

Як працюватиме нова система громадського здоров'я?

Міністерство охорони здоров'я повідомляє, що з липня розпочинають роботу Центри контролю та профілактики хвороб (далі – Центри). Їх буде створено в усіх областях України та у м. Київ. Ці Центри повністю відповідатимуть за регіон: від рутинного моніторингу показників до прогнозування, виявлення надзвичайних ситуацій, спалахів та реагування на них.

Центри будуть створюватися на базі Лабораторних центрів МОЗ України. Фахівці регіональних Центрів громадського здоров'я будуть переведені до Центрів контролю та профілактики хвороб, щоб посилити їх потенціал у напрямках комунікації, профілактики й контролю за неінфекційними хворобами, а також промоції вакцинації, як рутинної, так і проти COVID-19.

Центри будуть мати у складі відділи моніторингу та реагування на небезпеки та бригади оперативного реагування, а їх керівники отримають статус головних державних санітарних лікарів областей.

Центр громадського здоров'я як головна експертна установа забезпечуватиме організаційно-методичний супровід роботи й координацію діяльності мережі Центрів у рамках шести визначених напрямів:

- створення інформаційного фонду та забезпечення епідеміологічного нагляду;
- забезпечення лабораторного супроводу референс-лабораторіями;
- координація напрямків з біозахисту та біобезпеки;
- навчання персоналу;

- супровід профілактичних програм та реагування на небезпеки.

Центри будуть взаємодіяти з усіма установами області, які працюють у сфері громадського здоров'я: управліннями департаментів охорони здоров'я обласних державних адміністрацій, управліннями освіти, департаментами захисту довкілля й екології, управліннями Державної служби України з надзвичайних ситуацій тощо.

Головними функціями Центру буде, зокрема:

- захист населення від інфекційних хвороб;
- запобігання та профілактика неінфекційних захворювань;
- просвітницька робота щодо здорового способу життя та запобігання факторам ризику;
- боротьба зі стійкістю до протимікробних препаратів тощо.

«Така концепція відповідає найкращим світовим практикам. За таким принципом працюють аналогічні структури в провідних країнах світу», – зазначають у МОЗ.

Підготовлено ТОВ «Медікс Груп»

МОЗ оприлюднило новий Реєстр граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби

Нещодавно Міністерством охорони здоров'я України затверджено новий Реєстр граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби. Варто нагадати, що відповідно до Порядку визначення розміру реімбурсації лікарських засобів, наступного дня після оприлюднення нового Реєстру Національна служба охорони здоров'я (НСЗУ) розміщує на своєму сайті оголошення про формування Реєстру лікарських засобів, що підлягають реімбурсації (далі – Реєстр ліків), до якого вже включатимуться лікарські засоби за торговими назвами. Після оприлюднення оголошення власники реєстраційних посвідчень на лікарські засоби або їх уповноважені представники (далі – заявники) для включення лікарських засобів у Реєстр ліків протягом семи робочих днів мають подати до служби в електронній формі з накладенням кваліфікованого електронного підпису заявника такі документи:

а) заяву, складену за формою, визначеною в оголошенні НСЗУ, із зазначенням інформації про:

- міжнародну непатентовану назву (МІНН) лікарського засобу;
- торговельну назву лікарського засобу;
- форму випуску;
- дозування;
- кількість одиниць лікарського засобу у споживчій упаковці;
- анатомо-терапевтично-хімічний код;
- найменування виробника, країни;
- номер реєстраційного посвідчення на лікарський засіб;
- дату закінчення строку дії реєстраційного посвідчення на лікарський засіб;
- оптово-відпускну ціну за споживчу упаковку без урахування надбавок, податків і зборів (зазначається в гривнях);

- власника реєстраційного посвідчення на лікарський засіб (найменування, місцезнаходження, прізвище, ім'я, по батькові керівника);
- заявника, якщо заявником є уповноважений представник власника реєстраційного посвідчення на лікарський засіб (найменування, місцезнаходження, прізвище, ім'я, по батькові контактної особи);
- надання згоди на включення торговельної назви лікарського засобу до Реєстру на строк не менше ніж 6 міс;
- обсяги виробництва та/або постачання упаковок лікарського засобу на період дії Реєстру до дати його наступного оновлення;

б) засвідчену в установленому законодавством порядку копію виданої власником реєстраційного посвідчення на лікарський