

- Розвиток медичної інфраструктури, модернізація обладнання та створення нових робочих місць.

Що стосується пріоритетів операційного плану на 2025 р. Особлива увага приділятиметься підвищенню якості первинної медичної допомоги. Також із 2025 р. всі державні та спеціалізовані медичні заклади стануть частиною єдиного медичного простору, увійшовши до Програми медичних гарантій, що покращить доступність і якість послуг для населення.

Це стосується усіх відомчих та спеціалізованих медичних закладів Міністерства охорони здоров'я, Національної академії наук, Національної академії медичних наук та Державного управління справами.

Важливим напрямом залишається розвиток програми «Доступні ліки», яка дозволяє українцям отримувати необхідні ліки безоплатно або з частковою доплатою. Цьогоріч на програму виділено 6,6 млрд грн, та з 1 січня вона була розширена переліком міжнародних непатентованих найменувань лікарських засобів.

Продовжиться й розвиток багаторівневої реабілітаційної допомоги, зокрема й на рівні громад. Одне із ключових завдань на 2025 р. – створення понад 300 амбулаторних відділень у гро-

мадах, де є лікувальні заклади. Продовжиться створення центрів психічного здоров'я у кластерних лікарнях, а підходи до стаціонарної психіатричної допомоги переглядатимуться відповідно до сучасних практик.

Ще один акцент Стратегії приділений інклюзивності та безбар'єрності медичних послуг, що гарантує їхню доступність для всіх із урахуванням потреб окремих груп.

Операційний план на 2025 р. також передбачає акцент на потребах ветеранів війни, внутрішньо переміщених осіб і мешканців деокупованих територій, які отримуватимуть медичну допомогу, враховуючи їхні специфічні потреби.

Щоб підтримати медиків, які працюють у сільській місцевості та важкодоступних районах, упроваджуються нові механізми заохочення та підтримки медичних працівників. Окрім того, продовжуватиметься підтримка розвитку програм репродуктивного здоров'я, включаючи екстракорпоральне запліднення та інші допоміжні репродуктивні технології. Операційний план також включає розвиток міжнародного медичного партнерства, що сприятиме обміну досвідом і покращенню медичних послуг на міжнародному рівні.

Підготовлено ТОВ «Медікс груп»

МОЗ ініціює зміни до Національного календаря профілактичних щеплень

Міністерство охорони здоров'я (МОЗ) України нагадує, що триває громадське обговорення проєкту наказу відомства, яким пропонується внести зміни до Національного календаря профілактичних щеплень (далі – Національний календар), які впроваджуватимуться з 2026 р. Проєкт наказу оприлюднено 1.01.2025 р.

Зміни розроблені з урахуванням міжнародних рекомендацій та базуються на основі позиції Національної технічної групи експертів з питань імунопрофілактики (№ 19-11/2024-1).

Заступник міністра, головний державний санітарний лікар України Ігор Кузін зазначив, що країни світу періодично оновлюють свої календарі щеплень, базуючись на рекомендаціях Всесвітньої організації охорони здоров'я (ВООЗ), Центрів з контролю та профілактики захворювань США (Centers for Disease Control and Prevention – CDC) та інших міжнародних організацій, і це є поширеною практикою.

Зміни, які запропоновані для українського календаря із 2026 р., дозволять гармонізувати підходи до імунізації з європейськими стандартами та впроваджувати сучасні стратегії. Наприклад, у більшості європейських країн вакцинація проти вірусу папіломи людини (ВПЛ) є частиною обов'язкової програми, вона ефективна і необхідна для України.

«Щороку у світі вакцинація запобігає 3,5–5 млн смертей від таких захворювань, як дифтерія, правець, кашлюк, грип та кір. Особливо вразливі до таких хвороб діти і дорослі, які не мають щеплень взагалі або пропустили якесь із щеплень за графіком. Зокрема, застосування комбінованих вакцин дозволить зменшити кількість ін'єкцій для дитини та візитів до кабінету лікаря для її батьків», – наголосив І. Кузін.

Головна зміна стосується введення до Національного календаря однократної вакцинації проти ВПЛ для дівчат віком 12–13

років. Наразі в проєкті змін щеплення проти ВПЛ запропоновано внести як обов'язкове та безоплатне. Так, у разі, якщо зміну затвердять, вакцини закуповуватимуть коштом державного бюджету, також передбачена можливість отримувати її за програмою з імунізації від міжнародних організацій чи як допомогу від інших країн. Серед запропонованих змін також:

Зміна схеми вакцинації проти вірусного гепатиту В

Запропоновано проводити щеплення дітям віком 2–4–6–18 міс. Така схема дозволить застосовувати сучасні комбіновані вакцини проти кількох інфекційних захворювань одночасно (АКДП + Hib + ВГВ), що в результаті зменшить кількість ін'єкцій для дитини та кількість візитів до медичного закладу. Зараз вакцинацію вірусного гепатиту В проводять окремо за схемою: у 1-й день, а потім у 2 та 6 міс.

Зміни до схеми щеплення від кору, епідемічного паротиту та краснухи (КПК)

Щеплення запропоновано проводити у дітей віком 1 та 4 роки — замість 1 та 6 років, як зараз. Враховуючи ризик спалаху кору, ця схема забезпечує захист дітей у більш ранньому віці, запобігає тяжкому перебігу захворювання та розвитку ускладнень.

Зміни до схеми щеплення БЦЖ (проти туберкульозу)

Пропонується проводити його через 24 год після народження (наразі це щеплення проводять на 3–5-ту добу життя). Також дітям віком до 9 міс. БЦЖ проводять без попереднього виконання туберкулінової шкірної проби/тесту вивільнення гамма-інтерферону в разі відсутнього відомого контакту з людиною, яка хворіє на туберкульоз.

Зауваження та пропозиції у вигляді порівняльної таблиці можна надсилати протягом 30 днів із дати публікації проекту

наказу в письмовому або електронному вигляді на адресу МОЗ України: 01601, м. Київ, вул. Грушевського, 7 (e-mail: moz@moz.gov.ua).

Нагадаємо, Національний календар – це документ, що містить перелік обов’язкових профілактичних щеплень та оптимальні строки їх проведення. В Україні чинний Національний календар передбачає імунізацію проти 10 захворювань: туберкульозу, гепатиту В, кору, епідемічного паротиту (свинки), краснухи, дифтерії, правця, кашлюка, поліомієліту та Hib-інфекції.

Підготовлено ТОВ «Медікс-груп»

Роз’яснення Держлікслужби: чи повідомляють ліцензіата перед проведенням перевірки характеристик продукції?

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (Держлікслужба) звертає увагу на особливості проведення заходів ринкового нагляду. Так, згідно зі ст. 20 Закону України «Про державний ринковий нагляд і контроль нехарчової продукції» (далі – Закон), державний ринковий нагляд здійснюється відповідно до секторальних планів державного ринкового нагляду, які щорічно затверджуються органами державного ринкового нагляду відповідно до сфер їх відповідальності.

Секторальний план державного ринкового нагляду охоплює види продукції відповідно до сфер відповідальності органів ринкового нагляду та визначає належність цих видів продукції до певного ступеня ризику. Держлікслужба здійснює ринковий нагляд щодо медичних виробів, медичних виробів in vitro та медичних виробів, які імплантують.

Одним із заходів ринкового нагляду є перевірка характеристик продукції, зокрема відбір зразків продукції та їх експертиза (випробування).

Згідно із ч. 5 ст. 23 Закону, перевірки характеристик продукції здійснюються на підставі наказів органів ринкового нагляду та посвідчень (направлень) на проведення перевірки, що видаються та оформляються відповідно до Закону. У разі одержання інформації про надання на ринку продукції, що становить серйозний ризик, відповідні накази та посвідчення оформляються невідкладно.

Для здійснення планової або позапланової перевірки характеристик продукції орган ринкового нагляду видає наказ, який має містити предмет перевірки (найменування виду (типу), кате-

горії та/або групи продукції), найменування та адресу об’єкта, де розміщується продукція. На підставі цього наказу оформляється направлення на проведення перевірки, яке підписується керівником органу ринкового нагляду або його заступником із зазначенням його прізвища, імені та по батькові та засвідчується печаткою відповідного органу.

Законодавством передбачено, що для проведення перевірки характеристик продукції достатньо пред’явити лише службове посвідчення та посвідчення (направлення) на проведення перевірки.

Отже, планові перевірки характеристик продукції здійснюються тільки на підставі секторального плану державного ринкового нагляду, без письмового попередження про проведення планового заходу. Під час перевірки характеристик продукції достатньо пред’явити лише службове посвідчення представника Держлікслужби та посвідчення (направлення) на проведення перевірки.

Підготовлено ТОВ «Медікс груп»