

Для інших FDA випустило «імпортерне попередження», щоб зупинити ввезення продукту в країну.

І хоча CDC рекомендує використовувати дезінфікуючі засоби для рук на спиртовій основі, які містять не менше 60 % етилового спирту або 70 % ізопропілового спирту, FDA підкреслює, що метанол не є прийнятним інгредієнтом і не повинен використовуватися через його токсичну дію.

FDA попереджає, що метанол, який також називають деревним спиртом, може бути токсичним при всмоктуванні через шкіру або при ковтанні. Симптоми отруєння метанолом включають головний біль, нечіткість зору, нудоту і блювання, втрату координації та зниження рівня свідомості.

*Підготовлено ТОВ «Медікс груп»*

## Про затвердження Порядку проведення державної оцінки медичних технологій

**17 серпня під час брифінгу заступник міністра охорони здоров'я України з питань європейської інтеграції Ігор Іващенко повідомив про винесення на громадське обговорення (з 6 серпня поточного року) проекту постанови КМУ «Про затвердження Порядку проведення державної оцінки медичних технологій та внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 р. № 333».**

Керівник охорони здоров'я зауважив, що оцінка медичних технологій (далі – ОМТ) є передовою практикою, спрямованою на раціональне прийняття стратегічних рішень при визначенні переліку лікарських засобів, медичних послуг, які можуть фінансуватися за рахунок державного бюджету. Одним із ключових аспектів застосування процедури ОМТ є порівняння клінічної ефективності та безпеки лікарських засобів з їх вартістю.

«Зважаючи на той факт, що фінансування системи охорони здоров'я є обмеженим, то саме впровадження оцінки медичних технологій є вкрай важливим, оскільки воно дозволяє більш раціонально використовувати бюджетні кошти, і кожна витрачена гривня з державного бюджету буде приносити більшу користь для збере-

ження здоров'я та життя наших громадян», – зазначив Ігор Іващенко.

Він додав, що для фармацевтичного ринку впровадження ОМТ при прийнятті управлінських рішень дозволить зробити його більш конкурентним і прозорим, оскільки механізми прийняття рішень будуть усім зрозумілими та чітко визначеними.

Наразі на базі ДП «Державний експертний центр МОЗ України» (ДЕЦ) функціонує Департамент оцінки медичних технологій, і проект постанови передбачає, що в майбутньому цей департамент буде виокремлено в незалежний регуляторний орган, який безпосередньо здійснюватиме всю діяльність, пов'язану з ОМТ, що відповідає європейській практиці.

*Підготовлено ТОВ «Медікс груп»*