

Доступні ліки 2025: затверджено нові переліки

Наказом МОЗ України від 10.09.2025 р. № 1409 затверджено Перелік лікарських засобів та Перелік медичних виробів, що підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, станом на 28 серпня 2025 р. Наказ набув чинності від 30 вересня 2025 р.

Від цієї дати буде визнано такими, що втратили чинність, накази МОЗ України: від 13.03.2025 р. № 440 «Про затвердження Переліків лікарських засобів і медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, станом на 26 лютого 2025 року»; від 25.12.2024 р. № 2148 «Про затвердження Переліку лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, станом на 23 грудня 2024 року».

У переліку лікарських засобів міститься:

595 позицій лікарських засобів, що на 93 позиції більше, ніж у чинному Переліку ліків; 61 позиція препаратів інсуліну, як і в чинно-

му Переліку ліків; 30 позицій комбінованих препаратів, що на 19 позицій більше, ніж у чинному Переліку ліків.

У новому Переліку медичних виробів, як і в чинному Переліку, міститься 42 позиції тест-смужок для глюкометрів.

Нагадаємо, згідно з Порядком реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, реалізація лікарських засобів та медичних виробів, що підлягають реімбурсації, та закуплених до дати затвердження МОЗ оновлених переліків, дозволяється здійснювати за цінами, що застосовувалися до дати затвердження МОЗ зазначених переліків, протягом 30 календарних днів від дати початку їх дії.

Підготовлено ТОВ «Медікс Груп»

Сповіщення про е-рецепт та електронні направлення тепер є й у Дії

Міністерство охорони здоров'я України спільно з Національною службою здоров'я та Міністерством цифрової трансформації України запускають новий пріоритетний канал інформування – push-сповіщення в Дії. Тепер пацієнти зможуть отримувати інформацію від електронної системи охорони здоров'я (ЕСОЗ) про електронні е-рецепти та е-направлення безпосередньо в застосунку Дія.

«Нововведення забезпечить надійніше доставлення сповіщень пацієнту, зменшить кількість збоїв, пов'язаних із нестабільністю мобільного зв'язку, та скоротить витрати на інформування», – повідомили в пресслужбі МОЗ України.

Якщо у користувача немає Дії або повідомлення не вдалося доставити – воно надійде у Viber. А якщо і Viber не встановлений – пацієнт отримає sms-повідомлення, як і раніше.

Якщо у нього немає телефону – він отримає паперову пам'ятку.

На першому етапі в Дію надходитимуть сповіщення про:

- створення е-рецепта (з номером і кодом погашення);
- скасування е-рецепта;
- створення е-направлення (з номером е-направлення);
- створення плану лікування.

Підготовлено ТОВ «Медікс Груп»

Видача більше ніж одного сертифіката якості на ту ж саму серію суперечить принципам простежуваності

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (далі – Держлікслужба) оприлюднила роз'яснення стосовно надання декількох сертифікатів якості на ту ж саму серію готової продукції.

Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.9:2020 «Лікарські засоби. Належна виробнича практика» (далі – GMP) та СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», затверджені наказом Міністерства охорони здоров'я України від 16.02.2009 р. № 95, визначають вимоги до сертифікації серії лікарського засобу Уповноваженою особою, а також до змісту сертифіката якості серії препарату та є обов'язковими для виконання.

Відповідно до положень вищезазначених настанов:

- готова продукція, готовий препарат (finished product) – лікарський засіб, що пройшов усі стадії виготовлення, включно з остаточним пакуванням;

- сертифікація серії готової продукції (certification of the finished product batch) – сертифікація Уповноваженою особою в реєстрі або еквівалентному документі, що засвідчує якість серії перед випуском цієї серії для продажу або дистрибуції;

- номер серії, номер партії (batch number; lot number) – унікальна комбінація цифр, букв та/або символів, які ідентифікують серію (або партію) і на підставі яких можна визначити історію її виробництва та розподілу (дистрибуції).

Жодна серія готової продукції не може бути дозволена для продажу, постачання або розміщення на ринку до того, як Уповноважена особа засвідчить її відповідність вимогам