

них мереж, фармацевтичних компаній, професійних асоціацій, громадських організацій, органів державної влади та місцевого самоврядування, закладів фармацевтичної/медичної освіти, медичні представники, маркетингові та менеджери оптових, оптово-роздрібних та виробничих, аналітичних та дослідницьких компаній, представники зарубіжних організацій фармацевтичного/медичного профілю, науковці, докторанти, аспіранти, а також інші представники фармацевтичної галузі та навчальних закладів.

Форма участі: публікація тез, публікація з усною доповіддю, публікація зі стендовою доповіддю, участь без доповіді (вільний слухач).

Тези доповідей приймаються до 1 вересня 2025 р. на електронну адресу: forum_staff@cumdeco.org.ua

Публікація тез у збірнику конференції є безкоштовною.

Усі учасники отримують електронний сертифікат учасника конференції. Захід зареєстрований у системі безперервного професійного розвитку (БПР).

Місце проведення: м. Вінниця, вул. Соборна, 34, конференц-зал «Монблан», готель «Франція».

Підготовлено ТОВ «Медікс груп»

Урядом спрощено вимоги до аптек та врегульовано питання реалізації виробниками та імпортерами готових лікарських засобів

Представник Уряду в Парламенті Тарас Мельничук у своєму телеграм-каналі повідомив, що 14 липня Уряд ухвалив постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (окрім активних фармацевтичних інгредієнтів)». Наразі текст документа не оприлюднено.

Документ ухвалено з метою реалізації положень Закону України від 12.02.2025 р. № 4239-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо особливостей державної реєстрації лікарських засобів, які можуть закуповуватися особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, та врегулювання окремих питань, пов'язаних із реалізацією лікарських засобів» у частині здійснення правового регулювання провадження господарської діяльності ліцензіатом, який належить до аптечної мережі, та деталізації процедури реалізації виробниками/імпортерами готових лікарських засобів (окрім активних фармацевтичних інгредієнтів) суб'єктам господарювання, що мають ліцензію на провадження відповідного виду господарської діяльності.

Також документом спрощено вимоги до аптечних закладів, які розміщено на територіях, включених до розділу І Переліку терито-

рій, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих рф, затвердженого наказом Міністерства розвитку громад та територій України від 28.02.2025 р. № 376, окрім територій, для яких визначена дата припинення можливості бойових дій або дата завершення бойових дій; аптек, розташованих у селах, селищах та селищах міського типу.

Оптимізоване й правове регулювання реалізації готових лікарських засобів (окрім активних фармацевтичних інгредієнтів) виробниками та для імпортованих препаратів – імпортерами.

Відповідний проект постанови оприлюднено 11 квітня і він обговорювався із представниками ринку під час нарад із окремих питань регулювання фармацевтичного ринку, зокрема, під головуванням заступниці керівника Офісу Президента України Ірини Верещук.

Підготовлено ТОВ «Медікс груп»

Розпочато формування пропозицій щодо включення торговельних назв ліків до програми реімбурсації

Національна служба здоров'я України (НСЗУ) оголосила про початок формування пропозицій щодо включення торговельних назв препаратів та медичних виробів до переліків, що підлягають реімбурсації в рамках програми «Доступні ліки». Відповідне оголошення розміщено на сайті НСЗУ.

Нові переліки граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби і медичні вироби, що підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення станом на 1 липня 2025 р., затверджені наказом Міністерства охорони здоров'я України від 8.07.2025 р. № 1081.

Прийом заяв та документів в електронному форматі здійснюється із 14 липня 2025 р. до 18:00 25 липня 2025 р. на електронну адресу: reimb.price@nszu.gov.ua

Для цього потрібні такі документи:

- заява про включення торговельної назви лікарського засобу та/або медичного виробу до переліку;
- копія довіреності, виданої власником реєстраційного посвідчення на препарат (за необхідності);
- зобов'язання здійснювати постачання лікарського засобу та/або медичного виробу в Україні протягом заявленого строку за ціною, зазначеною в переліку;