



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М.Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web:<http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

№ _____

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба України

Міністерство охорони здоров'я України надсилає на розгляд проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами» та матеріали до нього, та просить погодити його у найкоротші терміни.

Додатки (в електронному вигляді):

1. Проєкт акта (на 11 арк.).
2. Пояснювальна записка (на 3 арк.).
3. Аналіз регуляторного впливу та додатки до нього (на 21 арк.).
4. Повідомлення про оприлюднення проєкту акта (на 2 арк.).

Перший заступник Міністра

Олександр КОМАРІДА





МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

№ _____

Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами

Відповідно до абзаців третього, четвертого частини четвертої статті 19 Закону України «Про лікарські засоби», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 року № 929, пункту 552 плану пріоритетних дій Уряду на 2021 рік, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 24 березня 2021 року № 276-р,

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити такі, що додаються:

1) Порядок ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами;



2) Зображення логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами;

3) Опис логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами;

4) Порядок використання логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами.

2. Директорату фармацевтичного забезпечення (Задворних І. С.) забезпечити подання цього наказу в установленому порядку на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на першого заступника Міністра Комаріду О. О.

4. Цей наказ набирає чинності з дня його офіційного опублікування.

Міністр



Віктор ЛЯШКО



ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

**Порядок ведення Переліку суб'єктів господарювання,
що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі
лікарськими засобами**

1. Цей Порядок визначає процедуру формування та ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами (далі – Перелік).

2. Перелік складається та ведеться з метою забезпечення єдиних підходів до механізму обліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами.

3. Володільцем відомостей та відповідальним за ведення Переліку є Держлікслужба, що забезпечує його формування та ведення, а також виконує інші функції, передбачені цим Порядком.

4. У Переліку зазначаються відомості щодо кожного суб'єкта господарювання, який отримав право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, які містять:

найменування суб'єкта господарювання;

код ЄДРПОУ або, для фізичної особи-підприємця, – реєстраційний номер облікової картки платника податків (для фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та офіційно повідомили про це

відповідному контролюючому органу і мають відмітку в паспорті, – серія та номер паспорта);

адресу місцезнаходження суб'єкта господарювання;

інформацію про наявність ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами із зазначенням дати початку її дії;

інформацію про наявність ліцензії на провадження господарської діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами із зазначенням дати початку її дії;

адресу офіційного вебсайту, що використовується для електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами;

назву електронної медичної інформаційної системи, що використовується для електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами (за наявності);

інформацію про аптечні заклади ліцензіата, які здійснюють електронну роздрібну торгівлю лікарськими засобами, із зазначенням їх номерів, найменування (за наявності), їх адреси, дати початку діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами (із зазначенням аптечних закладів, з яких здійснюється доставка лікарських засобів);

інформацію про зупинення дії ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами повністю, частково або за певним місцем провадження діяльності.

5. Інформація про суб'єкта господарювання, який отримав ліцензію на провадження господарської діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами вноситься Держлікслужбою до Переліку наступного робочого дня після внесення до ліцензійного реєстру рішення Держлікслужби про розширення провадження господарської діяльності в частині електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами.

6. У разі створення ліцензіатом, який провадить господарську діяльність з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами згідно з отриманою ліцензією на провадження діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами (далі – ліцензія), нового місця провадження господарської діяльності, інформація про таке місце провадження господарської діяльності вноситься Держлікслужбою до Переліку наступного робочого дня після внесення до ліцензійного реєстру рішення Держлікслужби про

розширення провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами в частині створення (відкриття) нового місця провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі.

7. У разі наміру ліцензіата здійснювати доставку лікарських засобів з аптечного закладу, внесеного до Переліку, суб'єкт господарювання подає до Держлікслужби повідомлення про зміну даних, зазначених у заяві, документах та відомостях, зазначених у пункті 4 цього Порядку, що додавалися до заяви про розширення провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами в частині провадження господарської діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами (далі – документи).

У разі відповідності ліцензіата Ліцензійним умовам провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 року № 929, згідно з поданим повідомленням про зміну даних, зазначених у документах, Держлікслужба протягом п'яти робочих днів вносить до Переліку інформацію про право ліцензіата здійснювати доставку лікарських засобів з аптечного закладу, зазначеного у повідомленні ліцензіата.

8. У разі ліквідації (припинення) ліцензіатом місця провадження господарської діяльності, за яким провадилася діяльність з роздрібною торгівлі лікарськими засобами та/або електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами згідно з отриманою ліцензією, інформація про виключення такого місця провадження господарської діяльності вноситься Держлікслужбою до Переліку наступного робочого дня після внесення до ліцензійного реєстру рішення Держлікслужби про звуження провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами в частині ліквідації (припинення) відповідного місця провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі.

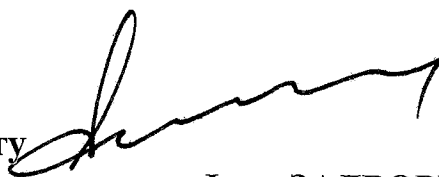
9. У разі анулювання ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами та/або електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами, звуження провадження господарської діяльності в частині роздрібною торгівлі лікарськими засобами та/або електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами, інформація про виключення суб'єкта господарювання вноситься

Держлікслужбою до Переліку наступного робочого дня після прийняття Держлікслужбою рішення про анулювання ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами та/або електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами, звуження провадження господарської діяльності в частині роздрібною торгівлі лікарськими засобами та/або електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами.

10. Внесення відомостей до Переліку здійснюється Держлікслужбою безоплатно.

11. Держлікслужба забезпечує безперервний та безоплатний доступ до Переліку на своєму офіційному вебсайті.

**В.о. генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення**

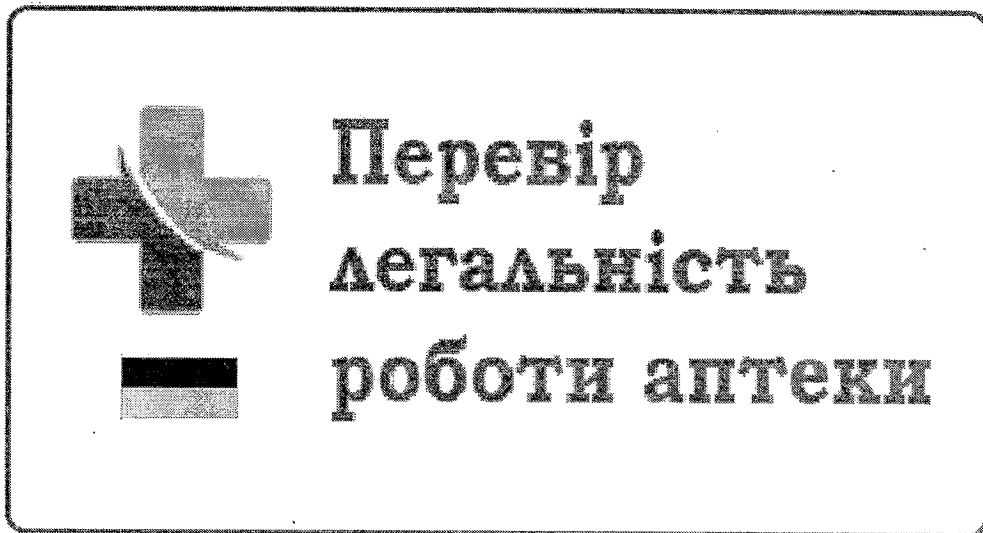


Іван ЗАДВОРНИХ

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

Зображення логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами



В.о. генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

Опис логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами

1. Логотип для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами (далі – логотип) складається з графічного зображення та напису, які поміщені у прямокутник.

2. Графічне зображення складається з рівностороннього хреста двох відтінків зеленого кольору, центральна частина якого розділена дугоподібною лінією білого кольору, та державного прапора України. Державний прапор України за розміром по горизонталі становить 2/3 розміру хреста по горизонталі.

Напис розміщується з правого боку графічного зображення логотипа та складається зі слів «Перевір легальність роботи аптеки», виконаний з використанням шрифту «Bookman Old Style».

Контур прямокутника, в який поміщено графічне зображення та напис, має заокруглені кути та виконується лінією зеленого кольору.

Прямокутник, у якому розміщуються графічне зображення та напис, білого кольору.

3. Для відтворення логотипа використовуються такі кольори:

Pantone 2270 C (C60 M0 Y90 K0);

Pantone 7731 C (C78 M3 Y84 K22);

Pantone 2935 C (C100 M63 Y0 K2);

Pantone 012 C (C0 M2 Y100 K0).

4. Логотип повинен мати мінімальний розмір ширини 90 пікселів.

5. Логотип повинен бути статичним.

**В.о. генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення**

A handwritten signature in black ink, consisting of a large, stylized initial 'З' followed by a series of connected loops and a final vertical stroke.

Іван ЗАДВОРНИХ

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

**Порядок використання логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що
мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими
засобами**

1. Суб'єкт господарювання, який отримав право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, має право використовувати логотип для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами (далі – логотип) з дня внесення такого суб'єкта господарювання до Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами (далі – Перелік).

2. Суб'єкт господарювання, внесений до Переліку має право використовувати логотип виключно на власному вебсайті, інформація про який внесена до Переліку.

3. Держлікслужба, у день внесення суб'єкта господарювання до Переліку, надає йому доступ до посилання на сторінку вебсайту Держлікслужби, де розміщений електронний файл зображення логотипа у форматі «*.cdr».

4. Суб'єкт господарювання забезпечує розміщення логотипа з гіперпосиланням на сторінку Переліку в лівому верхньому куті кожної сторінки власного вебсайту, інформація про який внесена до Переліку.

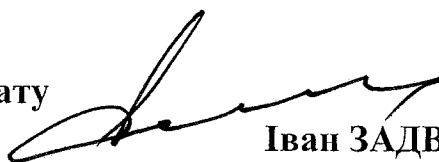
Гіперпосилання шляхом натискання на логотип переводить на сторінку Переліку, на якій розміщені відомості про суб'єкта господарювання, передбачені пунктом 4 Порядку ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від _____ № _____, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України _____ за № _____.

5. Використання логотипа забороняється:

1) суб'єкту господарювання у разі виключення його з Переліку – з дня виключення його з Переліку;

2) суб'єктами господарювання, які не мають право на здійснення електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами.

В.о. генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення



Іван ЗАДВОРНИХ

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА
до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про деякі
питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими
засобами»

1. Мета

Проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами» (далі – проєкт акта) розроблено з метою врегулювання питання щодо обліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, забезпечення єдиних підходів до механізму обліку суб'єктів господарювання (ліцензіатів), що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, визначення єдиного зображення логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами з його описом та визначення порядку використання ліцензіатами, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, зазначеного логотипа.

2. Обґрунтування необхідності прийняття акта

Проєкт акта розроблено відповідно до абзаців третього, четвертого частини четвертої статті 19 Закону України «Про лікарські засоби», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 року № 929, пункту 552 плану пріоритетних дій Уряду на 2021 рік, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 24 березня 2021 року № 276-р.

3. Суть проєкту акта

Проєктом акта пропонується затвердити:

Порядок ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами (далі – Порядок);

Зображення логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами;

Опис логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами;

Порядок використання логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами.

Перелік суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами складається та ведеться з метою забезпечення єдиних підходів до механізму обліку суб'єктів

господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами.

4. Правові аспекти

У даній сфері суспільних відносин діють:

Господарський кодекс України;

Закон України «Про лікарські засоби»;

Закон України «Про ліцензування видів господарської діяльності»;

постанова Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 року № 929 «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)».

5. Фінансово-економічне обґрунтування

Реалізація положень проекту акта не потребує фінансування з державного та /або місцевих бюджетів.

6. Позиція заінтересованих сторін

Проект акта не стосується питань функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку, соціально-трудової сфери, функціонування і застосування української мови як державної, тому не потребує погодження з уповноваженими представниками всеукраїнських асоціацій органів місцевого самоврядування, відповідних органів місцевого самоврядування, уповноважених представників всеукраїнських профспілок, їх об'єднань та всеукраїнських об'єднань організацій роботодавців, Урядовим уповноваженим з прав осіб з інвалідністю всеукраїнських громадських організацій осіб з інвалідністю, їх спілок, Уповноваженого із захисту державної мови.

Проект акта не стосується сфери наукової та науково-технічної діяльності, тому не потребує погодження із Науковим комітетом Національної ради з питань розвитку науки і технологій.

Проект акта потребує проведення публічних консультацій шляхом розміщення проекту акта на офіційному вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками та Міністерства охорони здоров'я України.

Проект акта потребує погодження з Міністерством цифрової трансформації України, Міністерством економіки України, Державною регуляторною службою України, Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини.

Проект акта потребує здійснення державної реєстрації Міністерством юстиції України.

7. Оцінка відповідності

Проект акта не містить положень, що стосуються зобов'язань України у сфері європейської інтеграції, прав та свобод, гарантованих Конвенцією про захист прав людини і основоположних свобод, впливають на забезпечення рівних прав та можливостей жінок і чоловіків, не містять ризики вчинення корупційних правопорушень та правопорушень, пов'язаних з корупцією, не створюють підстав для дискримінації.

Громадська антикорупційна, громадська антидискримінаційна та громадська гендерно-правова експертизи не проводились.

8. Прогноз результатів

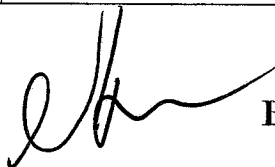
Реалізація проекту акта позитивно вплине на ринкове середовище у сфері господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів).

Реалізація проекту акта не матиме впливу на розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад, ринок праці, рівень зайнятості населення. Реалізація положень проекту акта не матиме впливу екологію та навколишнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, а також на рівень забруднення утвореними відходами, та на інші суспільні відносини.

Вплив на інтереси заінтересованих сторін:

Заінтересована сторона	Вплив реалізації акта на заінтересовану сторону	Пояснення очікуваного впливу
Суб'єкти господарювання	Позитивний	Врегулювання правовідносини у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, доставки лікарських засобів кінцевому споживачу.
Громадяни	Позитивний	Доступ громадян до необхідних лікарських засобів належної якості.

Міністр
охорони здоров'я України



Віктор ЛЯШКО

« ____ » _____ 20__ р.

**Аналіз регуляторного впливу
до проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про деякі
питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими
засобами»**

I. Визначення проблеми

Згідно з пунктом 10 Переліку органів ліцензування, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 05 серпня 2015 року № 609 «Про затвердження переліку органів ліцензування та визнання такими, що втратили чинність, деяких постанов Кабінету Міністрів України» Держлікслужба визначена органом ліцензування, зокрема, з таких видів господарської діяльності, як оптова та роздрібна торгівля лікарськими засобами, імпорт лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів).

Частиною четвертою статті 19 Закону України «Про лікарські засоби» встановлено, що суб'єкт господарювання, який має ліцензію на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, може здійснювати роздрібну торгівлю лікарськими засобами з використанням інформаційно-комунікаційних систем дистанційним способом (електронна роздрібна торгівля лікарськими засобами), а також здійснювати доставку лікарських засобів кінцевому споживачу за умови виконання, зокрема, таких вимог:

ліцензіат має бути внесений до Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами, який ведеться та розміщується на офіційному вебсайті органу ліцензування, із зазначенням таких відомостей: назва суб'єкта господарювання; адреса місцезнаходження та місця провадження діяльності (із зазначенням аптечних закладів, з яких здійснюється доставка лікарського засобу); дата початку діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами; адреса вебсайту, що використовується для цих цілей; електронна медична інформаційна система, що використовується для цих цілей (за наявності). Перелік суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами, ведеться у порядку, затвердженому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я;

вебсайт суб'єкта господарювання, що має право на здійснення електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами, повинен містити: інформацію про контактні дані органу ліцензування, органів державного контролю якості лікарських засобів; логотип із гіперпосиланням, що відображається на кожній сторінці вебсайту та переводить споживача на сторінку Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами (такий логотип застосовується виключно аптечними закладами, внесеними до Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної

роздрібної торгівлі лікарськими засобами); опцію надання консультації фармацевта (за потреби) під час замовлення лікарського засобу через вебсайт аптечного закладу; вартість доставки лікарського засобу. Опис, зображення і порядок використання логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, затверджуються центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.

Відповідно до абзаців третього, четвертого частини четвертої статті 19 Закону України «Про лікарські засоби», на виконання пункту 552 плану пріоритетних дій Уряду на 2021 рік, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 24 березня 2021 року № 276-р, МОЗ розроблено проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами» (далі – проєкт наказу).

З прийняттям зазначеного проєкту наказу буде забезпечено єдиний підхід до механізму обліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, визначено зображення логотипу для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами та затверджено порядок використання ліцензіатами, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами зазначеного логотипу.

Реалізація проєкту акта вплине на:

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Громадяни	+	
Держава	+	
Суб'єкти господарювання	+	
у тому числі малого підприємництва*	+	

II. Цілі державного регулювання

Метою прийняття акта є забезпечити єдиний підхід до механізму обліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, визначити зображення логотипу для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами та порядок використання ліцензіатами, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами зазначеного логотипу.

Проєктом наказу передбачено затвердження:

Порядку ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами (далі – Порядок);

Зображення логотипу для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами;

Опису логотипу для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами;

Порядку використання логотипу для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами.

Порядок визначає процедуру формування та ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1. Визначення альтернативних способів

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1 залишення без змін	Вимогами статті 19 Закону України «Про лікарські засоби» встановлено, зокрема, що: Перелік суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, ведеться у порядку, затвердженому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я; опис, зображення і порядок використання логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, затверджуються центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я. Таким чином, у разі збереження ситуації, яка існує на сьогодні, будуть не врегульовані питання здійснення роздрібної торгівлі лікарськими засобами з використанням інформаційно-комунікаційних систем дистанційним способом (електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами), обліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, неможливості ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами. Наразі, такий спосіб не відповідає вимогам статті 19 Закону України «Про лікарські

	засоби» не забезпечує досягнення поставленої цілі регулювання, та є неприйнятним.
Альтернатива 2 Інший від запропонованого способу (саморегуляція) Розробка іншого проекту наказу	Альтернативною є розробка іншого проекту наказу, яким передбачається затвердити опис, зображення логотипа для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, без визначення порядку його використання; визначення процедури формування та ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, не передбачивши можливості внесення змін до нього у разі створення ліцензіатом, який провадить господарську діяльність з роздрібної торгівлі лікарськими засобами, електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами нового місця провадження господарської діяльності або наміру ліцензіата здійснювати доставку лікарських засобів з аптечного закладу, внесеного до Переліку. Наразі, такий спосіб не забезпечить врегулювання зазначених питань та не відповідає вимогам статті 19 Закону України «Про лікарські засоби» не забезпечує досягнення поставленої цілі регулювання, та є неприйнятним.
Альтернатива 3 Розробка та прийняття проекту наказу	Альтернатива № 3 є вирішенням зазначеної проблеми та дасть змогу врегулювати вищезазначені питання. Перевагами обраного способу досягнення поставленої цілі є приведення нормативно-правових актів у відповідність до положень статті 19 Закону України «Про лікарські засоби». Розробка та прийняття проекту наказу покращить можливість доступу до лікарських засобів для кінцевого споживача, забезпечить належне ліцензування дистанційної торгівлі ліками для аптечних закладів, та дієвість механізму нагляду та контролю у сфері дистанційного обігу лікарських засобів

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Відсутні (невідповідність вимогам статті 19 Закону України «Про лікарські засоби»).	Збитки пов'язані із відсутністю правового регулювання у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)
Альтернатива 2	Відсутні	Збитки пов'язані із відсутністю належного правового регулювання у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів).
Альтернатива 3	Надасть можливість привести у відповідність до статті 19 Закону України «Про лікарські засоби»	Відсутні

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Відсутні, оскільки проблема залишається невирішеною	Витрати, пов'язані з порушенням прав споживачів на отримання якісних лікарських засобів у зв'язку з не врегульованістю вимог до діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами.
Альтернатива 2	Відсутні, оскільки проблема залишається не повністю вирішеною	Витрати, пов'язані з порушенням прав споживачів на отримання якісних лікарських засобів у зв'язку з не врегульованістю вимог до діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами.
Альтернатива 3	Високі (підвищення доступності споживачів до якісних лікарських засобів у зв'язку зі урегульованістю вимог до діяльності з електронної роздрібною торгівлі лікарськими засобами).	Відсутні.

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом*
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію	120	630	2297	3718	6765

регулювання, (одиниць)					
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	2 %	9 %	34 %	55 %	100 %

*Загальна кількість суб'єктів господарювання, які є ліцензіатами, вказана згідно з ліцензійним реєстром, розміщеним на офіційному вебсайті Держлікслужби.

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Відсутні	Збитки пов'язані із відсутністю правового регулювання у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)
Альтернатива 2	Відсутні	Збитки пов'язані із відсутністю належного правового регулювання у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)
Альтернатива 3	За рахунок впровадження належного правового регулювання у сфері	Мінімальні (пов'язані із витратами на забезпечення вимог

	ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), буде забезпечено підвищення доступності споживачів до якісних лікарських засобів у зв'язку зі урегулюваністю вимог до діяльності з електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами	правового регулювання у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів))
--	--	--

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотирибальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	Проблема продовжить існувати. Залишення ситуації без змін призведе до того, що замість дерегуляції та покращення бізнес-клімату в Україні, ліцензіати та здобувачі ліцензій витратять більше часу та ресурсу на врегулювання правовідносин у сфері діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів). Також, залишення ситуації без змін не дозволить сформувати дієві та ефективні механізми регулювання правовідносин у сфері дистанційного обігу лікарських

		засобів.
Альтернатива 2	2	Проблема не буде вирішена у повному обсязі. Наразі, такий спосіб не забезпечить врегулювання зазначених питань та не відповідає вимогам статті 19 Закону України «Про лікарські засоби», не забезпечує досягнення поставленої цілі регулювання
Альтернатива 3	4	Зазначений спосіб є найбільш доцільним, оскільки передбачає врахування всіх норм статті 19 Закону України «Про лікарські засоби». У випадку прийняття запропонованого проєкту передбачається, що реалізація положень наказу дозволить забезпечити доступ до лікарських засобів для кінцевого споживача; дієвість механізму обліку, нагляду та контролю у сфері дистанційного обігу лікарських засобів.

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи в рейтингу
Альтернатива 1	Відсутні	Витрати, пов'язані з порушенням прав споживачів на отримання якісних лікарських засобів та витрати суб'єктів господарювання у зв'язку з не врегульованістю вимог до діяльності з електронної	Відсутність способів вирішення проблеми.

		роздрібної торгівлі лікарськими засобами.	
Альтернатива 2	Відсутні	Витрати, пов'язані з порушенням прав споживачів на отримання якісних лікарських засобів та витрати суб'єктів господарювання у зв'язку з не врегульованістю вимог до діяльності з електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами.	Недостатність заходів для вирішення проблеми.
Альтернатива 3	Приведення законодавства у відповідність до статті 19 Закону України «Про лікарські засоби». У випадку прийняття запропонованого проекту передбачається, що реалізація положень проекту наказу дозволить забезпечити доступ до лікарських засобів для кінцевого споживача; дієвість	Мінімальні витрати, пов'язані виключно з витратами на забезпечення вимог правового регулювання у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів))	Прийняття запропонованого проекту наказу дозволяє найбільш повно підійти до розв'язання існуючих проблем.

	механізму обліку, нагляду та контролю у сфері дистанційного обігу лікарських засобів і відповідальності осіб за порушення законодавства у цій сфері, виходячи із необхідності забезпечення прав споживачів.		
--	---	--	--

Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 1	Переваги обраної альтернативи відсутні	Вплив зовнішніх чинників вбачається значним, ризики високі.
Альтернатива 2	Переваги обраної альтернативи незначні, пов'язані з врегулюванням правовідносин у відповідній сфері лише частково	Вплив зовнішніх чинників вбачається значним, ризики високі.
Альтернатива 3	Прийняття проекту наказу забезпечить баланс інтересів держави, споживачів та суб'єктів господарювання.	Вплив зовнішніх чинників вбачається незначним, ризики низькі.

V. Механізм та заходи, які забезпечать розв'язання визначеної проблеми

Реалізувати встановлену мету пропонується шляхом затвердження проекту наказу.

Ефективність запропонованого регуляторного акта забезпечуватиметься за рахунок встановлення єдиного підходу до механізму обліку суб'єктів

господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, визначення зображення логотипу для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами та порядку використання ліцензіатами, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами зазначеного логотипу.

У проєкті наказу передбачена вичерпна інформація стосовно процедури формування та ведення Переліку суб'єктів господарювання, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, інформації, яка повинна міститися в Переліку, строків її внесення, підстав та порядку внесення змін.

Також у проєкті наказу визначено зображення логотипу для ідентифікації ліцензіатів, що мають право на здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, наведено його опис та порядок використання.

Державний нагляд за додержанням вимог проєкту наказу здійснюватиметься Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

VI. Оцінка виконання вимог регуляторного акта залежно від ресурсів, якими розпоряджаються органи виконавчої влади чи органи місцевого самоврядування, фізичні та юридичні особи, які повинні впроваджувати або виконувати ці вимоги

Проєкт наказу не потребує додаткових витрат з бюджетів усіх рівнів.

Розрахунок витрат на виконання вимог проєкту наказу для суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва не проводився, у зв'язку із здійсненням розрахунку витрат на запровадження державного регулювання для суб'єктів малого підприємництва згідно з додатком 4 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта (Тест малого підприємництва).

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Передбачається, що регуляторний акт набере чинності відповідно до законодавства. З метою запровадження перехідного періоду, необхідного ліцензіатам для отримання права на провадження діяльності з електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами пропонується відтермінувати скасування норми, яка дозволяє ліцензіатам, які мають ліцензію на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, на період дії карантину, встановлено Кабінетом Міністрів України, здійснювати торгівлю лікарськими засобами та супутніми товарами дистанційно, організовувати та здійснювати доставку лікарських засобів та супутніх товарів безпосередньо споживачам з дотриманням умов зберігання лікарських засобів, визначених виробником під час їх

транспортування, зокрема із залученням на договірних засадах операторів поштового зв'язку.

Строк дії проекту наказу пропонується не обмежувати в часі.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Показниками результативності запровадження регуляторного акта є кількість суб'єктів господарювання та кількість аптечних закладів, які будуть провадити діяльність у сфері електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, а також кількість суб'єктів господарювання – операторів поштового зв'язку, які будуть залучені до здійснення доставки лікарських засобів кінцевому споживачу.

Показником результативності також буде стабільна чисельність ліцензіатів, які проваджують діяльність з таких видів господарської діяльності, як оптова та роздрібна торгівля лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів).

Рівень поінформованості суб'єктів господарювання і фізичних осіб - високий. Проект акта та відповідний аналіз регуляторного впливу оприлюднено на офіційному вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

Найменування показника	Розмір показника
Рівень інформованості суб'єктів господарювання	Повний, проект наказу розміщений на вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання	6765
Розмір часу та коштів, що витратяться суб'єктами господарювання на виконання вимог акта	Витратити суб'єктами господарювання (ліцензіатів), для виконання вимог акта – одноразово орієнтовно складають: 30 хвилин для відповідальних працівників на ознайомлення з новими змінами до Ліцензійних умов; до 60 днів для приведення ліцензіатами своєї діяльності у відповідність з Ліцензійними умовами

IX. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акту

Базове відстеження результативності регуляторного акта буде здійснено після набрання чинності цим актом, але не пізніше дня з якого починається проведення повторного відстеження результативності цього акта.

Повторне відстеження результативності регуляторного акта буде проведено через рік з дня набрання ним чинності, але не пізніше двох років з дня набрання чинності цим актом.

Періодичні відстеження планується здійснювати раз на кожні три роки починаючи з дня закінчення заходів з повторного відстеження результативності цього акта.

Для проведення відстеження результативності регуляторного акта будуть використовуватись показники, наведені у попередньому розділі.

Відстеження результативності регуляторного акта буде здійснюватись Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

Міністр
охорони здоров'я України



Віктор ЛЯШКО

«___» _____ 20__ р.

Додаток до Аналізу регуляторного впливу

ТЕСТ

малого підприємництва (М-Тест)

1. Консультації з представниками мікро- та малого підприємництва щодо оцінки впливу регулювання

Здійснюється шляхом консультацій щодо визначення впливу запропонованого регулювання на суб'єктів малого підприємництва та визначення детального переліку процедур, виконання яких необхідно для дотримання вимог регулювання.

Таблиця 1

№ з/п	Вид консультації (публічні консультації прямі (круглі столи, робочі зустрічі тощо), інтернет-консультації прямі (інтернет-форуми, соціальні мережі тощо), запити (до підприємців, експертів, науковців тощо)	Кількість учасників консультацій, осіб	Основні результати консультацій (опис)
1.	Консультації з громадськістю	30	В цілому проєкт акта підтримано

2. Вимірювання впливу регулювання на суб'єктів малого підприємництва (мікро- та малі)

2.1. Кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюється регулювання – 6765, у тому числі малого та мікропідприємництва – 6015.

2.2. Питома вага суб'єктів малого підприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема чинить вплив, 89 % (відсотків).

3. Розрахунок витрат суб'єктів малого підприємництва, що виникають на виконання вимог регулювання

№ з/п	Найменування оцінки	У перший рік (стартовий рік)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
-------	---------------------	------------------------------	-------------------------------	------------------------

		впровадження регулювання)		
Оцінка «прямих» витрат суб'єктів підприємництва на виконання регулювання				
1.	Придбання необхідного обладнання (пристроїв, машин, механізмів)	—	—	—
2.	Процедури перевірки та/або постановки на відповідний облік у визначеному органі державної влади чи місцевого самоврядування	—	—	—
3.	Процедури експлуатації обладнання (експлуатаційні витрати – витратні матеріали)	—	—	—
4.	Процедури обслуговування обладнання (технічне обслуговування)	—	—	—
5.	Інші процедури (уточнити)	—	—	—
6.	Разом, гривень	—	—	—
7.	Кількість суб'єктів господарювання, що повинні виконувати вимоги	6 015		

	регулювання, одиниць			
8.	Сумарно, гривень	—	—	—
Оцінка вартості адміністративних процедур суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування				
9.	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання <i>Отримання інформації та опрацювання вимог регулювання як управлінський процес – 3 години (0,37 дня) * 65,91 грн/день</i> <i>* 1 працівник</i>	24,4 грн	X	24,4 грн
10.	Процедури організації виконання вимог регулювання	—	—	—
11.	Процедури офіційного звітування	—	—	—
12.	Процедури щодо забезпечення процесу перевірок	—	—	—
13.	Інші процедури (уточнити)	—	—	—
14.	Разом, гривень	24,4 грн	X	24,4 грн
15.	Кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	6 015		

16.	Сумарно, гривень	146 766	X	146 766
-----	------------------	---------	---	---------

**Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів
малого підприємництва**

Розрахунок бюджетних витрат на адміністрування регулювання для відповідного органу державної влади чи органу місцевого самоврядування, що залучений до процесу регулювання не здійснювався, оскільки додаткових витрат не передбачається.

Процедура регулювання суб'єктів малого підприємництва (розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання малого підприємництва – за потреби окремо для суб'єктів малого та мікропідприємств)	Планові витрати часу на процедуру	Вартість часу співробітника органу державної влади відповідної категорії (заробітна плата)	Оцінка кількості процедур за рік, що припадають на одного суб'єкта	Оцінка кількості суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання	Витрати на адміністрування регулювання* (за рік), гривень
1. Облік суб'єкта господарювання, що перебуває у сфері регулювання <i>Опрацювання відомостей про наявність мтб та персоналу за новою формою</i>	60 хв.	36,11 грн	1	6 015	217 202 грн
2. Поточний контроль за суб'єктом	—	—	—	—	—

господарювання, що перебуває у сфері регулювання, у тому числі:					
камеральні	—	—	—	—	—
виїзні	—	—	—	—	—
3. Підготовка, затвердження та опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	—	—	—	—	—
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	—	—	—	—	—
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	—	—	—	—	—
6. Підготовка звітності за результатами регулювання	—	—	—	—	—
7. Інші адміністративні процедури (уточнити):	—	—	—	—	—
Разом за рік	60 хв	36,11 грн	1	6 015	217 202 грн

Сумарно за п'ять років	300 хв	36,11 грн	1	6 015	1 086 010 грн
------------------------	--------	-----------	---	-------	---------------

* Вартість витрат, пов'язаних з адмініструванням процесу регулювання державними органами, визначається шляхом множення фактичних витрат часу персоналу на заробітну плату спеціаліста відповідної кваліфікації та на кількість суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання, та на кількість процедур за рік.

Державне регулювання не передбачає утворення нового державного органу (або нового структурного підрозділу діючого органу).

Порядковий номер	Назва державного органу	Витрати на адміністрування регулювання за рік, гривень	Сумарні витрати на адміністрування регулювання за п'ять років, гривень
—	—	—	—
Сумарно бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва	Держлікслужба	72 400 грн	—

4. Розрахунок сумарних витрат суб'єктів малого підприємництва, що виникають на виконання вимог регулювання

Порядковий номер	Показник	Перший рік регулювання (стартовий)	За п'ять років
1	Оцінка “прямих” витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання	0,00 грн	0,00
2	Оцінка вартості адміністративних процедур для суб'єктів малого	146 766 грн	0,00 (суб'єкт

	підприємництва щодо виконання регулювання та звітування		повинен виконувати вимоги регулювання лише в перший рік)
3	Сумарні витрати малого підприємництва на виконання запланованого регулювання	146 766 грн	0,00 (суб'єкт повинен виконувати вимоги регулювання лише в перший рік)
4	Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємства	217 202 грн	1 086 010
5	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	363 968 грн	1 086 010

moz.gov.ua/uploads/ckeditor/Громадське%20обговорення/2021/10/01/01/Повідомлення%20про%20оприлюднення.pdf

Додатки Draft landscape an... сього Музыка онлайн, сл... Матеріали для підг... Інші (Наркологія) -... Тести на володінн... Official MHRA side... UN Live United Nati... BigBlueButton URL Shortener - Sh... Recording Playback 36139 22.22 Список читання

Повідомлення про оприлюднення.pdf 1 / 1 100%

ПОВІДОМЛЕННЯ
про оприлюднення проєкту наказу
Міністерства охорони здоров'я України
«Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі
лікарськими засобами»

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами» розроблений з метою врегулювання правовідносин у сфері ліцензування господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами, доставки лікарських засобів кінцевому споживачу.

З метою забезпечення вивчення та врахування думки громадськості, на виконання статті 9 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності», проєкт акта оприлюднено для громадського обговорення на офіційному сайті Міністерства охорони здоров'я України (www.moz.gov.ua). Зауваження та пропозиції просимо надсилати до 01 листопада 2021 року до:

- Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками за адресою: м. Київ, 03115, просп. Перемоги, 120А, e-mail: dls@dls.gov.ua;
- Міністерства охорони здоров'я України за адресою: м. Київ, 01601, вул. Грушевського 7, Директорат фармацевтичного забезпечення, e-mail: moz@moz.gov.ua.

11:22 04.10.2021

ГРОМАДСЬКЕ ОБГОВОРЕННЯ

НАКАЗИ МОЗ	▼
ГОЛОВНИЙ ДЕРЖАВНИЙ САНІТАРНИЙ ЛІКАР УКРАЇНИ	▼
КЕРІВНИК РОБІТ З ЛІКВІДАЦІЇ НАСЛІДКІВ НАДЗВИЧАЙНОЇ СИТУАЦІЇ (COVID-19)	
ГРОМАДСЬКЕ ОБГОВОРЕННЯ	
ГРОМАДСЬКА РАДА МОЗ	▼
ГРОМАДСЬКА ЕКСПЕРТИЗА	
ДОКУМЕНТИ З ПИТАНЬ ЕКОНОМІКИ ТА ФІНАНСІВ	
НАЦІОНАЛЬНА РАДА З ПИТАНЬ ПРОТИДІЇ ТУБЕРКУЛЬОЗУ ТА ВІЛ/СНІД	▼
ДОКУМЕНТИ	
ГРОМАДСЬКЕ ОБГОВОРЕННЯ (АРХІВ)	
СТРАТЕГІЧНА ЕКОЛОГІЧНА ОЦІНКА	

Проект наказу МОЗ України "Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами"

1 жовтня 2021 👁 58

ПОДІЛИТИСЬ



- [Проект наказу](#)
- [Пояснювальна записка](#)
- [Повідомлення про оприлюднення](#)
- [Зображення логотипа](#)
- [Опис логотипа](#)
- [Порядок використання логотипа](#)
- [АРВ](#)
- [Порядок ведення переліку](#)

МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

від ____ 2021 року

№ _____

Про деякі питання здійснення електронної роздрібної торгівлі лікарськими засобами

