядок визначає механізм формування цін на лікарські засоби і виробу медичного призначення, щодо яких запроваджено державне регулювання, для реалізації суб'єктом господарювання на внутрішньому ринку (далі-товар) з урахуванням граничних постачальницько-збутових і торгівельних (роздрібних) надбавок.»</p>	<p>Проект постанови «Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України»</p> <p>2. «1.Цей Порядок визначає механізм формування цін на лікарські засоби і виробу медичного призначення, щодо яких запроваджено державне регулювання, для реалізації суб'єктом господарювання на внутрішньому ринку (далі-товар) з урахуванням граничних постачальницько-збутових і торгівельних (роздрібних) надбавок.</p> <p>1¹. Лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та включені до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, підлягають закупівлі закладами і установами охорони здоров'я, що</p>

повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів.

Обсяги потреби в закупівлі лікарських засобів визначаються за видами медичної допомоги в порядку, встановленому Міністерством охорони здоров'я.

За умови задоволення в повному обсязі потреби в лікарських засобах, зареєстрованих в Україні в установленому законом порядку та включених до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, замовники можуть закуповувати лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та не включені до зазначеного Національного переліку. При цьому перевага надається лікарським засобам, включеним до галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я.

1². Вимоги цієї постанови не поширюються на закупівлю лікарських засобів, що підлягають закупівлі відповідно до угод, що укладаються Міністерством охорони здоров'я із спеціалізованими організаціями, які здійснюють закупівлі.

Вимоги цієї постанови до 1 січня 2019 р. не поширюються на пілотний проект щодо запровадження державного регулювання цін на препарати інсуліну, що реалізується відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 5 березня 2014 р. № 73 "Питання реалізації пілотного проекту щодо запровадження державного регулювання цін на препарати інсуліну" (Офіційний вісник України, 2014 р., № 25, стор. 112, ст. 156).»

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 25 березня 2009 р. N 333

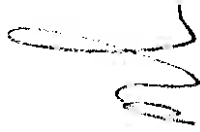
НАЦІОНАЛЬНИЙ ПЕРЕЛІК
основних лікарських засобів

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 25 березня 2009 р. N 333

НАЦІОНАЛЬНИЙ ПЕРЕЛІК
основних лікарських засобів

(викладено у новій редакції)

**Начальник Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції**



Т.М. Лясовський

ПРОТОКОЛ УЗГОДЖЕННЯ ПОЗИЦІЙ

щодо проекту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України»

1. Неврегульовані розбіжності

Редакція спірної частини проекту акта	Найменування органу виконавчої влади, що подав зауваження (пропозиції) та їх зміст	Мотиви відхилення зауважень (пропозицій) розробником
Абзац п'ятий підпункту 1 пункту 1 проекту Змін	<p>Підпунктом 1 пункту 1 проекту Змін пропонується доповнити постанову Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробу медичного призначення» новими пунктами 1¹ та 1²</p> <p>Так, запропонованою редакцією пункту 1¹ передбачається, що лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та включені до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, підлягають закупівлі закладами і установами охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів.</p> <p>Обсяги потреби в закупівлі лікарських засобів визначаються за видами медичної допомоги в порядку, встановленому Міністерством охорони здоров'я України.</p> <p>За умови закупівлі ста відсотків обсягу потреби необхідної кількості лікарських засобів, включених до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, замовники можуть закуповувати лікарські засоби, що в установленому законом порядку зареєстровані в Україні та не включені до такого переліку. При цьому перевага надається лікарським засобам, включеним до галузевих стандартів у</p>	<p>Після затвердження та набуття чинності Змін, що вносяться даним проектом постанови, постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробу медичного призначення» буде регулювати питання закупівлі лікарських засобів закладами і установами охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів (абзац другий підпункту 1 пункту 1 проекту Змін: <i>лікарські засоби, що встановленому законом порядку зареєстровані в Україні та включені до Національного переліку основних лікарських засобів, затвердженого цією постановою, підлягають закупівлі закладами і установами</i></p>

сфері охорони здоров'я.

При цьому, запропоновано редакцією пункту 1¹ передбачається, що вимоги цієї постанови не поширюватимуться на закупівлю лікарських засобів, що здійснюється відповідно до абзацу шістнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі».

Водночас, абзацом шістнадцятим частини третьої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі» визначено, що дія цього Закону не поширюється на випадки, якщо предметом закупівлі є товари і послуги, що підлягають закупівлі відповідно до угоди щодо закупівлі, що укладаються центральним органом виконавчої влади України, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, із спеціалізованими організаціями, які здійснюють закупівлі. Закупівля таких товарів, робіт і послуг здійснюється згідно з правилами і процедурами, установленими відповідними спеціалізованими організаціями, що здійснюють закупівлі, з урахуванням порядку, визначеного Кабінетом Міністрів України.

Проте, питання закупівлі лікарських засобів закладами і установами охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів, не є предметом правового регулювання постанови Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби і виробни медичного призначення».

охорони здоров'я, що повністю або частково фінансуються з державного та місцевих бюджетів»).

З метою внесення уточнень, що закупівля лікарських засобів відповідно до укладених договорів із спеціалізованими міжнародними організаціями не обмежується ліками, що включені до Національного переліку основних лікарських засобів, постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333, абзацом п'ятим підпункту 1 пункту 1 проекту Змін пропонується доповнити постанову Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 року № 333 наступним пунктом:

Вимоги цієї постанови не поширюються на закупівлю лікарських засобів, що здійснюється відповідно до абзацу шістнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про публічні закупівлі».

2. Враховані зауваження (пропозиції)

Назва проекту постанови, проекту Змін до постанов	<p>Міністерство юстиції України</p> <p>Назва проекту постанови потребує доопрацювання з огляду на вимогу пункту 12 Правил підготовки проектів актів Кабінету Міністрів України, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 6 вересня 2005 р. № 870 (далі - Правила), згідно з яким назва проекту постанови повинна бути лаконічна та відображати основний зміст акта.</p> <p>Крім того слід враховувати, що у разі внесення змін до одного або двох актів Кабінету Міністрів України, у назві проекту зазначаються дата їх прийняття та номер (підпункт 8 пункту 36 Правил).</p> <p>У зв'язку з чим відповідних змін потребує пункт 1 проекту постанови та назва проекту Змін, що вносяться до постанов Кабінету Міністрів України (далі - проект Змін).</p>	<p>Враховано</p> <p>Назву проекту постанови викладено у такій редакції: «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 17 серпня 1998 р. № 1303 і від 25 березня 2009 року № 333»;</p> <p>назву Змін до проекту постанови викладено у такій редакції: ЗМШИ, що вносяться до постанов Кабінету Міністрів України від 17 серпня 1998 р. № 1303 і від 25 березня 2009 року № 333</p>
Пункт 3 проекту постанови та абзац третій підпункту 1 пункту 1 проект Зміні до постанов	<p>У пункті 3 проекту постанови та абзаці третьому підпункту 1 пункту 1 проекту Змін слід вилучити слово «України», що відповідатиме абзацу шостому підпункту 3 пункту 20 Правил, згідно з яким у тексті проектів постанови і розпорядження слово «України» у найменуваннях центральних органів виконавчої влади не зазначається.</p>	<p>Враховано</p> <p>У пункті 3 проекту постанови та абзаці третьому підпункту 1 пункту 1 проекту Змін слово «України» виключено.</p>
Абзац другий пункту 2 проекту Змін до постанов	<p>Абзац другий пункту 2 проекту Змін слід доопрацювати з огляду на вимогу абзацу сьомого підпункту 2 пункту 20 Правил, згідно з яким у разі посилення на інші акти Кабінету Міністрів України</p>	<p>Враховано</p>

<p>Проект постанов Кабінету Міністрів України, що втратили чинність</p>	<p>зазначаються дата їх прийняття, номер, назва та джерела офіційного опублікування.</p> <p>Проект Переліку постанов Кабінету Міністрів України, що втратили чинність, слід доопрацювати з урахування абзацу другого пункту 25 Правил, згідно з яким у разі коли до акта, який пропонується визнати таким, що втратив чинність, вносилися зміни кількома актами, до відповідного переліку для визнання такими, що втратили чинність, включаються у хронологічному порядку окремими пунктами назви актів (їх окремі норми), якими вносилися до нього зміни.</p>	<p>Враховано</p>
<p>Додатки до проекту постанови</p>	<p>Враховуючи вимоги нормопроектувальної техніки, а саме підпункт 6 пункту 20 Правил, згідно з яким у кінці під текстом додатка проставляється ризика, що свідчить про його закінчення, проекти додатків до постанови підлягають відповідному доопрацюванню.</p>	<p>Враховано</p>

В.о. Міністра охорони здоров'я України



Уляна СУПРУН

Довідка
щодо відповідності зобов'язанням України
у сфері європейської інтеграції та праву Європейського Союзу (acquis
ЄС) проекту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін та
визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету
Міністрів України»

Проект постанови Кабінету Міністрів України розроблено Міністерством охорони здоров'я України.

1. Належність проекту акта до сфер, правовідносини в яких регулюються правом Європейського Союзу (acquis ЄС)

Проект постанови Кабінету Міністрів України не належить до сфер, правовідносини в яких регулюються правом Європейського Союзу (acquis ЄС).

2. Зобов'язання України у сфері європейської інтеграції (у тому числі міжнародно-правові)

Проект постанови Кабінету Міністрів України не стосується міжнародно-правових зобов'язань України у сфері європейської інтеграції.

3. Програмні документи у сфері європейської інтеграції

Проект постанови Кабінету Міністрів України не стосується програмних документів у сфері європейської інтеграції Президента України та/або Кабінету Міністрів України.

4. Порівняльно-правовий аналіз

З урахуванням пунктів 1, 2 та 3 Довідки, порівняльно-правовий аналіз відсутній.

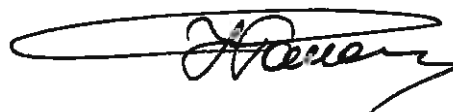
5. Очікувані результати

Прийняття зазначеного проекту постанови дозволить привести Національний перелік основних лікарських засобів у відповідність до Примірного переліку основних лікарських засобів ВООЗ та здійснювати відповідно до цього переліку закупівлю лікарських засобів за бюджетні кошти.

6. Узагальнений висновок

Проект постанови не суперечить основним положенням законодавства Європейського Союзу.

Заступник Міністра охорони
здоров'я України



Роман ІЛІК

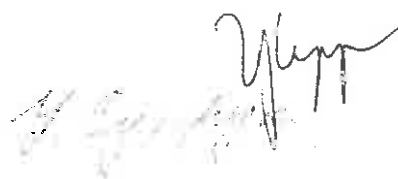
ПРЕС-РЕЛІЗ

Уряд затвердив оновлене видання Національного переліку основних лікарських засобів, який визначає список основних необхідних для пацієнтів ліків та відповідає Примірному переліку основних лікарських засобів ВООЗ, який є базовим документом для забезпечення населення медичною допомогою.

У відповідності до законодавства України до Національного переліку основних лікарських засобів включені препарати, до яких належать якісні, ефективні, безпечні лікарські засоби, необхідні для забезпечення надання медичної допомоги населенню в закладах охорони здоров'я незалежно від форми власності. Лікарські засоби включаються до Національного переліку основних лікарських засобів з урахуванням рівнів захворюваності населення, поширеності хвороб та смертності, доказів порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності лікарських засобів, а також галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я та рівня фінансування медичної допомоги.

Прийняття оновленого видання Національного переліку основних лікарських засобів є наступним кроком Уряду на шляху реалізації програми «Доступні ліки».

Введення в дію з квітня поточного року програми відшкодування (реімбурсації) ліків включених до оновленого видання Національного переліку основних лікарських засобів надасть можливість покращити доступність населення до основних препаратів, необхідних для лікування серцево-судинних хвороб, цукрового діабету II типу та бронхіальної астми. Ми побачимо відмінний результат в частині показників захворюваності, інвалідності та смертності. Це дасть можливість говорити не тільки про продовження життя наших громадян, але й покращення його якості.

A handwritten signature in black ink is visible at the bottom of the page. To the left of the signature, there is a faint, circular stamp or seal, which is mostly illegible due to fading.

Моблошеу в.ч

ВИТЯГ З ПРОТОКОЛУ № 5

засідання Урядового комітету

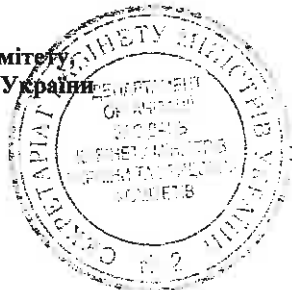
**З ПИТАНЬ СОЦІАЛЬНОЇ ПОЛІТИКИ
ТА ГУМАНІТАРНОГО РОЗВИТКУ**

від 15 березня 2017 року

**12. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України”**

Схвалити проект постанови, доручивши МОЗ разом з Мінекономрозвитку та Мін'юстом у триденний строк оформити його відповідно до регламентних вимог.

Голова Урядового комітету
Віце-прем'єр-міністр України



П. РОЗЕНКО

Кобляку В.В.



КАБІNET МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

ВИТЯГ З ПРОТОКОЛУ № 21

засідання Кабінету Міністрів України

від 16 березня 2017 року

3. Про проекти постанов Кабінету Міністрів України

4. Прийняти постанову Кабінету Міністрів України „Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України”, доручивши МОЗ разом з Мінфіном, Мінекономрозвитку та Мін'юстом оформити її у триденний строк відповідно до регламентних вимог.

Прем'єр-міністр України

В. ГРОЙСМАН

Державний секретар
Кабінету Міністрів України

В. БОНДАРЕНКО



ПРОТОКОЛ № 5

засідання Урядового комітету

З ПИТАНЬ СОЦІАЛЬНОЇ ПОЛІТИКИ ТА ГУМАНІТАРНОГО РОЗВИТКУ

від 15 березня 2017 року

Головував РОЗЕНКО П. В.

Присутні:

члени Урядового комітету

ЖДАНОВ І. О., НАЛИВАЙКО О. І.,
ПЕТУХОВ С. І., ЧУПРИНЕНКО Р. С.

Керівники, перші заступники
(заступники) керівників
центрального органів виконавчої
влади

ВАЩЕНКО К. О., ДЖАПАРОВА Е. А.,
ІЛИК Р. Р., КРЕНТОВСЬКА О. П.,
КОВТУНЕЦЬ В. В., ФОМЕНКО С. В.

державні секретарі міністерств

ЗАЯЦЬ А. І., КАПНУС Є. В.

уповноважений Президента
України з прав людей з
інвалідністю

СУШКЕВИЧ В. М.

представник Адміністрації
Президента України

ТИРУСЬ Б. Ю.

заступники Державного секретаря Кабінету Міністрів Федорчук В. Я.,
Дехтяренко С. С., керівники структурних підрозділів Секретаріату Кабінету
Міністрів, представники інших органів та організацій, запрошені з відповідних
питань (за списком).

Включити до порядку денного питання:

про деякі питання використання субвенції з державного бюджету місцевим
бюджетам на модернізацію та оновлення матеріально-технічної бази професійно-
технічних навчальних закладів у 2017 році;

деякі питання соціального захисту застрахованих громадян;

про внесення змін до Порядку реєстрації отримувачів гуманітарної допомоги;

про забезпечення доступності лікарських засобів;

про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України.

**1. Про проект Закону України
“Про внесення зміни до статті 7 Закону України
“Про відновлення прав осіб, депортованих за національною ознакою”**

(КРЕНТОВСЬКА, РОЗЕНКО)

Схвалити проект Закону.

Відзначити, що заступником Міністра юстиції з питань європейської інтеграції Петуховим С. І. не висловлено застережень щодо схвалення проекту акта в запропонованій редакції.

**2. Про проект Закону України
“Про внесення змін до Закону України “Про державну службу”**

(ВАЩЕНКО, ТИРУСЬ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект Закону України, доручивши НАДС доопрацювати його з урахуванням результатів обговорення, зокрема зауважень:

Адміністрації Держспецзв'язку – щодо уточнення порядку визначення керівника державної служби в органі;

Мінсоцполітики – щодо доповнення частини п'ятої статі 42 та частини сьомої статі 48 нормою стосовно збереження середнього заробітку за працівником на період відрадження та професійного навчання;

МОН – щодо приведення пункту 9 частини третьої статі 13 законопроекту у відповідність із Законом України “Про вищу освіту” в частині створення умов для професійного навчання державних службовців у галузі знань “Публічне управління та адміністрування”; розроблення професійних стандартів фахівців з державного управління; участі у розробленні стандартів вищої освіти із спеціальності “Публічне управління та адміністрування” і організації із залученням вищих навчальних закладів розроблення освітніх програм підвищення кваліфікації державних службовців;

Адміністрації Президента України – щодо доповнення законопроекту нормою про внесення змін до частин другої та третьої статі 3 Закону стосовно уточнення повноважень Президента України; виключення із законопроекту абзацу тринадцятого пункту 2, пунктів 5 і 7, абзацу п'ятого пункту 13, а також віднесення посад заступників голів обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій до категорії “Б”.

**3. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про внесення зміни до пункту 3 постанови Кабінету
Міністрів України від 9 грудня 2015 р. № 1026”**

(ФОМЕНКО, ЖДАНОВ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови.

Зауваження Мін'юсту, Мінфіну та застереження Секретаріату Кабінету Міністрів взяти до відома.

**4. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України”**

(КРЕНТОВСЬКА, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови.
Застереження Секретаріату Кабінету Міністрів взяти до відома.
Відзначити, що державним секретарем Мінфіну Капінусом Є. В. не висловлено застережень щодо схвалення проекту акта в запропонованій редакції.

**5. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України”**

(КОВТУНЕЦЬ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови, доручивши МОН у тижневий строк доопрацювати його з урахуванням застережень Секретаріату Кабінету Міністрів.

**6. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у
державному бюджеті для фінансування створення об’єктів Західного
реабілітаційно-спортивного центру та створення Всеукраїнського
реабілітаційно-відновлювального спортивного центру Національного
комітету спорту інвалідів України”**

(КРЕНТОВСЬКА, СУШКЕВИЧ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови, доручивши Мінсоцполітики в тижневий строк додатково опрацювати пропозиції Уповноваженого Президента України з прав людей з інвалідністю, висловлені під час обговорення, стосовно внесення змін до пункту 3 Порядку використання коштів, зокрема щодо спрямування бюджетних коштів на здійснення витрат, пов’язаних із створенням об’єктів Західного реабілітаційно-спортивного центру, створення Всеукраїнського реабілітаційно-відновлювального спортивного центру Національного комітету спорту інвалідів, будівництво нових будівель і споруд, благоустрою територій, розроблення технічно-економічного обґрунтування проектів і проведення експертизи проектів будівництва.

**7. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про внесення змін до Порядку використання коштів, передбачених у
державному бюджеті для фінансової підтримки Національного
культурно-мистецького та музейного комплексу “Мистецький арсенал”**

(ФОМЕНКО, КАПШОНОВ, БОРШОЦ, ПЕТУХОВ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови, доручивши Мінкультури в одnodенний строк доопрацювати його з урахуванням застережень Секретаріату Кабінету Міністрів щодо виключення з проекту акта позиції стосовно оплати послуг адвокатів, які надають безоплатну вторинну правову допомогу.

Зауваження Мінекономрозвитку взяти до відома.

**8. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про деякі питання використання субвенції з державного бюджету місцевим
бюджетам на модернізацію та оновлення матеріально-технічної бази
професійно-технічних навчальних закладів у 2017 році”**

(КОВТУНЕЦЬ, ПЕТУХОВ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови, доручивши МОН разом із Мінфіном у триденний строк доопрацювати його з урахуванням результатів обговорення, зокрема щодо доповнення проекту акта позицією про затвердження МОН переліку обладнання, матеріалів та устаткування, яке передбачається придбати за бюджетні кошти, з відповідним розподілом за навчальними закладами, та розміщення такого переліку на офіційному сайті Міністерства.

**9. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Деякі питання соціального захисту застрахованих громадян”**

(КРЕНТОВСЬКА, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови, доручивши Мінсоцполітики в одинденний строк провести консультації із сторонами соціального діалогу щодо перерозподілу єдиного соціального внеску та разом із Секретаріатом Кабінетом Міністрів оформити відповідно до регламентних вимог.

**10. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про внесення змін до Порядку реєстрації отримувачів гуманітарної допомоги”**

(КРЕНТОВСЬКА, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови.

Зауваження Мінекономрозвитку та застереження Мін'юсту взяти до відома.

**11. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про забезпечення доступності лікарських засобів”**

(ЛИК, ЗАГОРОДНІЙ, ДЕХТЯРЕНКО, ПЕТУХОВ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови, доручивши МОЗ разом з Мінекономрозвитку, Мін'юстом та ДРС у триденний строк оформити його відповідно до регламентних вимог.

**12. Про проект постанови Кабінету Міністрів України
“Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України”**

(ЛИК, СУШКЕВИЧ, РОЗЕНКО)

Схвалити проект постанови, доручивши МОЗ разом з Мінекономрозвитку та Мін'юстом у триденний строк оформити його відповідно до регламентних вимог.

**13. Про висновок до проекту Закону України
“Про внесення змін до статті 197 Податкового кодексу України щодо
сприяння розвитку системи закладів фізичної культури та спорту”
(реєстраційний номер 5680)**

(ЖДАНОВ, РОЗЕНКО)

Погодитися із пропозицією Міністра молоді та спорту Жданова І. О. щодо підтримання законопроекту з урахуванням зауважень Мінфіну та Мінекономрозвитку. Секретаріату Кабінету Міністрів у триденний строк оформити відповідний висновок.

**14. Про висновок до проекту Закону України
“Про внесення зміни до прикінцевих та перехідних положень розділу IX Закону
України “Про публічні закупівлі” щодо закупівлі товарів, робіт і послуг,
необхідних для забезпечення підготовки та проведення в Україні у 2017 році
чемпіонату світу з хокею з шайбою серед чоловіків” (реєстраційний номер 5645)**

(ЖДАНОВ, РОЗЕНКО)

Схвалити висновок щодо невідтримання проекту Закону.

Віце-прем'єр-міністр України



П. РОЗЕНКО



КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

ПРОТОКОЛ № 21

засідання Кабінету Міністрів України

від 16 березня 2017 року

Головував ГРОЙСМАН В. Б.

Присутні:

Члени Кабінету Міністрів

КУБІВ С. І., ЗУБКО Г. Г., КИРИЛЕНКО В. А.,
КІСТІОН В. Є., РОЗЕНКО П. В., АВАКОВ А. Б.,
ГРИНЕВИЧ Л. М., ЖДАНОВ І. О.,
НАСАЛИК І. С., ОМЕЛЯН В. В.,
ПЕТРЕНКО П. Д., ПОЛТОРАК С. Т.,
САЄНКО О. С., СЕМЕРАК О. М.,
ЧЕРНИШ В. О.

Перші заступники (заступники)
міністрів

БРОВЧЕНКО Ю. П., ДЖАПАРОВА Е. А.,
ЗЕРКАЛЬ О. В., КОВТОНЮК П. А.,
КРЕНТОВСЬКА О. П., МАРКАРОВА О. С.,
МАРТИНЮК М. П., СУПРУН У.,
ФОМЕНКО С. В.

Перший заступник Глави
Адміністрації Президента України –
Представник Президента України
у Кабінеті Міністрів

КОВАЛЬЧУК В. А.

Народний депутат України

ГІРШФЕЛЬД А. М.

Заступник Голови Національного
банку

СМОЛІЙ Я. В.

Голова Національного агентства
з питань запобігання корупції

КОРЧАК Н. М.

Голова ДРС

ЛЯПІНА К. М.

Заступник голови Спільного
представницького органу
репрезентативних всеукраїнських
об'єднань профспілок на
національному рівні

ОНИЩУК А. С.

Керівник Секретаріату Спільного
представницького органу сторони
роботодавців на національному рівні

ІЛЛІЧОВ Р. В.

Заступник виконавчого директора
Всеукраїнської асоціації органів
місцевого самоврядування
„Асоціація міст України”

РАБОШУК Я. О.

Запрошені з окремих питань:

Генеральний директор
ПАТ „Укргідроенерго”

СИРОТА І. Г.

Державний секретар Кабінету Міністрів БОНДАРЕНКО В. В., заступники
Державного секретаря Кабінету Міністрів ДЕХТЯРЕНКО С. С., ФЕДОРЧУК В. Я.,
заступник Міністра Кабінету Міністрів КУШНІР С. І., керівник Апарату Прем'єр-
міністра БОДЕНЧУК Ю. В., відповідальні працівники Секретаріату Кабінету Міністрів
та Адміністрації Президента України (за списком)

1. Про проекти законів України

Схвалити проекти Законів України:

Про внесення зміни до статті 7 Закону України „Про відновлення прав осіб,
депортованих за національною ознакою”;

Про внесення змін до статті 9 Закону України „Про судовий збір” щодо
створення умов для забезпечення доступу осіб з інвалідністю та інших
маломобільних груп населення до приміщень судів.

2. Про проекти актів Президента України

1. Схвалити проекти Указів Президента України:

Про призначення стипендій Президента України для видатних спортсменів та тренерів України з олімпійських видів спорту;

Про призначення державних стипендій видатним діячам освіти;

Про призначення довічних державних стипендій видатним діячам освіти;

Про внесення змін до Положення про проходження громадянами України військової служби в Державній прикордонній службі України.

2. Схвалити проекти розпоряджень Президента України:

Про персональний склад Міжвідомчої координаційної комісії Антитерористичного центру при Службі безпеки України;

Про уповноваження Д. Кулеби на підписання Європейської конвенції про захист хребетних тварин, що використовуються для дослідних та інших наукових цілей.

3. Про проекти постанов Кабінету Міністрів України

1. Прийняти постанови Кабінету Міністрів України:

Деякі питання здійснення патронату над дитиною;

Про внесення змін до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для фінансової підтримки творчих спілок у сфері засобів масової інформації, преси;

Про внесення зміни до пункту 3 Порядку надання щомісячної грошової допомоги особі, яка проживає разом з інвалідом I чи II групи внаслідок психічного розладу, який за висновком лікарської комісії медичного закладу потребує постійного стороннього догляду, на догляд за ним;

Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 16 червня 2003 р. № 908;

Про затвердження критеріїв, за якими оцінюється ступінь ризику від провадження туropераторської діяльності, що підлягає ліцензуванню, та визначається періодичність здійснення планових заходів державного нагляду (контролю) Міністерством економічного розвитку і торгівлі;

Про внесення зміни до пункту 3 постанови Кабінету Міністрів України від 9 грудня 2015 р. № 1026;

Про внесення змін до Порядку реєстрації отримувачів гуманітарної допомоги;

Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України;

Деякі питання соціального захисту застрахованих осіб;

Про внесення змін до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для фінансової підтримки Національного культурно-мистецького та музейного комплексу „Мистецький арсенал”;

Про внесення змін до Правил надання послуг з централізованого опалення, постачання холодної та гарячої води і водовідведення;

Про внесення зміни в додаток до постанови Кабінету Міністрів України від 25 листопада 2015 р. № 971.

2. Прийняти постанову Кабінету Міністрів України „Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для фінансової підтримки розвитку туризму, створення умов безпеки туристів, розбудови туристичної інфраструктури міжнародних транспортних коридорів та магістралей в Україні”, доручивши Мінекономрозвитку доопрацювати її у триденний строк з урахуванням пропозиції Мінфіну.

3. Прийняти постанову Кабінету Міністрів України „Про забезпечення доступності лікарських засобів”, доручивши МОЗ разом з Мінфіном, Мінекономрозвитку, Мін’юстом та ДРС оформити її у триденний строк відповідно до регламентних вимог.

4. Прийняти постанову Кабінету Міністрів України „Про внесення змін та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України”, доручивши МОЗ разом з Мінфіном, Мінекономрозвитку та Мін’юстом оформити її у триденний строк відповідно до регламентних вимог.

5. Прийняти постанову Кабінету Міністрів України „Про затвердження переліку груп технічно складних побутових товарів, які підлягають гарантійному ремонту (обслуговуванню) або гарантійній заміні, в цілях застосування реєстраторів розрахункових операцій”, доручивши Мінекономрозвитку доопрацювати її в одноденний строк з урахуванням пропозицій ДРС та оформити відповідно до регламентних вимог.

6. Прийняти постанову Кабінету Міністрів України „Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 27 травня 2013 р. № 369”, доручивши Секретаріату Кабінету Міністрів оформити її в одноденний строк відповідно до регламентних вимог.

Скасувати рішення Кабінету Міністрів України від 14 лютого 2017 р. (протокол № 11) щодо прийняття постанови Кабінету Міністрів України „Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 27 травня 2013 р. № 369”.

4. Про проекти розпоряджень Кабінету Міністрів України

1. Прийняти розпорядження Кабінету Міністрів України:

Про передачу нерухомого майна у смт Саврань у спільну власність територіальних громад Савранського району;

Про розподіл субвенції з державного бюджету місцевим бюджетам на виплату грошової компенсації за належні для отримання жилі приміщення для сімей загиблих осіб, визначених абзацами 5—8 пункту 1 статті 10, а також для осіб з інвалідністю I—II групи, визначених пунктами 11—14 частини другої статті 7 Закону України „Про статус ветеранів війни, гарантії їх соціального захисту”, та осіб, які втратили функціональні можливості нижніх кінцівок, інвалідність яких настала внаслідок поранення, контузії, каліцтва або захворювання, одержаних під час безпосередньої участі в антитерористичній операції, та потребують поліпшення житлових умов, на 2017 рік;

Про схвалення техніко-економічного обґрунтування „Реконструкція відкритих розподільчих пристроїв 330 кВ, 150 кВ, 110кВ, ПС 330 кВ „Новокиївська”, ПС 330 кВ „Жовтнева”, ПС 330 кВ „Житомирська”, ПС 330 кВ „Черкаська”, ПС 330 кВ „Суми”, ПС 330 кВ „Кременчук”;

Про затвердження плану державних статистичних спостережень на 2017 рік;

Про схвалення Стратегії розвитку туризму та курортів на період до 2026 року.

2. Прийняти розпорядження Кабінету Міністрів України „Про затвердження проекту „Дністровська ГАЕС. Будівництво другої черги ГАЕС у складі гідроагрегату № 4” (в адміністративних межах Василівської сільської ради Сокирянського району Чернівецької області)”.

Міненерговугілля разом з Мінприроди забезпечити проведення в установленому порядку окремої екологічної експертизи проекту „Дністровська ГАЕС. Будівництво другої черги ГАЕС у складі гідроагрегату № 4” та про результати поінформувати Кабінет Міністрів.

3. Прийняти розпорядження Кабінету Міністрів України „Про продовження строку дії тимчасових надзвичайних заходів на ринку електричної енергії”, доручивши Міненерговугілля разом з Мінекономрозвитку, Мінфіном та Мін'юстом оформити його в одноденний строк відповідно до регламентних вимог.

4. Для службового користування.

5. Кадрові питання

1. Прийняти розпорядження Кабінету Міністрів України:

Про звільнення Кушніра С. І. з посади заступника Міністра Кабінету Міністрів України;

Про звільнення Канцурака В. В. з посади заступника Міністра екології та природних ресурсів України;

Про звільнення Вискуба О. А. з посади заступника Голови Державного агентства з питань електронного урядування України;

Про призначення Пристайка В. В. першим заступником Міністра закордонних справ України;

Про призначення Панасюк Р. В. Урядовим уповноваженим з прав осіб з інвалідністю;

Про призначення Кушніра С. І. заступником Державного секретаря Кабінету Міністрів України;

Про призначення Вискуба О. А. першим заступником Голови Державного агентства з питань електронного урядування України;

Про призначення Канцурака В. В. заступником Голови державної екологічної інспекції України;

Про присвоєння рангів державним службовцям.

2. Погодитися з пропозицією Комісії з питань вищого корпусу державної служби та внести Президентові України подання:

Про призначення Шакуна С. В. головою Попаснянської районної державної адміністрації Луганської області;

Про призначення Бойко І. В. головою Снігурівської районної державної адміністрації Миколаївської області;

Про призначення Данилевського В. І. головою Глобинської районної державної адміністрації Полтавської області;

Про призначення Люшина В. Г. головою Березнівської районної державної адміністрації Рівненської області;

Про призначення Сокол В. М. головою Глухівської районної державної адміністрації Сумської області;

Про призначення Бескупського П. П. головою Сокирянської районної державної адміністрації Чернівецької області.

3. Погодитися з пропозиціями голів відповідних облдержадміністрацій та внести Президентові України подання:

Про звільнення Дударя О. М. з посади голови Андрушівської районної державної адміністрації Житомирської області;

Про звільнення Пелиха О. З. з посади голови Сокальської районної державної адміністрації Львівської області;

Про звільнення Скапровської Т. А. з посади голови Любашівської районної державної адміністрації Одеської області.

4. Підтримати запропоновані Мінприроди та опрацьовані Секретаріатом Кабінету Міністрів завдання для випробування Канцурака В. В. на посаді заступника Голови Держекоінспекції.

Секретаріату Кабінету Міністрів довести до відома Мінприроди завдання для їх подальшого виконання.

5. Скасувати рішення Кабінету Міністрів України від 14 грудня 2016 р. (протокол № 57) щодо призначення Панасюк Р. В. Урядовим уповноваженим з питань прав людей з інвалідністю.

6. Погодитися з пропозицією Міністра юстиції Петренка П. Д. щодо ініціювання дисциплінарного провадження стосовно Голови Укрдержархіву Баранової Т. І., доручивши НАДС провести в установленому порядку службове розслідування за фактами, викладеними у зверненні Стадник В. А., та за його результатами передати Комісії з питань вищого корпусу державної служби відповідний висновок.

Комісії з питань вищого корпусу державної служби здійснити дисциплінарне провадження та за його результатами внести Кабінетові Міністрів відповідні пропозиції.

7. Нагородити працівників Почесною грамотою Кабінету Міністрів України за пропозицією Комісії з розгляду питань нагородження Почесною грамотою Кабінету Міністрів України (протокол № 3 опитування членів Комісії від 15 березня 2017 р.).

6. Про плани організації виконання законів України та указів Президента України

1. Схвалити план організації підготовки проектів актів, необхідних для забезпечення реалізації Закону України від 7 лютого 2017 р. № 183 „Про внесення змін до деяких законів України щодо посилення соціального захисту осіб, які проживають на тимчасово окупованих територіях та у населених пунктах на лінії зіткнення”.

2. Схвалити план організації виконання Закону України від 9 лютого 2017 р. № 1848 „Про внесення змін до деяких законів України щодо статусу старости села, селища”.

3. Схвалити план організації виконання Указу Президента України від 25 лютого 2017 р. № 47 „Про рішення Ради національної безпеки і оборони України від 29 грудня 2016 року „Про Доктрину інформаційної безпеки України”.

7. Рішення з окремих питань

1. Погодитися з пропозицією МОЗ щодо запровадження державних фінансових гарантій надання медичних послуг та забезпечення лікарськими засобами, доручивши МОЗ оформити відповідний законопроект та подати його в установленому порядку на розгляд Кабінету Міністрів після обговорення Національною радою реформ.

2. Першому заступнику Міністра охорони здоров'я Супрун У. і Міністру аграрної політики та продовольства Кутовому Т. В. вжити заходів для підвищення якості підготовки проектів нормативно-правових актів, що подаються на розгляд Кабінету Міністрів, та недопущення порушення строків оформлення прийнятих рішень Уряду.

Міністрам, керівникам інших органів виконавчої влади застосовувати заходи дисциплінарного впливу до посадових осіб, які допускають порушення строків виконання завдань, визначених рішеннями Кабінету Міністрів.

Секретаріату Кабінету Міністрів:

підготувати у разі необхідності пропозиції щодо внесення змін до Регламенту Кабінету Міністрів України стосовно вдосконалення процедур підготовки та розгляду на засіданнях Уряду проектів нормативно-правових актів;

завчасно готувати інформацію для керівництва Кабінету Міністрів щодо зволікань із доопрацюванням міністерствами та іншими органами виконавчої влади прийнятих Урядом проектів нормативно-правових актів із суспільно важливих питань;

забезпечити оперативне опрацювання обґрунтованих пропозицій міністерств, інших органів виконавчої влади щодо зняття з контролю або перенесення строків виконання завдань, визначених рішеннями Кабінету Міністрів.

3. Мінприроди разом з Мінрегіоном та іншими заінтересованими органами виконавчої влади опрацювати питання щодо забезпечення виконання вимог Законів України „Про екологічну експертизу” та „Про регулювання містобудівної діяльності” в частині проведення екологічної експертизи проектно-кошторисної документації на будівництво об’єктів та про результати поінформувати Кабінет Міністрів.

4. Відкликати поданий до Верховної Ради проект Закону України „Про внесення змін до деяких законів України щодо територій з особливим режимом мовлення” (реєстраційний номер 5657).

5. Міністру енергетики та вугільної промисловості Насалику І. С. забезпечити контроль за своєчасною та в повному обсязі виплатою керівниками державних вугледобувних підприємств заробітної плати працівникам таких підприємств.

6. Погодитися з пропозицією Віце-прем’єр-міністра Розенка П. В. щодо участі Уповноваженого Президента України з прав людей з інвалідністю у засіданнях Кабінету Міністрів з правом дорадчого голосу.

Прем’єр-міністр України

**Державний секретар
Кабінету Міністрів України**



В. ГРОЙСМАН

В. БОНДАРЕНКО