

**Звіт про громадське обговорення
проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про
затвердження Змін до Порядку проведення експертизи реєстраційних
матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію
(перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до
реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення»**

1. Найменування органу виконавчої влади, який проводив обговорення:

Міністерство охорони здоров'я України.

2. Зміст питання або назва проєкту акта, що виносилися на обговорення:

З метою забезпечення вивчення та врахування думки громадськості, а також на виконання вимог п. 12 Порядку проведення консультацій з громадськістю з питань формування та реалізації державної політики, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 03 листопада 2010 року № 996 «Про забезпечення участі громадськості у формуванні та реалізації державної політики», на громадське обговорення виносився проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України «**Про затвердження Змін до Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення**» (далі – проєкт наказу).

3. Інформація про осіб, що взяли участь в обговоренні:

Проєкт наказу опубліковано 21 квітня 2020 року на офіційному веб-сайті Міністерства охорони здоров'я України <http://moz.gov.ua/gromadske-obgovorenija>.

Зауваження та пропозиції від громадськості приймалися до 21 травня 2020 року Міністерства охорони здоров'я України за адресою: м. Київ, 01601, вул. Грушевського 7, e-mail: moz@moz.gov.ua; propositions.pharma.moz@gmail.com; тел. (044) 200-06-68.

Під час громадського обговорення пропозиції та зауваження до проєкту наказу не надходили.

**Генеральний директор
Фармацевтичного директорату**

О.О. Комаріда