

Як українським біженцям за кордоном підтвердити вакцинацію? Пояснює МОЗ

Українці, які виїхали за кордон через війну, часто не мають при собі всіх необхідних медичних документів. Якщо біженцю за кордоном не вдасться документально підтвердити свою вакцинацію або вакцинацію дітей, курс щеплень доведеться починати спочатку. Як підтвердити свій вакцинальний статус за кордоном, якщо не взяли документи, розповідають у Міністерстві охорони здоров'я.

Які документи містять інформацію щодо щеплень?

Підтвердити наявність щеплень можна за допомогою записів у такій обліковій документації:

- історія розвитку дитини;
- карта профілактичних щеплень;
- медична карта амбулаторного хворого;
- електронна система охорони здоров'я;
- міжнародне свідоцтво про вакцинацію;
- довідка про проведені щеплення

Як підтвердити наявність вакцинацій людям, які виїхали за кордон?

- Зв'язатися з сімейним лікарем або з медичним закладом, де він працює.
- Попросити видати довідку про щеплення, які надають на підставі карти профілактичних щеплень або запису в ЄСОЗ. Довідку можуть видати як в електронній, так і в паперовій формі.
- Електронну копію довідки чи електронний документ надсилають запитувачу.

Якщо знайти підтверджувальні документи не вдасться, вакцинацію доведеться **робити знову**, відповідно до Національного календаря щеплень країни, в якій Ви перебуваєте.

Підготовлено ТОВ «Медікс груп»

Оприлюднено новий проект закону щодо використання канабісу в медичних цілях

На сайті Міністерства охорони здоров'я (МОЗ) України від 17 лютого оприлюднено для громадського обговорення новий проект закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо регулювання обігу рослин роду коноплі (Cannabis) у медичних, промислових цілях, науковій та науково-технічній діяльності» (далі – проект закону).

У супровідній документації зазначається, що метою проекту є створення умов для розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування, проведення наукових досліджень ефективності конопель.

Документом пропонується внести зміни в наступні нормативно-правові акти:

Закон України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» щодо закріплення права особи на доступ до необхідних їй лікарських засобів, серед іншого включаючи й ті, що містять наркотичні засоби та/або психотропні речовини і прекурсори.

Закон України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори».

Поняттєвий апарат закону пропонується доповнити визначеннями термінів: «канабіс», «рослина канабісу», «смола канабісу».

Також проектом закону посилюється роль Національної поліції у сфері контролю за обігом канабісу, зокрема, ця структура погоджує видачу дозволу на використання об'єктів і приміщень, призначених для здійснення діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів (далі – контрольні речовини).

Означений документ видаватиметься на підставі результатів перевірки, яка здійснюватиметься Міністерством внутрішніх справ (МВС), та за поданням суб'єктом господарювання пакетом документів, а саме:

- документів, що підтверджуватимуть право власності або користування суб'єкта господарювання на об'єкти і примі-

щення, призначені для культивування сортів рослин роду коноплі для медичних цілей, та здійснення діяльності з обігу підконтрольних речовин і отриманих ліків із сортів рослин роду коноплі для медичних цілей;

- плану-схеми об'єктів, приміщень або їх комплексу, на території яких планується здійснювати діяльність з культивування сортів рослин роду коноплі для медичних цілей, що містить інформацію про відповідні земельні ділянки та приміщення, із зазначенням їх типів, меж, географічних координат, місць проходження на територію комплексу чи окремих об'єктів та приміщень.

Щодо запровадження простежуваності обігу сортів рослин роду коноплі проектом закону вказується, що це відбуватиметься таким чином:

- маркуванням кожної партії та одиниці фасованої продукції унікальним штрих-кодом;
- веденням електронного реєстру обліку переміщення сортів рослин роду коноплі для медичних цілей чи вироблених (виготовлених) із них лікарських засобів на всіх етапах обігу в порядку, визначеному законодавством, а також психотропних речовин, їх аналогів і прекурсорів, протидії їх незаконному обігу;
- забезпеченням відпуску особам лікарських засобів, виготовлених із сортів рослин роду коноплі та підконтрольних речовин для медичних цілей за електронним рецептом, виданим у встановленому законом порядку.

Окрім того, передбачається, що юридичні особи, які отримають ліцензію на здійснення діяльності з культивування та/або використання сортів рослин роду коноплі для медичних, промислових цілей, наукової та науково-технічної діяльності, будуть зобов'язані:

- укласти договір із випробувальною лабораторією зі здійснення контролю якості лікарських засобів для здійснення діяльності відповідно до законодавства про технічні регламенти та оцінку відповідності або забезпечити постійне функціонування такої лабораторії на території виробничого комплексу, на якому здійснюватиметься культивування, з метою контролю показників якості виробленої продукції та контролю вмісту в ній тетрагідроканібінолу;
- забезпечити надання доступу Національній поліції до площ та об'єктів, на/в яких відбуватиметься культивування, зберігання, використання чи знищення таких рослин, продуктів їх переробки, для відбору і дослідження зразків такої продукції у порядку та за методикою, затвердженими Міністерством внутрішніх справ України.

Діяльність із розроблення нових підконтрольних речовин дозволитиметься лише для застосування їх у медичних цілях або для наукової чи науково-технічної діяльності у будь-якій формі. Здійснюватиметься процес розробки нових підконтрольних речовин науковими установами державної, комунальної та приватної форм власності за наявності у них відповідної ліцензії. Також у проєкті вказується, що нові підконтрольні речовини можуть використовуватися в медичній практиці за умови їх державної реєстрації та здійснення клінічних досліджень, проведених згідно із законодавством про лікарські засоби.

Виробництво, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин, включених до таблиць II і III Переліку, затвердженого постановою КМУ від 06.05.2000 р. № 770, здійснюватиметься в межах визначених Урядом квот.

До діяльності з виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення/вивезення на/з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин, рослин застосовуватимуться, зокрема, такі обмеження:

- виробництво, виготовлення, реалізацію та вивезення з території України таких підконтрольних речовин дозволитиметься здійснювати лише на замовлення суб'єктів господарювання, які мають відповідну ліцензію, або закладів охорони здоров'я інших країн, законодавством яких дозволене ввезення таких підконтрольних речовин на їх митну територію;
- перевезення підконтрольних речовин дозволитиметься здійснювати лише на замовлення або безпосередньо особам, які матимуть ліцензію на виробництво, виготовлення та/або використання підконтрольних речовин;
- використання таких підконтрольних речовин дозволитиметься здійснювати в медичній практиці винятково у формі лікарських засобів, дозволених до застосування у визначеному законом порядку.

Проєктом закону передбачається, що придбання фізичною особою за медичним показаннями лікарських засобів, які містять підконтрольні речовини, здійснюватиметься за рецептом лікаря, що видаватиметься в електронній формі відповідно до національного законодавства. Роздрібна реалізація фізичними особами ліків, які містять підконтрольні речовини для медичних цілей, дозволених до застосування в медичній практиці, здійснюватиметься в аптечних закладах усіх форм власності за наявності у них ліцензії на цей вид діяльності;

Закон України «Про Перелік документів дозвільного характеру у сфері господарської діяльності» щодо включення до переліку документів, дозволу на використання об'єктів і приміщень, призначених для провадження діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

Підготовлено ТОВ «Медікс груп»

Лікарні, що здійснюють медичну практику, мають бути зареєстровані в базі даних eHealth

На сайті МОЗ України 16 лютого було ухвалено рішення, яким вносяться зміни до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики, зокрема, додано обов'язкову вимогу щодо реєстрації закладів у центральній базі даних Електронної системи охорони здоров'я (eHealth) та ведення електронних медичних записів усіма надавачами медичних послуг.

Відповідна норма буде поширюватися як на комунальні заклади охорони здоров'я, так і на приватні, незалежно від того: чи заклад уже займається зазначеним видом господарської діяльності, чи отримує ліцензію вперше. «Інакше кажучи, усі заклади охорони здоров'я в Україні (ліцензіати) зобов'язані вести медичну документацію в електронній базі даних та реєстрах», – йдеться у повідомленні. Отже, покрокова інструкція така:

Крок 1: обрати медичну інформаційну систему (МІС) та укласти договір про співпрацю. Перелік підключених МІС можна знайти на сайті ehealth.gov.ua у розділі «Підключені до електронної системи охорони здоров'я МІС».

Крок 2: зареєструвати керівника закладу та заклад в eHealth. Представник обраної МІС допоможе коректно це зробити.

Крок 3: забезпечити працівників закладу кваліфікованим електронним підписом на захищеному носії.

Крок 4: зареєструвати відповідальну особу, яка буде заносити в систему інших користувачів.

Крок 5: зареєструвати працівників закладу в eHealth.

Після проходження цих кроків працівники закладів, завершивши відповідне навчання, зможуть працювати з функціоналом електронної системи охорони здоров'я.

«Відповідна постанова набирає чинності з дня її публікації, і з