



НАЦІОНАЛЬНА АСОЦІАЦІЯ
АДВОКАТІВ УКРАЇНИ

БЮЛЕТЕНЬ

КОМІТЕТУ МЕДИЧНОГО І ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ПРАВА ТА БІОЕТИКИ НААУ

січень — березень 2026

Випуск 17



Бюлетень підготували:

Яна Бабенко, Наталія Маркочева, Міла Хмара, Євген Шкаленко

Контакти: 04070, м. Київ, вулиця Борисоглібська, 3, 5-й поверх

Комітет медичного і фармацевтичного права та біоетики НААУ

Голова Комітету Ірина Сенюта

НОВЕЛИ ЗАКОНОДАВСТВА

08.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №1854.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію), та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 25 листопада 2025 року №3278/5.2-25: 1) зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; 2) перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; 3) внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-08-12-2025-1854-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>

08.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №1852.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 25 липня 2023 року №1352 «Про затвердження Положення про Ліцензійну комісію Міністерства охорони здоров'я України», наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 вересня 2025 року №1386 «Про утворення та затвердження складу Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України», протоколу №49 засідання Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України від 04 грудня 2025 року: 1) видало ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 53 здобувачам ліцензії згідно з додатком 1; 2) відмовило у видачі ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 26 здобувачам ліцензій згідно з додатком 2; 3) відмовило у переоформленні ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 1 здобувачу ліцензії згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-08-12-2025-1852-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>

11.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту реабілітаційної допомоги «Реабілітаційна допомога при церебральному паралічі та органічних ураженнях головного мозку у дітей, які супроводжуються руховими порушеннями» №1870.

Відповідно до статті 14-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», абзацу п'ятнадцятого підпункту 10 пункту 4 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90),

пунктів 2.4 розділу II та 3.4 розділу III Методики розробки та впровадження медичних стандартів медичної та реабілітаційної допомоги на засадах доказової медицини, затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року №751, зареєстрованої в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313, затвердило Стандарт реабілітаційної допомоги «Реабілітаційна допомога при церебральному паралічі та органічних ураженнях головного мозку у дітей, які супроводжуються руховими порушеннями», що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-11-12-2025-1870-pro-zatverdzhennya-standartu-reabilitacijnoyi-dopomogi-reabilitacijna-dopomoga-pri-cerebralnomu-paralichi-ta-organichnih-urazhennyah-golovnogo-mozku-u-ditej-yaki-suprovodzhuyutsya-ruhovimi-porushennyami>.

11.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту реабілітаційної допомоги «Надання реабілітаційної допомоги при ампутації кінцівки у дорослих та дітей» №1868.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 14-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», абзацу п'ятнадцятого підпункту 10 пункту 4 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), пунктів 2.4 розділу II та 3.4 розділу III Методики розробки та впровадження медичних стандартів медичної та реабілітаційної допомоги на засадах доказової медицини, затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року №751, зареєстрованої в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313, затвердило Стандарт реабілітаційної допомоги «Надання реабілітаційної допомоги при ампутації кінцівки у дорослих та дітей», що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-11-12-2025-1868-pro-zatverdzhennya-standartu-reabilitacijnoyi-dopomogi-nadannya-reabilitacijnoyi-dopomogi-pri-amputaciyi-kincivki-u-doroslih-ta-ditej>.

12.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №1876.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 25 липня 2023 року №1352 «Про затвердження Положення про Ліцензійну комісію Міністерства охорони здоров'я України», наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 вересня 2025 року №1386 «Про утворення та затвердження складу Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України», протоколу №50 засідання Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України від 11 грудня 2025 року, видало ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 51 здобувачу ліцензій згідно з додатком 1 та відмовило у видачі ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 21 здобувачу ліцензій згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-12-12-2025-1876-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>.

15.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження змін до зведених показників 100% потреби у лікарських засобах, медичних виробих, та допоміжних засобах до них, що закуповуватимуться державним підприємством «Медичні закупівлі України» за напрямками використання бюджетних коштів у 2025 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» №1884.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 81 Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для забезпечення здійснення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 17 березня 2011 року №298 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 09 лютого 2022 року №137), пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), протоколу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель від 10.12.2025 №27 з метою забезпечення потреб галузі охорони здоров'я затвердило зміни до зведених показників 100% потреби у лікарських засобах, медичних виробих, та допоміжних засобах до них,

що закуповуватимуться державним підприємством «Медичні закупівлі України» за напрямками використання бюджетних коштів у 2025 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру», затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17 лютого 2025 року №273, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-15-12-2025-1884-pro-zatverdzhennya-zmin-do-zvedenih-pokaznikiv-100-potrebi-u-likarskih-zasobah-medichnih-virobah-ta-dopomizhnih-zasobah-do-nih-sho-zakupovuvatimutsya-derzhavnim-pidpriyemstvom-medichni-zakupivli-ukrayini>.

16.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Номенклатури лікарських засобів, імунобіологічних препаратів (вакцин), витратних матеріалів, медичних виробів (зокрема дороговартісного медичного обладнання) та допоміжних засобів до них, медичних меблів, спеціалізованого санітарного транспорту, мобільних госпіталів, інших необхідних товарів для задоволення потреб охорони здоров'я» №1900.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з урахуванням листа державного підприємства «Медичні закупівлі України» від 06 листопада №01/734-11/2025, та з метою забезпечення розподілу товарів і послуг, внесло зміни до Номенклатури лікарських засобів, імунобіологічних препаратів (вакцин), витратних матеріалів, медичних виробів (зокрема дороговартісного медичного обладнання) та допоміжних засобів до них, медичних меблів, спеціалізованого санітарного транспорту, мобільних госпіталів, інших необхідних товарів для задоволення потреб охорони здоров'я, затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29 липня 2023 року №1377, виклавши її у новій редакції, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-16-12-2025-1900-pro-vnesennya-zmin-do-nomenklaturi-likarskih-zasobiv-imunobiologichnih-preparativ-vakcin-vitratnih-materialiv-medichnih-virobiv-zokrema-dorogovartisnogo-medichnogo-obladnannya>.

16.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Психічні та поведінкові розлади внаслідок вживання алкоголю» №1897.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 14 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», абзацу п'ятнадцятого підпункту 10 пункту 4 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), пунктів 2.4 розділу II та 3.4 розділу III Методики розробки та впровадження медичних стандартів медичної допомоги на засадах доказової медицини, затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року №751, зареєстрованої в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313, затвердило Стандарт медичної допомоги «Психічні та поведінкові розлади внаслідок вживання алкоголю», що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-16-12-2025-1897-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoyi-dopomogi-psihichni-ta-povedinkovi-rozladi-vnaslidok-vzhivannya-alkogolyu>.

16.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження форми звітності №40 «Звіт про роботу закладу громадського здоров'я за 20__ рік»» №1894.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до частини третьої статті 8 Закону України «Про офіційну статистику», абзацу тридцять восьмого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), та з метою удосконалення методології збору та обробки статистичних даних у сфері громадського здоров'я, оптимізації процесу формування звітності, затвердило форму звітності №40 «Звіт про роботу закладу громадського здоров'я за 20__ рік» та інструкцію щодо її заповнення, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-16-12-2025-1894-pro-zatverdzhennya-formi-zvitnosti-40-zvit-pro-robotu-zakladu-gromadskogo-zdorov-ya-za-20-rik>.

17.12.2025 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку лікарських засобів, що закуповуються за договорами керованого доступу» №1680.

Кабінет Міністрів України вніс до переліку лікарських засобів, що закуповуються за договорами керованого доступу, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 7 березня 2022 р. №216 “Деякі питання закупівлі лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них” (Офіційний вісник України, 2022 р., №25, ст. 1303, №99, ст. 6199), доповнивши його такою позицією: «Пембролізумаб – ампули, флакони, шприци – 25 мг/мл».

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zminy-do-pereliku-likarskykh-zasobiv-shcho-zakupovuiutsia-za-dohovoramy-kerovanoho-dostupu-1680-171225>.

17.12.2025 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Деякі питання організації та проведення перевірок медичних висновків про тимчасову непрацездатність» №1655.

Кабінет Міністрів України установив, що до впровадження Національною службою здоров'я технічних рішень щодо автоматизованого відбору уповноваженого лікаря для проведення перевірки медичного висновку про тимчасову непрацездатність (далі — медичний висновок) та формування висновку про результати такої перевірки з використанням електронної системи охорони здоров'я організація та проведення перевірок медичних висновків, передбачених Порядком проведення особами, уповноваженими правлінням Пенсійного фонду України, перевірок обґрунтованості видачі та продовження листків непрацездатності, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 3 березня 2023 р. №185 (Офіційний вісник України, 2023 р., №28, ст. 1560) (далі — Порядок), здійснюються з урахуванням таких особливостей: 1) відбір уповноваженого лікаря для проведення перевірки медичного висновку та формування висновку про результати такої перевірки здійснюється відповідно до вимог, визначених підпунктом 2 пункту 13 Порядку, без використання електронної системи охорони здоров'я; 2) повідомлення територіального органу Пенсійного фонду України про перевірку медичного висновку та про необхідність замінити уповноваженого лікаря через електронну систему охорони здоров'я не надсилаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/deiaki-pytannia-orhanizatsii-ta-provedennia-perevirok-medychnykh-vysnovkiv-pro-s1655171225>.

17.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Концепції розвитку мережі закладів інтегрованої первинної медичної допомоги та дорожньої карти для її впровадження» №1906.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до підпункту 1 пункту 4 Операційного плану заходів з реалізації у 2025 – 2027 роках Стратегії розвитку системи охорони здоров'я на період до 2030 року затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 17 січня 2025 року №34-р, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), затвердило такі, що додаються: 1) Концепцію розвитку мережі закладів інтегрованої первинної медичної допомоги; 2) Дорожню карту впровадження Концепції розвитку мережі закладів інтегрованої первинної медичної допомоги.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-17-12-2025-1906-pro-zatverdzhennya-koncepciyi-rozvitku-merezhi-zakladiv-integrovanoyi-pervinnoyi-medichnoyi-dopomogi-ta-dorozhnoyi-karti-dlya-yiyi-vprovadzhennya>.

18.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Довідника показників спостережень та їх значень, розроблених на основі LOINC та інших міжнародних систем класифікації» №1920.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з урахуванням листів Національної служби здоров'я України від 06 грудня 2025 року №55773/7-14-25 та від 16 грудня 2025 року №56888/7-06-25 та з метою забезпечення функціонування технічних рішень, необхідних для реалізації проекту щодо проведення скринінгів здоров'я для осіб віком від 40 років, внесло зміни до Довідника показників спостережень та їх значень, розроблених на основі LOINC та інших міжнародних систем класифікації, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 21 березня 2025 року №511, виклавши його в новій редакції, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-18-12-2025-1920-pro-vnesennya-zmin-do-dovidnika-pokaznikiv-sposterezhen-ta-yih-znachen-rozroblenih-na-osnovi-loinc-ta-inshih-mizhnarodnih-sistem-klasifikaciyi>.

18.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №1917.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації лікарського засобу до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 09 грудня 2025 року №3471/5.2-25: 1) зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; 2) перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; 3) внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3; 4) відмовило у державній реєстрації/перереєстрації лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесенні змін до реєстраційних матеріалів та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 4.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-18-12-2025-1917-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>.

18.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок» №1910.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України

від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 11.12.2025 №3512/4.2-25, дозволило проведення клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 8), та затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 9 – 18).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-18-12-2025-1910-pro-provedennya-klinichnih-viprobuvan-likarskih-zasobiv-ta-zatverdzhennya-suttyevih-popravok>.

22.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження змін до зведених показників потреби в медичному обладнанні, що закуповується в рамках реалізації публічних інвестиційних проектів у 2025 році за бюджетною програмою КПКВК 2301800 «Реалізація публічних інвестиційних проектів Міністерства охорони здоров'я України» №1933.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі протоколу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель від 22 грудня 2025 року №29, з метою забезпечення потреб галузі охорони здоров'я внесло зміни до зведених показників потреби в медичному обладнанні, що закуповується в рамках реалізації публічних інвестиційних проектів у 2025 році за бюджетною програмою КПКВК 2301800 «Реалізація публічних інвестиційних проектів Міністерства охорони здоров'я України», затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 02 липня 2025 року №1044.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-22-12-2025-1933-pro-zatverdzhennya-zmin-do-zvedenih-pokaznikov-potrebi-v-medichnomu-obladnanni-sho-zakupovuyetsya-v-ramkah-realizaciyi-publichnih-investicijnih-proyektiv>.

22.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до переліку медичного обладнання для забезпечення потреб сфери охорони здоров'я в умовах воєнного стану» №1928.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до підпункту 1 пункту 18 та підпункту 2 пункту 19 Порядку виконання повноважень Державною казначейською службою в особливому режимі в умовах воєнного стану, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 09 червня 2021 року №590, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з метою забезпечення потреб сфери охорони здоров'я в умовах воєнного стану та з урахуванням листа комунального некомерційного підприємства «Тернопільська обласна дитяча лікарня» Тернопільської обласної ради від 05 грудня 2025 року №1171-01/01, внесло зміни до переліку медичного обладнання для забезпечення потреб сфери охорони здоров'я в умовах воєнного стану, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 09 травня 2022 року №761 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 15 грудня 2022 року №2263), доповнивши розділ 1 «Закупівлі за рахунок коштів державного та місцевого бюджетів».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-22-12-2025-1928-pro-vnesennya-zmin-do-pereliku-medichnogo-obladnannya-dlya-zabezpechennya-potreb-sferi-ohoroni-zdorov-ya-v-umovah-voyennogo-stanu>.

24.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Переліку проектів, які фінансуються у 2025 році за рахунок бюджетних коштів, передбачених у державному бюджеті за бюджетною програмою 2301800 «Реалізація публічних інвестиційних проектів Міністерства охорони здоров'я України» №1947.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 19 грудня 2025 р. №1690 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 7 березня 2025 р. №271 і від 18 березня 2025 р. №312», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), внесло зміни до Переліку проектів, які фінансуються у 2025 році за рахунок бюджетних коштів, передбачених у державному бюджеті

за бюджетною програмою 2301800 «Реалізація публічних інвестиційних проектів Міністерства охорони здоров'я України», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 10 квітня 2025 року №622 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 19 грудня 2025 року №1926), виклавши його в новій редакції, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-24-12-2025-1947-pro-vnesennya-zmin-do-pereliku-proektiv-yaki-finansuyutsya-u-2025-roci-zarahunok-byudzhethih-koshtiv-peredbachenih-u-derzhavnomu-byudzheti-zabyudzhethnoyu-programoyu-2301800-2>.

24.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Переліку проектів, які фінансуються у 2025 році за рахунок субвенції з державного бюджету місцевим бюджетам на реалізацію публічних інвестиційних проектів у сфері охорони здоров'я» №1946.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 3 грудня 2025 року №1594 «Про перерозподіл деяких видатків державного бюджету, передбачених Міністерству охорони здоров'я на 2025 рік, та внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 7 березня 2025 р. №271 і від 18 березня 2025 р. №312», постанови Кабінету Міністрів України від 19 грудня 2025 року №1690 «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 7 березня 2025 р. №271 і від 18 березня 2025 р. №312», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), внесло зміни до Переліку проектів, які фінансуються у 2025 році за рахунок субвенції з державного бюджету місцевим бюджетам на реалізацію публічних інвестиційних проектів у сфері охорони здоров'я, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 16 квітня 2025 року №660 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 листопада 2025 року №1716), виклавши його в новій редакції, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-24-12-2025-1946-pro-vnesennya-zmin-do-pereliku-proektiv-yaki-finansuyutsya-u-2025-roci-zarahunok-subvenciyi-z-derzhavnogo-byudzhetu-miscevim-byudzheta-m-narealizaciyu-publichnikh-investicijnih-proektiv-u-sferi-ohoroni-zdorov-ya>.

24.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань» №1948.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі інформації, наданої листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 19.12.2025 №3582/4.2-25, затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 17).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-24-12-2025-1948-pro-zatverdzhennya-suttyevih-popravok-do-protokoliv-klinichnih-viprobuvan>.

26.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Орієнтовного плану Міністерства охорони здоров'я України щодо проведення консультацій з громадськістю на 2026 рік» №1961.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 6 Порядку проведення консультацій з громадськістю з питань формування та реалізації державної політики, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 3 листопада 2010 року №996, та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), затвердило Орієнтовний план Міністерства охорони здоров'я України щодо проведення консультацій з громадськістю на 2026 рік, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-12-2025-1961-pro-zatverdzhennya-orientovnogo-planu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-shodo-provedennya-konsultacij-z-gromadskisty-na-2026-rik>.

26.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про декларування граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби в Національному каталозі цін» №1959.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 13 Порядку декларування цін на лікарські засоби в Національному каталозі цін, пунктів 4 та 9 Порядку створення та управління Національним каталогом цін, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 04 квітня 2025 року №439 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з урахуванням листа державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 19 грудня 2025 року №3597/6.1.3-25, внесло відомості про задекларовані граничні оптово-відпускні ціни на лікарські засоби до Національного каталогу цін згідно з додатком 1, та внесло зміни до Національного каталогу цін згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-12-2025-1959-pro-deklaruvannya-granichnih-optovo-vidpusknh-cin-na-likarski-zasobi-v-nacionalnomu-katalozi-cin>.

29.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 19 грудня 2025 року» №1924.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до абзацу одинадцятого пункту 13 Положення про державну реєстрацію нормативно-правових актів міністерств, інших органів виконавчої влади, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 28 грудня 1992 року №731, внесло зміни до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 19 грудня 2025 року №1924 «Про затвердження Змін до розділу IV Правил виписування рецептів на лікарські засоби», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України, та до розділу IV Правил виписування рецептів на лікарські засоби, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19 липня 2005 року №360, зареєстрованих у Міністерстві юстиції України 20 липня 2005 року за №782/11062 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 15 березня 2023 року №494), затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19 грудня 2025 року №1924, зареєстрованих в Міністерстві юстиції України 25 грудня 2025 року за №1947/45353.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-29-12-2025-1965-pro-vnesennya-zmin-do-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-vid-19-grudnya-2025-roku-1924>.

30.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження пріоритетних напрямів розвитку сфери охорони здоров'я на 2026 – 2028 роки» №1976.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до підпункту 5 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), розпорядження Кабінету Міністрів України від 17 січня 2025 року 34-р «Про схвалення Стратегії розвитку системи охорони здоров'я на період до 2030 року та затвердження операційного плану заходів з її реалізації у 2025 – 2027 роках», абзацу четвертого пункту 2 розділу I Порядку розробки програми державних гарантій медичного обслуговування населення, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26 липня 2019 року №1709, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 23 серпня 2019 р. за №961/33932, та з метою визначення перспективи, та пріоритетних напрямів розвитку сфер охорони здоров'я, затвердило пріоритетні напрями розвитку сфери охорони здоров'я на 2026 – 2028 роки, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-30-12-2025-1976-pro-zatverdzhennya-prioritetnih-napryamiv-rozvitku-sferi-ohoroni-zdorov-ya-na-2026-2028-roki>

31.12.2025 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення зміни до пункту 17 Порядку реалізації експериментального проекту щодо оплати закладам охорони здоров'я послуги довготривалого медсестринського догляду внутрішньо переміщених осіб» №1792.

Кабінет Міністрів України вніс зміни до пункту 17 Порядку реалізації експериментального проекту щодо оплати закладам охорони здоров'я послуги довготривалого медсестринського догляду внутрішньо переміщених осіб, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 17 вересня 2025 р. №1169 «Деякі питання підтримки внутрішньо переміщених осіб (Офіційний вісник України, 2025 р., №82, ст. 5608), виклавши абзац другий в оновленій редакції.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zminy-do-punktu-17-poriadku-realizatsii-eksperymentalnoho-proektu-s1792311225>

31.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до Переліку граничних референтних цін на лікарські засоби» №1978.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (уредакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), враховуючи лист державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 23 грудня 2025 року №3626/6.2.1-25, внесло до Переліку граничних референтних цін на лікарські засоби, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 10 травня 2025 року №795 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 грудня 2025 року №1844), зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-31-12-2025-1978-pro-vnesennya-zmin-do-pereliku-granichnih-referentnih-cin-na-likarski-zasobi>

31.12.2025 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Деякі питання організації роботи відділень анестезіології та інтенсивної терапії та відділень інтенсивної терапії закладів охорони здоров'я» №1984.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статей 8, 33, 35-2, 37 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», підпункту 6 пункту 4, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), та з метою удосконалення роботи відділень анестезіології та інтенсивної терапії та відділень інтенсивної терапії в закладах охорони здоров'я, затвердило такі, що додаються: 1) Примірне положення про відділення анестезіології та інтенсивної терапії; 2) Примірне положення про відділення інтенсивної терапії; виключило Абзац вісімнадцятий (форма №011/о «Листок основних показників стану хворого, який знаходиться в відділенні (палаті) анестезіології і інтенсивної терапії») пункту 1 наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 липня 1999 року №184 «Про затвердження форм облікової статистичної документації, що використовується в стаціонарах лікувально-профілактичних закладів».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-31-12-2025-1984-deyaki-pitannya-organizaciyi-roboti-viddiljen-anesteziologiyi-ta-intensivnoyi-terapiyi-ta-viddiljen-intensivnoyi-terapiyi-zakladiv-ohoroni-zdorov-ya>

06.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження галузевої статистичної форми звітності №47-здоров «Звіт про мережу та діяльність медичних закладів» та інструкції щодо її заповнення» №8.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з метою приведення у відповідність до чинного законодавства та удосконалення системи обліку та звітності, затвердило форму звітності №47-здоров «Звіт про мережу та діяльність медичних закладів» (річна) та інструкцію щодо її заповнення, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-06-01-2026-8-pro-zatverdzhennya-galuzevoyi-statistichnoyi-formi-zvitnosti-47-zdorov-zvit-pro-merezhu-ta-diyalnist-medichnih-zakladiv-ta-instrukciyi-shodo-yiji-zapovnennya>.

07.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про Розподіл медичного обладнання закупленого за кошти Державного бюджету України на 2025 рік» №Н/1/07.2.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 3 Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для реалізації публічних інвестиційних проектів Міністерства охорони здоров'я, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 07 березня 2025 року №271 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 25 червня 2025 року №749), пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі листа державного підприємства «Медичні закупівлі України» від 25 грудня 2025 року №01/856-12/2025 та службової записки Департаменту медичних послуг від 28 жовтня 2025 року №836/22-25, з метою забезпечення потреб галузі охорони здоров'я, затвердило Розподіл медичного обладнання закупленого за кошти Державного бюджету України на 2025 рік за бюджетною програмою КПКВК 2301800 «Реалізація публічних інвестиційних проектів Міністерства охорони здоров'я України», що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-07-01-2026-n-1-07-2-pro-rozpodil-medichnogo-obladnannya-zakuplenogo-za-koshti-derzhavnogo-byudzhetu-ukrayini-na-2025-rik>.

08.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 квітня 2004 року №227» №28.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), визнало таким, що втратив чинність, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 30 квітня 2004 року №227 «Про внесення змін та доповнень до наказу МОЗ України від 26.07.1999 №184 «Медична облікова документація, що використовується в стаціонарах лікувально-профілактичних закладів» та затвердження форми галузевої статистичної звітності».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-08-01-2026-28-pro-viznannya-takim-sho-vtrativ-chinnist-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-vid-30-kvitnya-2004-roku-227>.

12.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №33.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації лікарського засобу до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів,

що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 23 грудня 2025 року №3635/5.2-25, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3; відмовило у державній реєстрації/перереєстрації лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесенні змін до реєстраційних матеріалів та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 4.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-12-01-2026-33-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>

12.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №34.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів,

що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 31 грудня 2025 року №3741/5.2-25, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-12-01-2026-34-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>

13.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію дезінфекційних засобів» №43.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 48 Закону України «Про систему громадського здоров'я», пунктів 6 та 17 Положення про державну реєстрацію дезінфекційних засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 15 серпня 2023 року №863, на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів на дезінфекційні засоби, проведеної державним підприємством «Комітет з питань гігієнічного регламентування Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо якості, безпечності та ефективності дезінфекційного засобу, що пропонується до державної реєстрації, наданих листами державного підприємства «Комітет з питань гігієнічного регламентування Міністерства охорони здоров'я України» від 23 грудня 2025 року №456, №457, №458, від 26 грудня 2025 року №462, №463, №464, №465, №466, зареєструвало та внесло до Державного реєстру дезінфекційних засобів дезінфекційні засоби згідно з переліком, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-13-01-2026-43-pro-derzhavnu-reyestraciyu-dezinfekciynih-zasobiv>

13.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження переліків граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби і медичні вироби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, станом на 01 січня 2026 року» №38.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 09 листопада 2016 року №862 «Про державне регулювання цін на лікарські засоби та медичні вироби», постанови Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 року №854 «Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення» та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), враховуючи лист Національної служби здоров'я України від 07 січня 2026 року №476/8-06-26, затвердило перелік граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, станом на 01 січня 2026 року, що додається, та затвердило перелік граничних оптово-відпускних цін на медичні вироби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, станом на 01 січня 2026 року, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-13-01-2026-38-pro-zatverdzhennya-perelikiv-granichnih-optovo-vidpusknihih-cin-na-likarski-zasobi-i-medichni-virobi-yaki-pidlyagayut-reimbursaciyi-za-programoyu-derzhavnih-garantij>.

14.01.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо посад працівників сфери охорони здоров'я» №30.

Кабінет Міністрів України постановив внести до постанов Кабінету Міністрів України щодо посад працівників сфери охорони здоров'я зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zmin-do-deiakikh-postanov-kabinetu-ministriv-ukrainy-shchodo-posad-s30140126>.

15.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Довідника рідкісних (орфанних) захворювань» №60.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до підпункту 4 пункту 2 Плану заходів щодо реалізації Концепції розвитку системи надання медичної допомоги пацієнтам, які страждають на рідкісні (орфанні) захворювання, на 2021 – 2026 роки, схваленої розпорядженням Кабінету Міністрів України від 28 квітня 2021 року №377-р, пункту 17 Порядку функціонування електронної системи охорони здоров'я, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 28 квітня 2018 року №411, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), та з метою забезпечення профілактики та лікування рідкісних (орфанних) захворювань, затвердило Довідник рідкісних (орфанних) захворювань, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-15-01-2026-60-pro-zatverdzhennya-dovidnika-ridkisnih-orfannih-zahvoryuvan>.

15.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №50.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів,

що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 08 січня 2026 року №72/5.2-26, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-15-01-2026-50-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>.

15.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок» №54.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 7.6 розділу VII, пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 25.12.2025 №3659/4.2-25, дозволило проведення клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 6), та затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 7 – 23).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-15-01-2026-54-pro-provedennya-klinichnih-viprobuvann-likarskih-zasobiv-ta-zatverdzhennya-suttyevih-popravok>.

15.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про проведення клінічного випробування лікарського засобу та затвердження суттєвих поправок» №52.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 7.6 розділу VII, пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо проведення клінічного випробування лікарського засобу та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 31.12.2025 №3742/4.2-25, дозволило проведення клінічного випробування згідно з додатком 1, та затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 2 – 8).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-15-01-2026-52-pro-provedennya-klinichnogo-viprobuvannya-likarskogo-zasobu-ta-zatverdzhennya-suttyevih-popravok>.

15.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок» №51.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 7.6 розділу VII, пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань,

наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 08.01.2026 №63/4.2-26, дозволило проведення клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 2), та затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 3 – 16).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-15-01-2026-51-pro-provedennya-klinichnih-viprobuvan-likarskih-zasobiv-ta-zatverdzhennya-suttyevih-popravok>

19.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 07 січня 2026 року» №19.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до абзацу одинадцятого пункту 13 Положення про державну реєстрацію нормативно-правових актів міністерств, інших органів виконавчої влади, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 28 грудня 1992 року №731, внесло до наказу міністерства охорони здоров'я України від 07 січня 2026 року №19 «Про внесення змін до Порядку надання первинної медичної допомоги», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 14 січня 2026 року за №52/45446, зміни що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-19-01-2026-64-nakaz-moz-ukrayini-vid-07-01-2026-19>

21.01.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів» №56.

Кабінет Міністрів України вніс до Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 р. №376 (Офіційний вісник України, 2005 р., №22, ст. 1196; 2024 р., №46, ст. 2848; 2025 р., №13, ст. 987), зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zmin-do-poriadku-derzhavnoi-reiestratsii-perereiestratsii-likarskykh-s56210126>

21.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження зведених показників 100% потреби у лікарських засобах, медичних виробках, та допоміжних засобах до них, що закуповуватимуться державним підприємством «Медичні закупівлі України» за напрямками використання бюджетних коштів у 2026 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» №77.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8-1 Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для забезпечення здійснення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 17 березня 2011 року №298 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 09 лютого 2022 року №137), пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), протоколу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель від 15 січня 2026 року №1 з метою забезпечення потреб галузі охорони здоров'я, затвердило зведені показники 100% потреби у лікарських засобах, медичних виробках, та допоміжних засобах до них, що закуповуватимуться державним підприємством «Медичні закупівлі України» за напрямками використання бюджетних коштів у 2026 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру», що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-21-01-2026-77-pro-zatverdzhennya-zvedenih-pokaznikiv-100-potrebi-u-likarskih-zasobah-medichnih-virobah-ta-dopomizhnih-zasobah-do-nih-sho-zakupovuvatimutsya-derzhavnim-pidpriyemstvom-medichni-zakupivli-ukrayini>

21.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про декларування граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби в Національному каталозі цін» №71.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 13 Порядку декларування цін на лікарські засоби в Національному каталозі цін, пунктів 4 та 9 Порядку створення та управління Національним каталогом цін, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 04 квітня 2025 року №439 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби»,

пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з урахуванням листа державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 06 січня 2026 року №38/6.2.2-26, внесло до Національного каталогу цін відомості про задекларовані граничні оптово-відпускні ціни на лікарські засоби згідно з додатком 1; внесло до Національного каталогу цін зміни згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-21-01-2026-71-pro-deklaruvannya-granichnih-optovo-vidpuskni-cin-na-likarski-zasobi-v-nacionalnomu-katalozi-cin>.

22.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №84.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 15 січня 2026 року №109/5.2-26, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби

(медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-22-01-2026-84-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>.

26.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження примірних таблиць матеріально-технічного оснащення закладів охорони здоров'я для функціонування кабінету інтервенційного менеджменту болю для кластерних та надкластерних закладів охорони здоров'я» №93.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 14-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», підпункту 10 пункту 4 та пункту 8 Положення про Міністерство 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), та з метою уніфікації та стандартизації матеріально-технічного забезпечення закладів охорони здоров'я для надання допомоги пацієнтам із гострим та хронічним больовим синдромом, затвердило такі, що додаються: 1) Примірний таблиць матеріально-технічного оснащення закладів охорони здоров'я для функціонування кабінету інтервенційного менеджменту болю для кластерного закладу охорони здоров'я; 2) Примірний таблиць матеріально-технічного оснащення закладів охорони здоров'я для функціонування кабінету інтервенційного менеджменту болю для надкластерного закладу охорони здоров'я.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-01-2026-93-pro-zatverdzhennya-primirnih-tabeliv-materialno-tehnichnogo-osnashennya-zakladiv-ohoroni-zdorov-ya-dlya-funkcionuvannya-kabinetu-intervencionnogo-menedzhmentu-bolyu>.

26.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №89 «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань» №89.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі інформації, наданої листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 16.01.2026 №128/4.2-26, затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 7).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-01-2026-89-pro-zatverdzhennya-suttyevih-popravok-do-protokoliv-klinichnih-viprobuvan>.

26.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №88.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 25 липня 2023 року №1352 «Про затвердження Положення про Ліцензійну комісію Міністерства охорони здоров'я України», наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 вересня 2025 року №1386 «Про утворення та затвердження складу Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України», протоколу №4 засідання Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України від 22 січня 2026 року видало ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 12 здобувачам ліцензій згідно з додатком 1; відмовило у видачі ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 3 здобувачам ліцензій згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-01-2026-88-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>.

28.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №101.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації лікарського засобу до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 22 січня 2026 року №184/5.2-26, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; Перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3; відмовило у державній реєстрації/перереєстрації лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесенні змін до реєстраційних матеріалів та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 4.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-28-01-2026-101-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>.

30.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №110.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), зупинило повністю дію ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 1 ліцензіата згідно з додатком 1; зупинило частково дію ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 1 ліцензіата згідно з додатком 2; припинило повністю дію ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 21 ліцензіата згідно з додатком 3; припинило частково дію ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 7 ліцензіатів згідно з додатком 4.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-30-01-2026-110-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>.

30.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №109.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), розширило провадження господарської діяльності з медичної практики 2 ліцензіатам згідно з додатком 1; відмовило у розширенні провадження господарської діяльності з медичної практики 2 ліцензіатам згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-30-01-2026-109-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>.

30.01.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №108.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90),

наказу Міністерства охорони здоров'я України від 25 липня 2023 року №1352 «Про затвердження Положення про Ліцензійну комісію Міністерства охорони здоров'я України», наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 вересня 2025 року №1386 «Про утворення та затвердження складу Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України», протоколу №5 засідання Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України від 29 січня 2026 року видало ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 13 здобувачам ліцензій згідно з додатком 1; відмовило у видачі ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 16 здобувачам ліцензій згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-30-01-2026-108-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>.

04.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок» №123.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 7.6 розділу VII, пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 30.01.2026 №265/4.2-26, дозволило проведення клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 7); затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 8 – 14); відмовило у проведенні клінічного випробування згідно з додатком 15.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-04-02-2026-123-pro-provedennya-klinichnih-viprobuvan-likarskih-zasobiv-ta-zatverdzhennya-suttyevih-popravok>.

04.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження змін до Переліку граничних референтних цін на лікарські засоби» №133.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), враховуючи лист державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 23 січня 2026 року №186/6.2.1-26, затвердило зміни до Переліку граничних референтних цін на лікарські засоби, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 10 травня 2025 року №795 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 грудня 2025 року №1844), що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-04-02-2026-133-pro-zatverdzhennya-zmin-do-pereliku-granichnih-referentnih-cin-na-likarski-zasobi>.

05.02.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики» №148.

Кабінет Міністрів України вніс до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 2 березня 2016 р. №285 (Офіційний вісник України, 2016 р., №30, ст. 1184; 2022 р., №18, ст. 976; 2023 р., №92, ст. 5353; 2024 р., №11, ст. 687, №46, ст. 2862; 2025 р., №61, ст. 4165), зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zmin-do-litsenziinykh-umov-provadzhennia-hospodarskoi-diialnosti-z-medychnoit50226>.

05.02.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» №146.

Кабінет Міністрів України вніс до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. №770 (Офіційний вісник України, 2000 р., №19, ст. 789; 2012 р., №39, ст. 1467; 2024 р., №57, ст. 3354, №105, ст. 6678; 2025 р., №55, ст. 3802), зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zmin-do-pereliku-narkotychnykh-zasobiv-psykhotropnykh-rechovyn-i-s146050226>.

06.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №147.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 25 липня 2023 року №1352 «Про затвердження Положення про Ліцензійну комісію Міністерства охорони здоров'я України», наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 вересня 2025 року №1386 «Про утворення та затвердження складу Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України», протоколу №6 засідання Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України від 05 лютого 2026 року, видало ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 21 здобувачу ліцензій згідно з додатком 1 та відмовило у видачі ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 8 здобувачам ліцензій згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-06-02-2026-147-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>.

09.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про декларування граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби в Національному каталозі цін» №157.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 13 Порядку декларування цін на лікарські засоби в Національному каталозі цін, пунктів 4 та 9 Порядку створення та управління Національним каталогом цін, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 04 квітня 2025 року №439 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з урахуванням листа державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 30 січня 2026 року №269/6.1.3-26, внесло до Національного каталогу цін відомості про задекларовані граничні оптово-відпускні ціни на лікарські засоби згідно з додатком 1; внесло до Національного каталогу цін зміни згідно з додатком 2; виключило з Національного каталогу цін позиції згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-09-02-2026-157-pro-deklaruvannya-granichnih-optovo-vidpusknykh-cin-na-likarski-zasobi-v-nacionalnomu-katalozii-cin>.

09.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №155.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 29 січня 2026 року №255/5.2-26, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-09-02-2026-155-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>.

11.02.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Деякі питання реалізації експериментального проекту щодо надання послуг із медико-психологічного супроводу окремим категоріям осіб, які захищали незалежність, суверенітет та територіальну цілісність України і мають розлади, що виникли внаслідок вживання психоактивних речовин, включаючи алкоголь» №195.

Кабінет Міністрів України затвердив Порядок реалізації експериментального проекту щодо надання послуг із медико-психологічного супроводу окремим категоріям осіб, які захищали незалежність, суверенітет та територіальну цілісність України і мають розлади, що виникли внаслідок вживання психоактивних речовин, включаючи алкоголь, що додається; вніс до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для здійснення заходів з підтримки та допомоги ветеранам війни, членам їх сімей та членам родин загиблих, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 21 січня 2025 р. №62 (Офіційний вісник України, 2025 р., №14, ст. 1043, №101, ст. 7121), зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/zhnist-sudok-vzhyvannia-psykhoaktyvnykh-rechovyn-vkliuchaiuchy-alkohol-i-195>.

11.02.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про затвердження критеріїв, за якими оцінюється ступінь ризику від провадження господарської діяльності і визначається періодичність здійснення планових заходів державного нагляду (контролю) за додержанням законодавства у сфері заготівлі та тестування донорської крові та компонентів крові незалежно від їх кінцевого призначення, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові та компонентів крові, призначених для трансфузії, Державною службою з лікарських засобів та контролю за наркотиками» №172.

Кабінет Міністрів України затвердив критерії, за якими оцінюється ступінь ризику від провадження господарської діяльності і визначається періодичність здійснення планових заходів державного нагляду (контролю) за додержанням законодавства у сфері заготівлі та тестування донорської крові та компонентів крові незалежно від їх кінцевого призначення, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові та компонентів крові, призначених для трансфузії, Державною службою з лікарських засобів та контролю за наркотиками, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-zatverdzhennia-kryteriiv-za-iakymy-otsiniuietsia-stupin-ryzyku-vid-provadhennia-hospodarskoi-diiialnosti-172-110226>.

12.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Уніфікованого клінічного протоколу первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Гемофілія В» №170.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 14-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», абзацу п'ятнадцятого підпункту 10 пункту 4, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), пунктів 2.4 розділу II та 3.5 розділу III Методики розробки та впровадження медичних стандартів медичної допомоги на засадах доказової медицини, затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року №751, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313, з метою удосконалення надання медичної допомоги на засадах доказової медицини, затвердило Уніфікований клінічний протокол первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Гемофілія В», що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-12-02-2026-170-pro-zatverdzhennya-unifikovanogo-klinichnogo-protokolu-pervinnoyi-ta-specializovanoyi-medichnoyi-dopomogi-gemofiliya-v>

12.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №166.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації),

щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 30 січня 2026 року №274/5.2-26, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-10-02-2026-166-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>

16.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження змін до зведених показників 100% потреби у лікарських засобах, медичних виробів, та допоміжних засобах до них, що закуповуватимуться державним підприємством «Медичні закупівлі України» за напрямами використання бюджетних коштів у 2026 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» №190.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 8-1 Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для забезпечення здійснення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 17 березня 2011 року №298 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 09 лютого 2022 року №137), пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі листа Державного підприємства «Медичні закупівлі України» від 06 лютого 2026 року №01/96-02/2026 та з метою забезпечення потреб галузі охорони здоров'я, затвердило зміни до зведених показників 100% потреби у лікарських засобах, медичних виробів, та допоміжних засобах до них,

що закуповуватимуться в інтересах Міністерства охорони здоров'я України державним підприємством «Медичні закупівлі України» за напрямом використання бюджетних коштів у 2026 році за бюджетною програмою КПКВК 2301400 «Забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру», затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 21 січня 2026 року №77, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-16-02-2026-190-pro-zatverdzhennya-zmin-do-zvedenih-pokaznikiv-100-potrebi-u-likarskih-zasobah-medichnih-virobah-ta-dopomizhnih-zasobah-do-nih-sho-zakupovuvatimutsya-derzhavnim-pidpriyemstvom-medichni-zakupivli-ukrayini>.

16.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань» №188.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 09.02.2026 №338/4.2-26, затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 13).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-16-02-2026-188-pro-zatverdzhennya-suttyevih-popravok-do-protokoliv-klinichnih-viprobuvan>.

16.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію лікарських засобів та внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарських засобів, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, Європейського Союзу» №183.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 5, 26, 33, 48 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 р. №529), абзацу двадцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), пунктів 5, 9, розділу II, пункту 12 розділу III Порядку розгляду реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), та матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення на лікарські засоби, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарських засобів, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17 листопада 2016 року №1245, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 14 грудня 2016 року за №1619/29749, на підставі складених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» висновків за результатами розгляду реєстраційних матеріалів поданого на державну реєстрацію лікарського засобу та про результати розгляду матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарських засобів, які зареєстровані компетентним органом та застосовуються на території цієї країни чи держав – членів Європейського Союзу, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати), які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу, та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати), які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу,

та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; відмовило у внесенні змін до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати), які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарських засобів, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу, та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-16-02-2026-183-pro-derzhavnu-reyestraciyu-likarskih-zasobiv-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv-likarskih-zasobiv-yaki-zareyestrovani-kompetentnimi-organami-spoluchениh-shtativ-ameriki-shveicarskoyi-konfederaciyi>

19.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №217.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації лікарського засобу до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 23 грудня 2025 року №3635/5.2-25; зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарат) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати)

та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3; відмовило у державній реєстрації/перереєстрації лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 4.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-19-02-2026-217-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>

19.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів, затвердження суттєвих поправок та внесення змін до додатка №2 до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 04 лютого 2026 року» №131.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 7.6 розділу VII, пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 13.02.2026 №464/4.2-26, дозволило проведення клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 3); затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 4 – 17); внесло зміни до додатка №2 до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 04 лютого 2026 року №131 «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-19-02-2026-215-pro-provedennya-klinichnih-viprobuvan-likarskih-zasobiv-zatverdzhennya-suttyevih-popravok-ta-vnesennya-zmin-do-dodatka-2-do-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-vid-04-lyutogo-2026-roku-131>

24.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №242.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь/ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 17 лютого 2026 року №481/5.2-26, зареєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-24-02-2026-242-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>.

24.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення зміни до додатку 4 до Уніфікованого клінічного протоколу первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Плоскоклітинний рак шкіри» №231.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 14-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року №751 «Про створення та впровадження медико-технологічних документів зі стандартизації медичної та реабілітаційної допомоги в системі Міністерства охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313, з метою удосконалення надання медичної допомоги на засадах доказової медицини, внесло зміни до додатку 4 до Уніфікованого клінічного протоколу первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Плоскоклітинний рак шкіри», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 11 вересня 2025 року №1423 «Про затвердження Уніфікованого клінічного протоколу первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Плоскоклітинний рак шкіри», виклавши його у новій редакції, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-24-02-2026-231-pro-vnesennya-zmini-do-dodatku-4-do-unifikovanogo-klinichnogo-protokolu-pervinnoyi-ta-specializovanoyi-medichnoyi-dopomogi-ploskoklitinnij-rak-shkiri>.

25.02.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Щодо діяльності наглядових рад закладів охорони здоров'я» №250.

Кабінет Міністрів України вніс до постанов Кабінету Міністрів України щодо діяльності наглядових рад закладів охорони здоров'я зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zmin-do-deiakykh-postanov-kabinetu-ministriv-ukrainy-s250250226>.

25.02.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 17 лютого 2023 р. №149 і від 29 березня 2024 р. №358» №246.

Кабінет Міністрів України вніс до постанов Кабінету Міністрів України від 17.02.2023 №149 «Про затвердження Порядку проведення верифікації інформації про освіту, кваліфікацію та професійний досвід медичних, фармацевтичних працівників та інших працівників сфери охорони здоров'я» (Офіційний вісник України, 2023 р., №24, ст. 1356) і від 29 березня 2024 р. №358 «Про затвердження Положення про Єдиний веб-портал вакантних посад у державних та комунальних закладах охорони здоров'я та внесення змін до Порядку проведення конкурсу на зайняття посади керівника державного, комунального закладу охорони здоров'я» (Офіційний вісник України, 2024 р. №34, ст. 2147; 2025 р. №13, ст. 994) зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zmin-do-postanov-kabinetu-ministriv-ukrainy-vid-17-liutoho-2023-r-149-i-vid-29-bereznia-2024-r-358->

26.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про скорочення терміну застосування лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) на території України» №260.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до частини дев'ятнадцятої статті 9 Закону України «Про лікарські засоби» та пункту 5 розділу II Порядку припинення дії реєстраційного посвідчення на лікарський засіб, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05 серпня 2020 року №1801, зареєстрованого у Міністерстві юстиції України 28 жовтня 2020 року за №1062/35345, скоротило термін застосування лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) на території України за бажанням заявника шляхом припинення дії реєстраційних посвідчень згідно із переліком, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-02-2026-260-pro-skorochennya-terminu-zastosuvannya-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-na-teritoriyi-ukrayini>

26.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №258.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 25 липня 2023 року №1352 «Про затвердження Положення про Ліцензійну комісію Міністерства охорони здоров'я України», наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 вересня 2025 року №1386 «Про утворення та затвердження складу Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України», протоколу №9 засідання Ліцензійної комісії Міністерства охорони здоров'я України від 26 лютого 2026 року видало ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 30 здобувачам ліцензій згідно з додатком 1; відмовило у видачі ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 15 здобувачам ліцензій згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-02-2026-258-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>

26.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про ліцензування медичної практики» №257.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 6 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності», абзацу тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90): зупинило частково дію ліцензії на провадження господарської діяльності з медичної практики 1 ліцензіата згідно з додатком; припинило повністю дію ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 3 ліцензіатів згідно з додатком 2; припинило частково дію ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 3 ліцензіатів згідно з додатком 2; припинило частково дію ліцензій на провадження господарської діяльності з медичної практики 4 ліцензіатів згідно з додатком 3; розширило провадження господарської діяльності з медичної практики 32 ліцензіатів згідно з додатком 4; відмовило у розширенні провадження господарської діяльності з медичної практики 2 здобувачам ліцензій згідно з додатком 5.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-02-2026-257-pro-licenzuvannya-medichnoyi-praktiki>

26.02.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань» №245.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 23.02.2026 №523/4.2-26, затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 10).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-26-02-2026-245-pro-zatverdzhennya-suttyevih-popravok-do-protokoliv-klinichnih-viprobuvan>.

02.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до деяких наказів Міністерства охорони здоров'я України» №274.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до частини четвертої статті 14-1 Основ законодавства України про охорону здоров'я, на виконання підпункту 1 пункту 12 напряму 1 «Фізична безбар'єрність» Плану заходів на 2023 – 2024 роки з реалізації Національної стратегії із створення безбар'єрного простору в Україні на період до 2030 року, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2023 року №372, підпункту 7 пункту 1 та підпункту 1 пункту 6 Операційного плану заходів з реалізації у 2024 – 2026 роках Державної стратегії боротьби із стійкістю до протимікробних препаратів на період до 2030 року, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 13 грудня 2024 року №1265, абзацу восьмого підпункту 10 пункту 4 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з метою приведення наказів Міністерства охорони здоров'я України у відповідність до вимог законодавства у сферах створення безбар'єрного простору,

профілактики інфекцій та інфекційного контролю, затвердило Зміни до деяких наказів Міністерства охорони здоров'я України, що додаються; визнало такими, що втратили чинність, накази Міністерства охорони здоров'я України: 1) від 05 червня 1998 року №153 «Про затвердження табелів оснащення виробами медичного призначення структурних підрозділів закладів охорони здоров'я»; 2) від 29 вересня 2009 року №694 «Про затвердження рекомендованих табелів оснащення медичною технікою та виробами медичного призначення структурних підрозділів закладів охорони здоров'я, які надають лікувально-профілактичну допомогу хворим на туберкульоз, залежно від рівня надання медичної допомоги»; 3) від 15 грудня 2009 року №954 «Про затвердження Примірною табеля оснащення основним медичним обладнанням та виробами медичного призначення лікувально-профілактичних закладів охорони здоров'я, що надають медичну допомогу онкологічним хворим».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-02-03-2026-274-pro-zatverdzhennya-zmin-do-deyakih-nakaziv-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini>.

02.03.2026 прийнято 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 (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)» №275.

Кабінет Міністрів України вніс до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 р. №929 (Офіційний вісник України, 2016 р., №99, ст. 3217; 2021 р., №78, ст. 4933; 2023 р., №77, ст. 4358; 2025 р., №11, ст. 881, №34, ст. 2280, №64, ст. 4389; 2026 р., №7, ст. 597), зміни, що додаються.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pro-vnesennia-zmin-do-litsenziinykh-umov-provadhennia-hospodarskoi-diialnosti-z-vyrobnytstva-likarskykh-zasobiv-275-020326>.

03.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про продовження строку дії реєстраційних посвідчень на лікарські засоби, строк дії яких закінчився або закінчується протягом періоду дії воєнного стану» №278.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до абзацу третього пункту 1-1 постанови Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 «Про затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з урахуванням листа державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 27 лютого 2026 року №б16/12.1-26 внесло до Державного реєстру лікарських засобів України інформацію про продовження строку дії реєстраційних посвідчень на лікарські засоби, строк дії яких закінчився або закінчується протягом періоду дії воєнного стану (з 03 лютого 2026 року по 04 травня 2026 року), продовживши його на один рік з дати закінчення строку дії реєстраційного посвідчення на лікарський засіб згідно з переліком, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-03-03-2026-278-pro-prodovzhennya-stroku-diyi-reyestracijnih-posvidchen-na-likarski-zasobi-strok-diyi-yakih-zakinchivsysya-abo-zakinchuyetsya-protyagom-periodu-diyi-voyennogo-stanu>.

04.03.2026 прийнято постанову Кабінету Міністрів України «Питання сертифікації та безперервного професійного розвитку фахівців у сфері психічного здоров'я» №288.

Кабінет Міністрів України відповідно до пункту 9 частини першої статті 1, частини другої статті 39 Закону України «Про систему охорони психічного здоров'я в Україні», затвердив такі, що додаються: 1. Порядок сертифікації фахівців у сфері психічного здоров'я; Порядок безперервного професійного розвитку фахівців у сфері психічного здоров'я; Перелік професій фахівців у сфері психічного здоров'я.

Детальніше за посиланням:

<https://www.kmu.gov.ua/npas/pytannia-sertyfikatsii-ta-bezperervnoho-profesiinoho-rozvytku-fakhivtsiv-u-s288040326>.

05.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію небезпечних факторів» №283.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до абзацу другого частини сьомої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я», пунктів 11, 13 Порядку державної реєстрації небезпечних факторів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 21 травня 2025 року №588, розділу II Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів для державної реєстрації небезпечних факторів та вимоги до реєстраційних матеріалів, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 03 листопада 2025 року №1668, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 18 листопада 2025 року за №1704/45110, з урахуванням рекомендацій щодо результатів експертизи реєстраційних матеріалів на небезпечні фактори, наданих державним підприємством «Комітет з питань гігієнічного регламентування Міністерства охорони здоров'я України» листами від 03 лютого 2026 року №32, від 11 лютого 2026 року №44, №45, №46, №47, зареєструвало та внесло до Державного реєстру небезпечних факторів небезпечні фактори згідно з додатком.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-05-03-2026-283-pro-derzhavnu-reyestraciju-nebezpechnih-faktoriv>.

06.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну перереєстрацію лікарських засобів та внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарських засобів, які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, Європейського Союзу» №285.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 5, 26, 31, 33, 39 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 р. №529), абзацу двадцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), пунктів 5, 8 розділу II, пункту 12 розділу III Порядку розгляду реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), та матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення на лікарські засоби,

які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарських засобів, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17 листопада 2016 року №1245, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 14 грудня 2016 року за №1619/29749, на підставі складених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» висновків за результатами розгляду реєстраційних матеріалів поданого на державну реєстрацію лікарського засобу, щодо експертної оцінки співвідношення користь/ризик лікарського засобу, що пропонується до державної перереєстрації, та про результати розгляду матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів лікарських засобів, які зареєстровані компетентним органом та застосовуються на території цієї країни чи держав – членів Європейського Союзу, перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати), які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарських засобів, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу, та внесло їх до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати), які зареєстровані компетентними органами Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади, лікарські засоби, що за централізованою процедурою зареєстровані компетентним органом Європейського Союзу, та до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-06-03-2026-285-pro-derzhavnu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv-likarskih-zasobiv-yaki-zareyestrovani-kompetentnimi-organami-spoluchениh-shtativ-ameriki-shveicarskoyi>

09.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок» №299.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 7.6 розділу VII, пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523),

зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо проведення клінічних випробувань лікарських засобів та затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 27.02.2026 №632/4.2-26, дозволило проведення клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 3); затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 4 – 16).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-09-03-2026-299-pro-provedennya-kliničnih-viprobuvan-likarskih-zasobiv-ta-zatverdzhennya-suttyevih-popravok>

09.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів» №298.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 3, 26, 30, 49 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року №376 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 26 квітня 2024 року №529), абзацу двадцять п'ятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію) та внесення змін до реєстраційних матеріалів, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості, щодо експертної оцінки співвідношення користь / ризик лікарського засобу, що пропонується до державної реєстрації (перереєстрації), щодо внесення змін до реєстраційних матеріалів та рекомендації лікарського засобу до державної реєстрації (перереєстрації) або внесення змін до реєстраційних матеріалів, що надійшли до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 04 березня 2026 року №667/5.2-26; зареєструвало лікарські засоби

(медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 1; перереєструвало лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та внесло до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 2; внесло зміни до реєстраційних матеріалів на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 3; відмовило у державній реєстрації / перереєстрації лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та внесенні змін до реєстраційних матеріалів та Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком 4.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-09-03-2026-298-pro-derzhavnu-reyestraciyu-perereyestraciyu-likarskih-zasobiv-medichnih-imunobiologichnih-preparativ-ta-vnesennya-zmin-do-reyestracijnih-materialiv>.

10.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Уніфікованого клінічного протоколу первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Анальна карцинома» №304.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 14-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», абзацу п'ятнадцятого підпункту 10 пункту 4, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), пунктів 2.4 розділу II та 3.5 розділу III Методики розробки та впровадження медичних стандартів медичної та реабілітаційної допомоги на засадах доказової медицини, затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року №751, зареєстрованої в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313, з метою удосконалення надання медичної допомоги на засадах доказової медицини, затвердило Уніфікований клінічний протокол первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Анальна карцинома», що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-10-03-2026-304-pro-zatverdzhennya-unifikovanogo-klinichnogo-protokolu-pervinnoyi-ta-specializovanoyi-medichnoyi-dopomogi-analna-karcinoma>.

11.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про державну реєстрацію дезінфекційних засобів» №305.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 48 Закону України «Про систему громадського здоров'я», пунктів 6 та 17 Положення про державну реєстрацію дезінфекційних засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 15 серпня 2023 року №863, на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів на дезінфекційні засоби, проведеної державним підприємством «Комітет з питань гігієнічного регламентування Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо якості, безпечності та ефективності дезінфекційного засобу, що пропонується до державної реєстрації, наданих листами державного підприємства «Комітет з питань гігієнічного регламентування Міністерства охорони здоров'я України» від 13 лютого 2026 року №56, №57, №58, №59, зареєструвало та внесло до Державного реєстру дезінфекційних засобів дезінфекційні засоби згідно з переліком, що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-11-03-2026-305-pro-derzhavnu-reyestraciyu-dezinfekciynih-zasobiv>.

12.03.2026 прийнято наказ Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань» №309.

Міністерство охорони здоров'я відповідно до пункту 2.4 глави 2 розділу X Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026, та абзацу тридцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), на підставі висновків щодо затвердження суттєвих поправок до протоколів клінічних випробувань, наданих державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» листом від 05.03.2026 №686/4.2-26, затвердило суттєві поправки до протоколів клінічних випробувань згідно з додатками (додатки 1 – 21).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/decrees/nakaz-moz-ukrayini-vid-12-03-2026-309-pro-zatverdzhennya-suttyevih-popravok-do-protokoliv-klinichnih-viprobuvan>.

ПРОЕКТИ НОРМАТИВНО-ПРАВОВИХ АКТІВ

10.12.2025 на громадське обговорення повторно внесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку проведення галузевої атестації лабораторій з контролю якості та безпеки лікарських засобів».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку проведення галузевої атестації лабораторій з контролю якості та безпеки лікарських засобів» (далі – проект наказу) розроблено з метою оновлення регуляторного середовища у сфері державного контролю якості лікарських засобів та узгодження наказу Міністерства охорони здоров'я України від 14.01.2004 №10 «Про затвердження Порядку проведення галузевої атестації лабораторій з контролю якості та безпеки лікарських засобів» з вимогами Закону України «Про адміністративну процедуру».

У проекті наказу пропонується затвердити Порядок проведення галузевої атестації лабораторій з контролю якості та безпеки лікарських засобів та визнати таким, що втратив чинність, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 14 січня 2004 року №10 «Про затвердження Порядку проведення галузевої атестації лабораторій з контролю якості та безпеки лікарських засобів», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 30 січня 2004 року за №130/8729.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povtorne-gromadske-obgovorennya-proyektu-nakazu-moz-pro-zatverdzhennya-poryadku-provedennya-galuzevoyi-atestaciyi-laboratorij-z-kontrolyu-yakosti-ta-bezpeki-likarskih-zasobiv>.

11.12.2025 на громадське обговорення внесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 04 липня 2017 року №759».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 04 липня 2017 року №759» (далі – проект наказу) розроблено з метою узгодження уніфікованих форм актів, що складаються за результатами проведення планових (позапланових) заходів державного нагляду (контролю) щодо додержання суб'єктом господарювання вимог

Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)» (далі – уніфіковані форми актів перевірки) з нормами Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності» та Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30 листопада 2016 року №929.

У проекті наказу пропонується затвердити зміни до уніфікованих форм актів, що складаються за результатами проведення планових (позапланових) заходів державного нагляду (контролю) щодо додержання суб'єктом господарювання вимог Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), відповідно до вимог статей 4, 5 Закону України «Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності» та Методики розроблення уніфікованих форм актів, що складаються за результатами проведення планових (позапланових) заходів державного нагляду (контролю), затвердженої постановою Кабінету Міністрів України від 10 травня 2018 року №342.

Виконання наведених вище завдань дозволить:

здійснювати заходи державного контролю органами державного нагляду (контролю) у сфері виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), на принципах плановості й системності та гарантувати інтереси держави у цій сфері;

актуалізувати уніфіковані форми актів перевірки; виявляти та запобігати виникненню порушень вимог законодавства у сфері виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-opriyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-vid-04-lipnya-2017-roku-759>.

11.12.2025 на громадське обговорення винесено проект Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо вдосконалення окремих питань наукової та освітньої діяльності у сфері охорони здоров'я».

Проект Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо вдосконалення окремих питань наукової та освітньої діяльності у сфері охорони здоров'я» (далі – проект Закону) розроблено з метою вдосконалення окремих питань наукової та освітньої діяльності у сфері охорони здоров'я, зокрема в частині забезпечення якості практичної (клінічної) підготовки здобувачів освіти та створення законодавчого підґрунтя для використання тіл померлих осіб, їх частин та анатомічних матеріалів для проведення наукових досліджень та навчання у сфері охорони здоров'я.

У проекті Закону пропонується внести комплексні зміни до чинного законодавства з метою врегулювання питань використання тіл померлих осіб, їх частин та анатомічних матеріалів для проведення наукових досліджень і навчання у сфері охорони здоров'я, шляхом:

доповнення Основ законодавства України про охорону здоров'я новою статтею 47-1;

внесення змін до статей 2, 6, 11, 16 – 18 та 22 Закону України «Про поховання та похоронну справу».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-zakonu-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-deyakih-zakonodavchih-aktiv-ukrayini-shodo-vdoskonalennya-okremih-pitan-naukovoyi-ta-osvitnoyi-diyalnosti-u-sferi-ohoroni-zdorov-ya>.

11.12.2025 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку розрахунку потреби закладами охорони здоров'я в наркотичних засобах і психотропних речовинах, що входять до складу лікарських засобів, в кількості, що перевищує гранично допустиму, та Інструкції оформлення заяв для визначення квоти на виробництво, виготовлення, зберігання, ввезення на територію України, вивезення з її території рослин, включених до списку №4 таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 06 травня 2000 року №770, наркотичних засобів і психотропні речовини у кількостях, що перевищує гранично допустиму, та її розподілу».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку розрахунку потреби закладами охорони здоров'я в наркотичних засобах і психотропних речовинах, що входять до складу лікарських засобів, в кількості, що перевищує гранично допустиму, та Інструкції оформлення заяв для визначення квоти на виробництво,

виготовлення, зберігання, ввезення на територію України, вивезення з її території рослин, включених до списку №4 таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 06 травня 2000 року №770, наркотичних засобів і психотропні речовини у кількостях, що перевищує гранично допустиму, та її розподілу» (далі – проект наказу) розроблено з метою запровадження єдиних підходів (що базуються на протоколах лікування пацієнтів) у зборі, накопиченні інформації стосовно фактичного споживання наркотичних лікарських засобів, а також в урахуванні тенденцій захворюваності населення України (збільшення показників або зменшення), тенденцій народжуваності або смертності (фактичного проживання на території України) та своєчасного корегування запланованих обсягів в їх потребі закладів охорони здоров'я на наступний період, а також із метою запровадження стандартних та єдиних підходів для суб'єктів квотування до оформлення потреби та заяви на отримання квоти на діяльність, пов'язану з обігом наркотичних засобів і психотропних речовин, включених до таблиць II і III Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 року №770 (далі – перелік), для медичних, ветеринарних та наукових цілей, а також для формування складських запасів на особливий період.

У проекті наказу пропонується затвердити Порядок розрахунку потреби закладами охорони здоров'я в наркотичних засобах і психотропних речовинах, що входять до складу лікарських засобів, в кількості, що перевищує гранично допустиму, здійснюючи розрахунки фактичного споживання вищезазначених лікарських засобів за останні три роки (відокремивши лікувально-профілактичні заклади, фармацевтичні (аптечні) заклади та соціальні (реабілітаційні) заклади), здійснюючи усереднення даних та Інструкцію оформлення заяв для визначення квоти на виробництво, виготовлення, зберігання, ввезення на територію України, вивезення з її території рослин, включених до списку №4 таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. №770, наркотичних засобів і психотропні речовини у кількостях, що перевищує гранично допустиму, та її розподілу (далі – Інструкція).

Процедура квотування щороку починається зі збору потреби від суб'єктів господарювання квотування через державну установу «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України» потреби на наступний рік.

Наступний етапом є подача до Держлікслужби заяв на виробництво, виготовлення, ввезення / вивезення обсягів квот на підконтрольні речовини з чітко визначеними підставами для відмови у розгляді заяв, а також встановлення алгоритму дій (включно з узгоджувальними процедурами) на випадок відсутності або перевищення даних у заявах. Завершальний етап – це розподіл Держлікслужбою затверджених квот між суб'єктами пропорційно заявленим обсягам протягом десятиденного терміну з дня затвердження квот, з можливістю подальшого перерозподілу обсягів квот за письмовим зверненням.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/proyekt-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-rozrahunku-potrebi-zakladami-ohoroni-zdorov-ya-v-narkotichnih-zasobah-i-psihotropnih-rechovinah-sho-vhodyat-do-skladu-likarskih-zasobiv-v-kilkosti-sho-perevishuye-granichno>

12.12.2025 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» (далі – проект постанови) розроблено з метою узгодження Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 03 лютого 1997 року №146, з вимогами Закону України «Про адміністративну процедуру» та Закону України від 10 жовтня 2024 року №4017-IX «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України у зв'язку з прийняттям Закону України «Про адміністративну процедуру», яким, зокрема, внесені зміни до Закону України «Про дозвільну систему у сфері господарської діяльності», а також узгоджується форма дозволу на право транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів до форм дозволу на право ввезення та на право вивезення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

Спрощення порядку подачі документів для суб'єктів господарювання, які здійснюють ввезення на територію України, вивезення з території України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів у вигляді лікарських засобів, з метою вирішення питання, пов'язаного з неможливістю надання суб'єктами господарювання сертифіката якості серії лікарського засобу на серію продукції, яку тільки заплановано імпортувати на територію України в майбутньому, і яка може ще перебувати на стадії виробничого процесу. У проекті постанови пропонується внести зміни до Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 03 лютого 1997 року №146. Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/proyekt-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-poryadku-vidachi-dozvoliv-na-pravo-vvezennya-na-teritoriyu-ukrayini-vivezennya-z-teritoriyi-ukrayini-abo-tranzitu-cherez-teritoriyu-ukrayini>

16.12.2025 на громадське обговорення винесено проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний)-координатор».

ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» на громадське обговорення пропонується проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний)-координатор» (далі – проект стандарту).

Проект стандарту розроблено ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» відповідно до пункту 2 Порядку розроблення, введення в дію та перегляду професійних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 травня 2017 року №373.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-profesijnogo-standartu-sestra-medichna-brat-medichnij-koordinator>

16.12.2025 на громадське обговорення винесено проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний) дитячого стаціонару».

ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» на громадське обговорення пропонується проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний) дитячого стаціонару» (далі – проект стандарту).

Проект стандарту розроблено ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» відповідно до пункту 2 Порядку розроблення, введення в дію та перегляду професійних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 травня 2017 року №373.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-profesijnogo-standartu-sestra-medichna-brat-medichnij-dityachogo-stacionaru>

16.12.2025 на громадське обговорення винесено проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний) громади».

ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» на громадське обговорення пропонується проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний) громади» (далі – проект стандарту).

Проект стандарту розроблено ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» відповідно до пункту 2 Порядку розроблення, введення в дію та перегляду професійних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 травня 2017 року №373.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-profesijnogo-standartu-sestra-medichna-brat-medichnij-gromadi>.

16.12.2025 на громадське обговорення винесено проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний)».

ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» на громадське обговорення пропонується проект професійного стандарту «Сестра медична (брат медичний)» (далі – проект стандарту).

Проект стандарту розроблено ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» відповідно до пункту 2 Порядку розроблення, введення в дію та перегляду професійних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 травня 2017 року №373.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-profesijnogo-standartu-sestra-medichna-brat-medichnij-gromadi>.

16.12.2025 на громадське обговорення винесено проект професійного стандарту «Лаборант (медичина)».

ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» на громадське обговорення пропонується проект професійного стандарту «Лаборант(медичина)» (далі – проект стандарту).

Проект стандарту розроблено ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» відповідно до пункту 2 Порядку розроблення, введення в дію та перегляду професійних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 травня 2017 року №373.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-profesijnogo-standartu-laborant-medicina>.

16.12.2025 на громадське обговорення винесено проект професійного стандарту «Асистент ерготерапевта».

ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» на громадське обговорення пропонується проект професійного стандарту «Асистент ерготерапевта» (далі – проект стандарту).

Проект стандарту розроблено ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» відповідно до пункту 2 Порядку розроблення, введення в дію та перегляду професійних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 травня 2017 року №373.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-profesijnogo-standartu-asistent-ergoterapevta>.

16.12.2025 на громадське обговорення винесено проект професійного стандарту «Акушерка (Акушер)».

ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» на громадське обговорення пропонується проект професійного стандарту «Акушерка (акusher)» (далі – проект стандарту).

Проект стандарту розроблено ДУ «Центр розвитку медсестринства Міністерства охорони здоров'я України» відповідно до пункту 2 Порядку розроблення, введення в дію та перегляду професійних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 31 травня 2017 року №373.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-profesijnogo-standartu-akusherka-akusher>.

17.12.2025 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення зміни до Порядку надання первинної медичної допомоги».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення зміни до Порядку надання первинної медичної допомоги» (далі – проект акта) розроблено з метою удосконалення надання первинної медичної допомоги.

У проекті акта передбачено внесення змін до Порядку надання первинної медичної допомоги, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19.03.2018 №504, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 21 березня 2018 року за №348/31800.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-projekt-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-vnesennya-zmini-do-poryadku-nadannya-pervinnoyi-medichnoyi-dopomogi>.

18.12.2025 на громадське обговорення внесено постанову Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2017 р. №1101 та від 25 квітня 2018 р. №410».

Проект постанови Кабінету Міністрів України “Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2017 р. №1101 та від 25 квітня 2018 р. №410” (далі – проект постанови) розроблено з метою удосконалення правового регулювання механізму укладення договорів про медичне обслуговування населення за програмою медичних гарантій.

У проекті постанови передбачено внесення змін до Положення про Національну службу здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2017 р. №1101 “Про утворення Національної служби здоров'я України” та до постанови Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. №410 “Про договори про медичне обслуговування населення за програмою медичних гарантій”.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-postanov-kabinetu-ministriv-ukrayini-vid-27-grudnya-2017-r-1101-ta-vid-25-kvitnya-2018-r-410>

18.12.2025 на громадське обговорення внесено постанову Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності» (далі – проект постанови) розроблено з метою виконання вимог Закону України від 21.12.2023 №3528-ІХ «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (*Cannabis*) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування».

У проекті постанови пропонується затвердити Порядок здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності та з метою забезпечення його функціонування внести комплексні зміни до деяких постанов Кабінету Міністрів України:

від 6 травня 2000 р. №770 «Про затвердження Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»;

від 3 лютого 1997 р. №146 «Про затвердження Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»;

від 3 червня 2009 року №589 «Про затвердження Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, та контролю за їх обігом»;

від 6 квітня 2016 р. №282 «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвержені Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/proyekt-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-deyaki-pitannya-zdijsnennya-diyalnosti-z-vikoristannya-narkotichnih-zasobiv-psihotropnih-rechovin-i-prekursoriv-a-takozh-roslin-sho-mistyat>

19.12.2025 на громадське обговорення внесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Вимог щодо обмеження застосування деяких епоксидних похідних у матеріалах і предметах, призначених для контакту з харчовими продуктами».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Вимог щодо обмеження застосування деяких епоксидних похідних у матеріалах і предметах, призначених для контакту з харчовими продуктами» (далі – проект акта) розроблено з метою встановлення вимог до застосування деяких епоксидних смоли матеріалах і предметах, призначених для контакту з харчовими продуктами та імплементації Регламенту Комісії (ЄС) від 18 листопада 2005 року №1895/2005 про обмеження використання певних епоксидних похідних у матеріалах і предметах, призначених для контакту з харчовими продуктами (далі – Регламент Комісії (ЄС) 1895/2005).

У проекті акта передбачено затвердити Вимоги щодо обмеження застосування деяких епоксидних похідних у матеріалах і предметах, призначених для контакту з харчовими продуктами.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-vimog-shodo-obmezhennya-zastosuvannya-deyakh-epoksidnih-pohidnih-u-materialah-i-predmetah-priznachenih-dlya-kontaktu-z-harchovimi-produktami>.

22.12.2025 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Переліку лікарських засобів, заборонених до рекламування, які відпускаються без рецепта».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Переліку лікарських засобів, заборонених до рекламування, які відпускаються без рецепта» (далі – Проект наказу) розроблено з метою запобігання поширенню практики самолікування шляхом заборони рекламування деяких лікарських засобів, щодо яких встановлений безрецептурний відпуск з аптек та їх структурних підрозділів.

У проекті наказу пропонується затвердити Перелік лікарських засобів, заборонених до рекламування, які відпускаються без рецепта, і визнати такими, що втратили чинність, накази Міністерства охорони здоров'я України від 18 березня 2024 року №457 «Про затвердження Переліку лікарських засобів, заборонених до рекламування, які відпускаються без рецепта», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 01 квітня 2024 року за №476/41821, від 08 квітня 2024 року №585 «Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 18 березня 2024 року №457», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 09 квітня 2024 року за №516/41861.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-pereliku-likarskih-zasobiv-zaboronениh-do-reklamuvannya-yaki-vidpuskayutsya-bez-recepta>.

23.12.2025 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань»

(далі – проект акта) розроблено з метою упорядкування надалі проведення клінічних випробувань лікарських засобів з урахуванням Регламенту (ЄС) №536/2014 Європейського Парламенту та Ради від 16 квітня 2014 року про клінічні випробування лікарських засобів для використання людиною та про скасування Директиви 2001/20/ЄС.

У проекті акта передбачено затвердження Змін до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 23 вересня 2009 року №690, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 липня 2012 року №523).

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-zmin-do-poryadku-provedennya-kliničnih-viprobuvan-likarskih-zasobiv-ta-ekspertizi-materialiv-kliničnih-viprobuvan>.

24.12.2025 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання такими, що втратили чинність, наказів Міністерства охорони здоров'я України від 18 серпня 2014 року №574 та від 05 жовтня 2022 року №1809».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання такими, що втратили чинність, наказів Міністерства охорони здоров'я України від 18 серпня 2014 року №574 та від 05 жовтня 2022 року №1809» (далі – проект наказу) розроблено з метою узгодження нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України з вимогами законодавства України.

У проекті наказу пропонується визнати такими, що втратили чинність, накази Міністерства охорони здоров'я України від 18 серпня 2014 року №574 «Про затвердження Положення про перелік задекларованих оптово-відпускних цін на лікарські засоби, порядок внесення до нього змін та форми декларації зміни оптово-відпускної ціни на лікарський засіб», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 09 вересня 2014 року за №1097/25874, та від 05 жовтня 2022 року №1809 «Про референтне ціноутворення на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 19 жовтня 2022 року за №1271/38607.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-viznannya-takimi-sho-vtratil-chinnist-nakaziv-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-vid-18-serpnya-2014-roku-574-ta-vid-05-zhovtnya-2022-roku-1809>.

25.12.2025 на громадське обговорення винесено проект Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (Cannabis) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування».

Проект Закону України «Про внесення зміни до пункту 2 розділу II «Прикінцеві та перехідні положення» Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (Cannabis) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування» (далі – законопроект) розроблено з метою вирішення питання ввезення на територію України зразків, стандартів для проведення лабораторного дослідження якості лікарських засобів вироблених (виготовлених) з рослинної субстанції канабісу.

У законопроекті передбачається внесення зміни до пункту 2 розділу II «Прикінцеві та перехідні положення» Закону України від 21 грудня 2023 р. №3528-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (Cannabis) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/proyekt-zakonu-ukrayini-pro-vnesennya-zmini-do-punktu-2-rozdilu-ii-prikincevi-ta-perehidni-polozhennya-zakonu-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-deyakih-zakoniv-ukrayini-shodo-derzhavnogo-regulyuvannya-obigu-roslin-rodu-konopli-cannabis-dlya-vikoristannya>

29.12.2025 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 15 січня 1996 р. №73 і від 14 вересня 2005 р. №902».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанов Кабінету Міністрів України від 15 січня 1996 р. №73 і від 14 вересня 2005 р. №902» (далі – проект постанови) розроблено з метою узгодження Положення про контроль за відповідністю імунобіологічних препаратів, що застосовуються в медичній практиці, вимогам державних та міжнародних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 15 січня 1996 р. №73, та Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14 вересня 2005 р. №902, з вимогами Закону України «Про адміністративну процедуру».

У проекті постанови пропонується внести зміни до Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14 вересня 2005 р. №902, та Положення про контроль за відповідністю імунобіологічних препаратів, що застосовуються в медичній практиці, вимогам державних та міжнародних стандартів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 15 січня 1996 р. №73.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/gromadske-obgovorennya-proyektu-postanovi-pro-vnesennya-zmin-do-postanov-kabinetu-ministriv-ukrayini-vid-15-sichnya-1996-r-73-i-vid-14-veresnya-2005-r-902>

29.12.2025 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку створення та управління Національним каталогом цін».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку створення та управління Національним каталогом цін» (далі – проект постанови) розроблено з метою забезпечення належного функціонування, ведення та технічного супроводу офіційного вебсайту «Національний каталог цін», а також удосконалення механізмів створення, управління та інформаційного наповнення Національного каталогу цін.

У проекті постанови пропонується викласти у новій редакції Порядок створення та управління Національним каталогом цін, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 4 квітня 2025 р. №439 «Деякі питання державного регулювання цін на лікарські засоби».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-poryadku-stvorennya-ta-upravlinnya-nacionalnim-katalogom-cin>

30.12.2025 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення зміни до пункту 1 постанови Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. №955».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення зміни до пункту 1 постанови Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. №955» (далі – проект постанови) розроблено з метою оптимізації ціноутворення під час формування Переліку лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації, а також удосконалення реімбурсації лікарських засобів (крім препаратів інсуліну) та медичних виробів за програмою медичних гарантій.

У проекті постанови пропонується внести зміну у постанову Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. №955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби та медичні вироби» в частині роздрібної надбавки для лікарських засобів, закупівельна ціна яких становить більше ніж 1000 грн, становить 10%, у той час як згідно з підпунктом 5 пункту 1 цієї ж постанови така надбавка становить 15% і не залежить від оптово-відпускної ціни на торговельну назву лікарського засобу.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmini-do-punktu-1-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-vid-17-zhovtnya-2008-r-955-2>

02.01.2026 на громадське обговорення винесено доопрацьований проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України» (далі – проект акта) розроблено на виконання абзацу третього пункту 3 розділу II «Прикінцеві та перехідні положення» Закону України від 05 грудня 2024 року №4122-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, врегулювання інших питань у сфері охорони здоров'я» (далі – Закон №4122-IX), пунктів 229 – 231 Плану заходів з виконання Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 жовтня 2017 року №1106, та з метою удосконалення регулювання виробництва та обігу дієтичних добавок, харчових продуктів до яких додано вітаміни та мінеральні речовини та виконання зобов'язань України у сфері європейської інтеграції.

У проекті акта передбачено внесення змін до:

- Гігієнічних вимог до дієтичних добавок, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19 грудня 2013 року №1114, зареєстрованих у Міністерстві юстиції України 27 грудня 2013 року за №2231/24763;

- Вимог до тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 15 травня 2020 року №1145, зареєстрованих у Міністерстві юстиції України 04 серпня 2020 року за №745/35028;

- Правил додавання вітамінів, мінеральних речовин та деяких інших речовин до харчових продуктів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 16 липня 2020 року №1613, зареєстрованих у Міністерстві юстиції України 16 вересня 2020 року за №891/35174;

- Вимог до харчових добавок, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України 08 січня 2024 року №45, зареєстрованих у Міністерстві юстиції України 23 січня 2024 року за №120/41465.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-doopracovanogo-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-zmin-do-deyakih-normativno-pravovih-aktiv-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-2>

05.01.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України щодо окремих питань післядипломної освіти у сфері охорони здоров'я».

Метою прийняття проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України щодо окремих питань післядипломної освіти у сфері охорони здоров'я» (далі – проект наказу) є забезпечення підготовки лікарів-спеціалістів та інших професіоналів у сфері охорони здоров'я відповідно до потреб галузі охорони здоров'я та узгодження вимог нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України у сфері підготовки, професійної діяльності та атестації працівників сфери охорони здоров'я, а також удосконалення нормативного регулювання етапів проведення ліцензійного інтегрованого іспиту «Крок 3», включаючи заходи щодо забезпечення публічної безпеки та порядку під час його проведення.

У проекті наказу пропонується внести зміни до:

– Положення про інтернатуру, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22 червня 2021 року №1254, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 17 серпня 2021 року за №1081/36703 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 16 березня 2022 року №493);

– наказу Міністерства охорони здоров'я України від 25 липня 2023 року №1347 «Про затвердження Переліку циклів спеціалізації та тематичного удосконалення за лікарськими та фармацевтичними спеціальностями», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 10 серпня 2023 року за №1362/40418;

– наказу Міністерства охорони здоров'я України від 23 січня 2024 року №112 «Про затвердження Переліку циклів спеціалізації та тематичного удосконалення за спеціальностями професіоналів у галузі охорони здоров'я у закладах охорони здоров'я та професіоналів з вищою немедичною освітою», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 30 січня 2024 року за №159/41504;

– Порядку проведення атестації працівників сфери охорони здоров'я, затвердженому наказом Міністерства охорони здоров'я України від 16 квітня 2025 року №650, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2025 року за №825/44231;

– Переліку професій (посад) працівників сфери охорони здоров'я, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05 липня 2025 року №1065 «Деякі питання підготовки та професійної діяльності за професіями у сфері охорони здоров'я», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 23 липня 2025 року за №1109/44515.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-deyakh-normativno-pravovih-aktiv-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-shodo-okremih-pitan-pislyadiplomnoyi-osviti-u-sferi-ohoroni-zdorov-ya>

06.01.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Хвороба Кавасаки»».

Міністерство охорони здоров'я відповідно до статті 141 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», абзацу п'ятнадцятого підпункту 10 пункту 4, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), пунктів 2.4 розділу II та 3.5 розділу III Методики розробки та впровадження медичних стандартів медичної допомоги на засадах доказової медицини,

затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 28 вересня 2012 року №751, зареєстрованої в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313, пропонує затвердити Стандарт медичної допомоги «Хвороба Кавасаки», що додається.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-prilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoyi-dopomogi-hvoroba-kavasaki>

13.01.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження уніфікованих форм актів, що складається за результатами проведення планових (позапланових) заходів державного нагляду (контролю) щодо додержання суб'єктами господарювання вимог ліцензійних умов провадження господарської діяльності із заготівлі та тестування донорської крові та компонентів крові незалежно від їх кінцевого призначення, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові та компонентів крові, призначених для трансфузії».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження уніфікованих форм актів, що складається за результатами проведення планових (позапланових) заходів державного нагляду (контролю) щодо додержання суб'єктами господарювання вимог ліцензійних умов провадження господарської діяльності із заготівлі та тестування донорської крові та компонентів крові незалежно від їх кінцевого призначення, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові та компонентів крові, призначених для трансфузії» (далі – проект акта) розроблено з метою затвердження уніфікованих форм актів, що складаються за результатами проведення планових та позапланових заходів державного нагляду (контролю) за додержанням суб'єктами господарювання вимог ліцензійних умов провадження господарської діяльності у сфері заготівлі, тестування, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові та компонентів крові.

У проекті акта пропонується затвердити:

уніфіковану форму Акта, що складається за результатами проведення планового (позапланового) заходу державного нагляду (контролю) щодо додержання суб'єктами господарювання вимог Ліцензійних умов провадження господарської діяльності із заготівлі та тестування донорської крові та компонентів крові незалежно від їх кінцевого призначення, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові та компонентів крові, призначених для трансфузії;

уніфіковану форму Акта, на підставі якого приймається рішення щодо припинення дії ліцензії повністю на право провадження господарської діяльності із заготівлі та тестування донорської крові та компонентів крові незалежно від їх кінцевого призначення, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові та компонентів крові, призначених для трансфузії.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-unifikovanih-form-aktiv-sho-skladayetsya-za-rezultatami-provedennya-planovih>.

14.01.2026 на громадське обговорення винесено доопрацьований проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Порядку проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, складу конкурсної комісії, вимог до кандидатів і критеріїв їх оцінювання».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Порядку проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, складу конкурсної комісії, вимог до кандидатів і критеріїв їх оцінювання» (далі – проект акта) розроблено з метою визначення механізму організації та проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, встановлення вимог до кандидатів на цю посаду і критеріїв їх оцінювання.

У проекті акта передбачено затвердження Порядку проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, складу конкурсної комісії, вимог до кандидатів і критеріїв їх оцінювання.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-doopracovanogo-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-provedennya-konkursu-z-obrannya-chleniv-nacionalnoyi-komisiyi-z-pitan-psihihnogo-zdorov-ya>.

16.01.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку здійснення фармакогляду».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку здійснення фармакогляду» (далі – проект акта) розроблено з метою забезпечення належного функціонування системи фармакогляду в Україні, з урахуванням рекомендацій щодо міжнародної гармонізації у сфері фармакогляду.

У проекті акта пропонується затвердити адаптований до законодавства Європейського Союзу Порядок здійснення фармакогляду, розроблений відповідно до чинного законодавства України, а також визнати таким, що втратив чинність, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року №898 «Про затвердження Порядку здійснення фармакогляду», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за №73/13340.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-moz-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-zdiysnennya-farmakonaglyadu>.

21.01.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Правил виробництва (виготовлення) та контролю якості лікарських засобів в аптеках».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Правил виробництва (виготовлення) та контролю якості лікарських засобів в аптеках» (далі – проект акта) розроблено з метою узгодження із Законом України від 21 грудня 2023 року №3528-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (Cannabis) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування», а також удосконалення процедури внутрішньоаптечного контролю за лікарськими засобами, що виготовлені із рослинної субстанції канабісу, за наявності сертифікату якості виробника та висновку лабораторного аналізу та контролю їх якості на відповідність вимогам специфікації якості методів контролю якості лікарського засобу або вимогам Державної фармакопеї України, виданого лабораторіями з контролю якості та безпеки лікарських засобів, атестованих відповідно до Порядку проведення галузевої атестації лабораторій з контролю якості та безпеки лікарських засобів затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 14 січня 2004 року №10, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 30 січня 2004 року за №130/8729.

У проекті акта передбачено затвердження змін до Правил виробництва (виготовлення) та контролю якості лікарських засобів в аптеках, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17 жовтня 2012 року №812, зареєстрованих у Міністерстві юстиції України 02 листопада 2012 року за №1846/22158.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-do-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-zmin-do-pravil-virobnictva-vigotvonnennya-ta-kontrolyu-yakosti-likarskih-zasobiv-v-aptekah>.

21.01.2026 на громадське обговорення винесено проект Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо вдосконалення окремих питань наукової та освітньої діяльності у сфері охорони здоров'я».

Проект Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо вдосконалення окремих питань наукової та освітньої діяльності у сфері охорони здоров'я» (далі – проект Закону) розроблено з метою вдосконалення окремих питань наукової та освітньої діяльності у сфері охорони здоров'я, зокрема, в частині забезпечення якості практичної (клінічної) підготовки здобувачів освіти та створення законодавчого підґрунтя для використання тіл померлих осіб, їх частин та анатомічних матеріалів для проведення наукових досліджень та навчання у сфері охорони здоров'я.

У проекті Закону пропонується внести комплексні зміни до чинного законодавства з метою врегулювання питань використання тіл померлих осіб, їх частин та анатомічних матеріалів для проведення наукових досліджень і навчання у сфері охорони здоров'я, шляхом:

доповнення Основ законодавства України про охорону здоров'я новою статтею 47-1;

внесення змін до статей 2, 6, 11, 16 – 18 та 22 Закону України «Про поховання та похоронну справу».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-zakonu-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-deyakih-zakonodavchih-aktiv-ukrayini-shodo-vdoskonalennya-okremih-pitan-naukovoyi-ta-osvitnoyi-diyalnosti-u-sferi-ohoroni-zdorov-ya-2>.

02.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань».

Міністерством охорони здоров'я України на громадське обговорення пропонується проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань» (далі – проект акта).

Проект акта розроблено відповідно до статті 7 Закону України від 04 квітня 1996 року №123/96-ВР «Про лікарські засоби» з метою розширення участі закладів вищої освіти медичного профілю до проведення клінічних випробувань.

У проекті акта передбачено затвердження Змін до Порядку проведення клінічних випробувань лікарських засобів та експертизи матеріалів клінічних випробувань, затвердженого наказом МОЗ України від 23 вересня 2009 року №690, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1010/17026 (у редакції наказу МОЗ України від 12 липня 2012 року №523), в яких зазначено:

– клінічні випробування лікарських засобів проводяться у ЛПЗ, які є університетськими клініками та лікарнями, клініками чи лікувальнодіагностичними підрозділами наукових установ медичного спрямування або клінічними базами закладів освіти у сфері охорони здоров'я, перелік яких визначається МОЗ;

– вибір дослідників та ЛПЗ з числа університетських клінік, лікувальнодіагностичних підрозділів наукових установ медичного спрямування або клінічних баз закладів освіти у сфері охорони здоров'я покладається на спонсора клінічного випробування.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-zmin-do-poryadku-provedennya-kliničnih-viprobuvan-likarskih-zasobiv-ta-ekspertizi-materialiv-kliničnih-viprobuvan-3>.

02.02.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики».

Міністерство охорони здоров'я України з метою забезпечення вивчення та врахування думки громадськості, дотримання вимог абзацу другого пункту 12 Порядку проведення консультацій з громадськістю з питань формування та реалізації державної політики, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 03 листопада 2010 року №996, винесло на офіційному вебсайті МОЗ проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики» (далі – проект постанови).

Проект постанови розроблено з метою надання права на отримання пільг учасниками бойових дій, які передбачені у Законі України «Про статус ветеранів війни, гарантії їх соціального захисту», а також узгодження номенклатури медичних спеціальностей, які підлягають ліцензуванню з вимогами, передбаченими наказом Міністерства охорони здоров'я України від 16 квітня 2025 року №650 «Про затвердження Порядку проведення атестації працівників сфери охорони здоров'я та внесення змін до деяких наказів Міністерства охорони здоров'я України», зареєстрованим у Міністерстві юстиції України 28 травня 2025 року за №824/44230.

У проекті постанови пропонується внести зміни до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 2 березня 2016 року №285.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-ynesennya-zmin-do-licenzijnih-umov-provadjhennya-gospodarskoyi-diyalnosti-z-medichnoyi-praktiki-2>.

05.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання такими, що втратили чинність, наказів Міністерства охорони здоров'я України від 18 серпня 2014 року №574 та від 05 жовтня 2022 року №1809».

Міністерством охорони здоров'я України на громадське обговорення пропонується проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання такими, що втратили чинність, наказів Міністерства охорони здоров'я України від 18 серпня 2014 року №574 та від 05 жовтня 2022 року №1809» (далі – проект акта).

Проект акта розроблено Міністерством охорони здоров'я України розроблено з метою узгодження нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України з вимогами законодавства України.

У проекті наказу пропонується визнати такими, що втратили чинність, накази Міністерства охорони здоров'я України від 18 серпня 2014 року №574 «Про затвердження Положення про перелік задекларованих оптово-відпускних цін на лікарські засоби, порядок внесення до нього змін та форми декларації зміни оптово-відпускної ціни на лікарський засіб», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 09 вересня 2014 року за №1097/25874, та від 05 жовтня 2022 року №1809 «Про референтне ціноутворення на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти», зареєстрований у Міністерстві юстиції України 19 жовтня 2022 року за №1271/38607.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-viznannya-takimi-sho-vtratali-chinnist-nakaziv-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-vid-18-serpnja-2014-roku-574-ta-vid-05-zhovtnja-2022-roku-1809-2>.

16.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Порядку ведення Реєстру медичних висновків в електронній системі охорони здоров'я».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Порядку ведення Реєстру медичних висновків в електронній системі охорони здоров'я та розділу V Порядку формування медичних висновків про тимчасову непрацездатність в Реєстрі медичних висновків в електронній системі охорони здоров'я» (далі – проект акта) розроблено на виконання пункту б1 Порядку призначення і виплати державної допомоги сім'ям з дітьми, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2001 року №1751, та з метою удосконалення електронної взаємодії Реєстру медичних висновків в електронній системі охорони здоров'я з іншими державними електронними інформаційними ресурсами.

У проекті акта пропонується затвердити зміни до:

- Порядку ведення Реєстру медичних висновків в електронній системі охорони здоров'я, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 18 вересня 2020 року №2136, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 30 вересня 2020 року за №952/35235;

- Порядку формування медичних висновків про тимчасову непрацездатність у Реєстрі медичних висновків в електронній системі охорони здоров'я, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 01 червня 2021 року №1066, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 02 червня 2021 року за №728/36350.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-zmin-do-poryadku-vedennya-reyestru-medichnih-visnovkiv-v-elektronnij-sistemi-ohoroni-zdorov-ya>.

16.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку діяльності саморегульованих організацій у сфері психічного здоров'я».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Порядку діяльності саморегульованих організацій у сфері психічного здоров'я» (далі – проект акта) розроблено з метою визначення засад діяльності саморегульованих організацій у сфері психічного здоров'я (далі – СРО), встановлення процедури їх реєстрації Національною комісією з питань психічного здоров'я (далі – Національна комісія), вимог до СРО, їх функцій, прав та обов'язків, а також забезпечення прозорості та професійної доброчесності системи саморегулювання у сфері психічного здоров'я.

У проекті акта пропонується затвердити Порядок діяльності саморегульованих організацій у сфері психічного здоров'я, яким:

- визначити загальні засади діяльності СРО;
- установити вимоги до внутрішніх документів СРО, у тому числі щодо врегулювання питань членства, етичних норм, дисциплінарної відповідальності їх членів, діяльності органів з питань етики й контролю за діяльністю посадових осіб та органів управління;
- визначити механізм подання та перевірки документів для реєстрації СРО в Державному реєстрі СРО;
- визначити випадки призупинення та припинення реєстрації юридичної особи як СРО;
- закріпити вимоги до прозорості діяльності СРО, ведення реєстру своїх членів, розкриття інформації на вебсайті та публікації передбачених відомостей;
- визначити положення щодо взаємодії СРО із закладами освіти та Національною комісією щодо оцінювання освітніх програм і професійних стандартів у сфері психічного здоров'я.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-diyalnosti-samoregulivnih-organizacij-u-sferi-psihichnogo-zdorov-ya>.

17.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Деякі питання розробки галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Деякі питання розробки галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я» (далі – проект акта) розроблено на виконання статті 141 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» з метою врегулювання питання розроблення, взаємодії галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я, контролю за їх додержанням, моніторингу їх впровадження для забезпечення прав пацієнтів на отримання медичної допомоги у необхідному обсязі і належної якості з подальшим підвищенням ефективності роботи закладів охорони здоров'я та гарантування доступності та раціонального використання в державі ефективних та безпечних лікарських засобів належної якості.

У проекті акта пропонується затвердити:

- Порядок розробки галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я на засадах доказової медицини;
- Положення про перелік галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я;
- Методику розробки, впровадження, перегляду та оновлення табеля матеріально-технічного оснащення медичною технікою та медичними виробами закладів охорони здоров'я;

- Методику розробки системи індикаторів якості медичної/реабілітаційної допомоги;

- Методику розробки та впровадження стандартів медичної та реабілітаційної допомоги на засадах доказової медицини;

- Методику створення лікарського формуляра;

- Положення про мультидисциплінарну робочу групу з розробки, перегляду та оновлення табеля матеріально-технічного оснащення закладів охорони здоров'я.

Також у проекті акта передбачено визнання такими, що втратили чинність:

- наказу Міністерства охорони здоров'я від 22 липня 2009 року №529 «Про створення формулярної системи забезпечення лікарськими засобами закладів охорони здоров'я», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 жовтня 2009 року за №1003/17019;

- наказу Міністерства охорони здоров'я від 28 вересня 2012 року №751 «Про створення та впровадження медико-технологічних документів зі стандартизації медичної допомоги в системі Міністерства охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 року за №2001/22313.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-deyaki-pitannya-rozrobki-galuzevih-standartiv-u-sferi-ohoroni-zdorov-ya>.

19.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Суїцидальна поведінка».

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Суїцидальна поведінка» (далі – проект акта).

Проект акта розроблений на основі сучасних принципів доказової медицини. Суїцидальна поведінка часто виникає не лише в контексті психічних розладів, а і психосоціальних криз або недостатньої соціальної та міжособистісної підтримки. Водночас значна частина осіб, які вчиняють самогубство, не звертається по допомогу, що вказує на важливість системного виявлення ризиків у межах первинної медичної допомоги та інших точок контакту з системою охорони здоров'я. Увага щодо ознак суїцидальної поведінки та впровадження раннього скринінгу сприяє своєчасному виявленню осіб із суїцидальною поведінкою та знижує кількість спроб та завершених самогубств завдяки своєчасному наданню необхідної допомоги.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-prilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoi-dopomogi-suyicidalna-povedinka>.

19.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Діагностика та лікування хвороби Паркінсона».

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Діагностика та лікування хвороби Паркінсона» (далі – проект акта).

Рання діагностика та початок лікування пацієнтів із хворобою Паркінсона сприяють попередженню та відтермінуванню порушення працездатності, появи ознак інвалідності, розвитку невідкладних станів та передчасної смерті пацієнтів. Завдяки розширенню масштабів просвітницьких заходів щодо хвороби Паркінсона за останні роки в Україні та багатьох інших країнах світу було зафіксовано поліпшення діагностики, що призвело до збільшення первинної захворюваності та поширеності, а також до скорочення діагностичної затримки між появою симптомів і встановленням діагнозу.

Обізнаність лікарів різних спеціальностей щодо основних факторів ризику та клінічних проявів хвороби Паркінсона сприяє ранньому виявленню та направленню пацієнта до закладів охорони здоров'я, що надають спеціалізовану медичну допомогу пацієнтам з хворобою Паркінсона, з метою підвищення якості життя пацієнтів.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-prilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoyi-dopomogi-diaagnostika-ta-likuvannya-hvorobi-parkinsona>

19.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до Правил виробництва (виготовлення) та контролю якості лікарських засобів в аптеках».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення змін наказу Міністерства охорони здоров'я України від 22 січня 2018 року №109» (далі – проект наказу) розроблено з метою вдосконалення нормативного регулювання, підвищення правової визначеності та ефективності застосування наказу, встановлення чітких та єдиних вимог до проведення заходів державного контролю у сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

У проекті наказу передбачено внести зміни до уніфікованої форми акта, виклавши її в новій редакції.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-do-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-zmin-do-pravil-virobnictva-vigotovlennya-ta-kontrolyu-yakosti-likarskih-zasobiv-v-aptekah-2>

19.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Уніфікованого клінічного протоколу первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Карцинома з клітин Меркеля».

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Уніфікованого клінічного протоколу первинної та спеціалізованої медичної допомоги «Карцинома з клітин Меркеля» (далі – проект акта).

Проект акта розроблено на основі сучасних принципів доказової медицини з метою покращення результатів надання медичної допомоги особам, які хворіють на карциному з клітин Меркеля (далі – ККМ) та створення єдиної комплексної, ефективної системи надання медичної допомоги та, за необхідності, паліативної та симптоматичної допомоги пацієнтам з ККМ. Заходи зі своєчасного виявлення цього захворювання та адекватного лікування дозволяють суттєво покращити результати лікування пацієнтів з ККМ, а також раціонально розподілити та оптимізувати витрати, пов'язані з його проведенням.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-prilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-unifikovanogo-klinichnogo-protokolu-pervinnoi-ta-specializovanoyi-medichnoyi-dopomogi-karcinoma-z-klitin-merkelya>

19.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Низькорослість».

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Низькорослість» (далі – проект акта).

Проект акта розроблено на основі сучасних принципів доказової медицини з метою покращення результатів надання медичної допомоги дітям з низькорослістю. Діагностичні заходи спрямовано на своєчасне виявлення лікарем-педіатром, лікарем загальної практики-сімейним лікарем, лікарем-ендокринологом дитячим чи іншим фахівцем дітей із порушенням зростання для обстеження надалі з метою з'ясування причини затримки росту чи низькорослості та за наявності показань призначення відповідного лікування. Своєчасне виявлення причини затримки росту та низькорослості дитини у разі призначення обґрунтованого лікування сприяє досягненню нормального дорослого зросту та поліпшенню якості життя дитини.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-prilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoyi-dopomogi-nizkoroslist>

20.02.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Програми розвитку кадрових ресурсів у системі психічного здоров'я на 2027 – 2031 роки».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Програми розвитку кадрових ресурсів у системі психічного здоров'я на 2027- 2031 роки» (далі – проект постанови) розроблено з метою визначення основних завдань та заходів, які є необхідними для розвитку надалі та належного управління кадровими ресурсами в системі охорони психічного здоров'я задля забезпечення виконання ними функцій, спрямованих на збереження і відновлення психічних функцій, профілактику психічних розладів, інших проблем, що стосуються психічного здоров'я, оптимальної працездатності та соціальної активності, досягнення і підтримання психологічного благополуччя людини в Україні.

У проекті постанови передбачається затвердження Програми, додатком до якої є Завдання і заходи з виконання Програми.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-zatverdzhennya-programi-rozvitku-kadrovih-resursiv-u-sistemi-psihichnogo-zdorov-ya-na-2027-2031-roki>

20.02.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення зміни у додаток до постанови Кабінету Міністрів України від 5 січня 2011 р. №19».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення зміни у додаток до постанови Кабінету Міністрів України від 5 січня 2011 р. №19» (далі – проект постанови) розроблено з метою створення умов для збільшення виробництва конкурентоспроможної вітчизняної продукції та для життєво необхідних та соціально важливих якісних, безпечних та фінансово доступних ліків для населення країни шляхом встановлення квоти на отримання спирту етилового, що використовується для виробництва лікарських засобів та відпускається суб'єктам підприємницької діяльності (виробникам лікарських засобів) в межах встановлених квот за ставкою акцизного податку в розмірі 0 гривень за 1 літр.

У проекті постанови передбачено внесення змін у додаток до постанови Кабінету Міністрів України від 5 січня 2011 р. №19 шляхом збільшення щорічних квот на відвантаження суб'єктам підприємницької діяльності спирту етилового, що використовується для виробництва лікарських засобів (у тому числі компонентів крові та виготовлених з них препаратів), крім лікарських засобів у вигляді бальзамів і еліксирів,

за ставкою акцизного податку в розмірі 0 гривень за 1 літр 100-відсоткового спирту етилового та виключення / включення суб'єктів господарювання із переліку суб'єктів підприємницької діяльності.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmini-u-dodatok-do-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-vid-5-sichnya-2011-r-19>.

20.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства внутрішніх справ України, Міністерства охорони здоров'я України, Офісу Генерального прокурора «Про внесення змін до наказу Міністерства внутрішніх справ України, Міністерства охорони здоров'я України, Офісу Генерального прокурора від 09 березня 2022 року №177/450/46».

Метою прийняття проекту наказу Міністерства внутрішніх справ України, Міністерства охорони здоров'я України, Офісу Генерального прокурора “Про внесення змін до наказу Міністерства внутрішніх справ України, Міністерства охорони здоров'я України, Офісу Генерального прокурора від 09 березня 2022 року №177/450/46” (далі – проект акта) є удосконалення правового регулювання взаємодії між органами та підрозділами Національної поліції України, закладами охорони здоров'я та органами прокуратури України при встановленні факту смерті людини під час дії воєнного стану на території України.

Прийняття проекту акта сприятиме підвищенню ефективності та уніфікації процедур встановлення факту смерті, забезпеченню процесуальної законності під час проведення судово-медичних експертиз, а також підвищенню рівня безпеки працівників, залучених до відповідних заходів.

У проекті акта пропонується викласти Порядок взаємодії між органами та підрозділами Національної поліції України, закладами охорони здоров'я та органами прокуратури України під час встановлення факту смерті людини під час дії воєнного стану на території України в новій редакції.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-vnutrishnih-sprav-ukrayini-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-ofisu-generalnogo-prokurora-pro-vnesennya-zmin-do-nakazu-ministerstva-vnutrishnih-sprav-ukrayini-2>.

23.02.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 3 листопада 2021 р. №1268».

Проект постанови Кабінету Міністрів України “Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 3 листопада 2021 р. №1268” (далі – проект постанови) розроблено з метою удосконалення організації реабілітаційних послуг.

У проекті постанови передбачено внесення змін у Порядок організації надання реабілітаційної допомоги у сфері охорони здоров'я (у тому числі у Додаток 2 до цього Порядку), у Типове положення про реабілітаційне відділення, підрозділ та у Типове положення про мультидисциплінарну реабілітаційну команду, затверджені постановою Кабінету Міністрів України від 3 листопада 2021 р. №1268 “Питання організації реабілітації у сфері охорони здоров'я”. Ці зміни пропонують удосконалити підходи до реабілітаційної допомоги пацієнтам з ампутацією, закріпити визначення нових термінів, створити підґрунтя для можливості формування направлень фахівцями з реабілітації.

Також у проекті постанови пропонується продовження п'ятирічного перехідного періоду для отримання професійної кваліфікації “Терапевт мови і мовлення” та запровадження перехідного періоду для отримання професійної кваліфікації “Протезист-ортезист”.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-vid-3-listopada-2021-r-1268>.

24.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Бойова травма ока».

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Бойова травма ока».

Метою Стандарту медичної допомоги «Бойова травма ока» є оптимізація системи діагностики, реконструктивного лікування травми органа зору, зокрема механічних пошкоджень очного яблука внаслідок бойової вибухової травми. Лікарі різних спеціальностей, які надають медичну допомогу в польових умовах, мають бути обізнані щодо основних клінічних проявів бойової травми органа зору з метою їх ранньої діагностики, надання першої медичної допомоги та призначення раціонального лікування пораненим для запобігання розвитку ускладнень.

Раннє виявлення ушкоджень ока є важливим для покращення результатів лікування та своєчасного лікування всіх ушкоджень, що загрожують зору, аби пацієнт міг отримати допомогу лікаря-офтальмолога за можливості протягом 24 годин у будь-якому місці під час евакуації.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoyi-dopomogi-bojova-travma-oka>.

24.02.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання організації роботи з неідентифікованими тілами (останками) загиблих (померлих) осіб та формування міжвідомчих команд».

Метою прийняття проекту постанови Кабінету Міністрів України “Деякі питання організації роботи з неідентифікованими тілами (останками) загиблих (померлих) осіб та формування міжвідомчих команд” (далі – проект акта) є удосконалення організації міжвідомчої взаємодії під час проведення оглядів та судово-медичних експертиз неідентифікованих тіл (останків) загиблих (померлих) осіб, забезпечення єдиного підходу до документування, фіксації та збереження ідентифікаційно значущої інформації в умовах здійснення репатріаційних заходів.

У проекті акта пропонується затвердити Положення про міжвідомчі регіональні команди з проведення оглядів та судово-медичних експертиз (досліджень) неідентифікованих тіл (останків) загиблих (померлих) осіб, Порядок міжвідомчої взаємодії та проведення огляду та судово-медичної експертизи (дослідження) неідентифікованих тіл (останків) загиблих (померлих) осіб та Примірний перелік оснащення міжвідомчих регіональних команд.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-devaki-pitannya-organizaciyi-roboti-z-neidentifikovanimi-tilami-ostankami-zagiblih-pomerlih-osib-ta-formuvannya-mizhvidomchih-komand>.

25.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Державних санітарно-протиепідемічних правил та норм «Організація та проведення очищення і дезінфекції поверхонь у закладах охорони здоров'я» та Змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України».

Метою прийняття проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Державних санітарно-протиепідемічних правил та норм «Організація та проведення очищення і дезінфекції поверхонь у закладах охорони здоров'я» та Змін до деяких нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України» та Змін до деяких нормативно-правових актів» (далі – проект акта) є встановлення єдиних, обов'язкових для застосування всіма закладами охорони здоров'я та фізичними особами – підприємцями, які зареєстровані в установленому законом порядку та одержали ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики вимог до організації та проведення очищення і дезінфекції поверхонь, з метою зниження ризиків інфекцій, пов'язаних з наданням медичної допомоги.

У проекті акта впроваджуються сучасні санітарно-протиепідемічні норми і правила щодо організації та проведення очищення і дезінфекції поверхонь у ЗОЗ та ФОП, а саме: визначаються вимоги до планування клінінгу залежно від категорії приміщення, рівня інфекційного ризику та виду діяльності; встановлюються вимоги до маркування та використання інвентарю, засобів індивідуального захисту персоналу, методів, кратності та послідовності виконання клінінгових процедур.

Також встановлюються обов'язкові вимоги до оцінки ризиків забруднення, класифікації поверхонь за пріоритетністю, системи кольорового кодування, а також контролю якості клінінгу і навчання персоналу, що виконує клінінгові функції. У проекті акта врегульовано підходи до дезінфекції та прання мопів і серветок відповідно до міжнародних стандартів.

У проекті акта вносяться зміни до деяких нормативно-правових актів Міністерства охорони здоров'я України з метою їхнього узгодження з положеннями проекту акта.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-derzhavnih-sanitarno-protiepidemichnih-pravil-ta-norm>.

27.02.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження критеріїв оцінювання рівня ризику при здійсненні генетично-інженерної діяльності в замкненій системі».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження критеріїв оцінювання рівня ризику при здійсненні генетично-інженерної діяльності в замкненій системі» (далі – проект акта) розроблено з метою вжиття всіх належних заходів суб'єктом генетично-інженерної діяльності для уникнення негативного впливу на здоров'я людини та навколишнє природне середовище, який може виникнути внаслідок використання генетично модифікованого організму (далі – ГМО) у замкнутих системах.

У проекті акта передбачено затвердження Критеріїв оцінювання рівня ризику при здійсненні генетично-інженерної діяльності в замкненій системі.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyekt-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-zatverdzhennya-kriteriyiv-ocinyuvannya-rivnya-riziku-pri-zdiisnenni-genetichno-inzhenernoyi-diyalnosti-v-zamknenij-sistemi-2>.

27.02.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Трансплантація гемопоетичних стовбурових клітин у дорослих та дітей».

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Трансплантація гемопоетичних стовбурових клітин у дорослих та дітей».

Проект наказу розроблено з метою забезпечення надання якісної, безперервної та ефективної реабілітаційної допомоги на всіх етапах пацієнтам з ампутаціями кінцівок у дорослих та дітей в Україні з урахуванням сучасних міжнародних рекомендацій.

Проект Стандарту медичної допомоги «Трансплантація гемопоетичних стовбурових клітин у дорослих та дітей» розроблено на основі Клінічної настанови, заснованої на доказах «Трансплантація гемопоетичних стовбурових клітин», яка ґрунтується на принципах доказової медицини з урахуванням сучасних міжнародних рекомендацій.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoyi-dopomogi-transplantaciya-gemopoetichnih-stovburovih-klitin-u-doroslih-ta-ditej>.

02.03.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження змін до Порядку, умов та строків розроблення і проведення єдиного державного кваліфікаційного іспиту та критеріїв оцінювання результатів та Методики розрахунку вартості розробки та проведення єдиного державного кваліфікаційного іспиту».

Метою розроблення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження змін до Порядку, умов та строків розроблення і проведення єдиного державного кваліфікаційного іспиту та критеріїв оцінювання результатів та Методики розрахунку вартості розробки та проведення єдиного державного кваліфікаційного іспиту» (далі – проект наказу) є визначення механізму організації та проведення тестових компонентів єдиного державного кваліфікаційного іспиту для здобувачів освіти з особливими освітніми потребами з урахуванням їх індивідуальних особливостей та узгодженн норм деяких наказів Міністерства охорони здоров'я України із чинним законодавством.

У проекті наказу пропонується:

- доповнити Порядок, умови та строки розроблення і проведення єдиного державного кваліфікаційного іспиту та критеріїв оцінювання результатів, затверджені наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19 лютого 2019 року №419, зареєстровані в Міністерстві юстиції України 20 березня 2019 року за №279/33250, переліком особливих (спеціальних) умов, що створюються для здобувачів з особливими освітніми потребами під час складання ними тестових компонентів ЄДКІ, що містить категорію осіб з особливими освітніми потребами, описом особливих (спеціальних) умов, що створюються для кожної категорії осіб;
- встановити єдині підстави для створення особливих (спеціальних) умов для здобувачів з особливими освітніми потребами під час складання ними ЄДКІ;
- внести зміни до окремих формулювань чинних норм процедури організації та проведення тестових компонентів ЄДКІ;
- узгодити із чинним законодавством окремі норми Методики розрахунку вартості розробки та проведення єдиного державного кваліфікаційного іспиту, затвердженої наказом Міністерства охорони здоров'я України від 19 жовтня 2018 року №1883, зареєстрованої в Міністерстві юстиції України 27 грудня 2018 року за №1486/32938.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-zmin-do-poryadku-umov-ta-strokiv-rozroblennya-i-provedennya-yedinogo-derzhavnogo-kvalifikacijnogo-ispitu-ta-kriteriyiv-ocinyuvannya>.

03.03.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерство охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку організації роботи суб'єктів системи крові щодо залучення населення до добровільного безоплатного донорства крові та компонентів крові».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку організації роботи суб'єктів системи крові щодо залучення населення до добровільного безоплатного донорства крові та компонентів крові» (далі – проект акта) розроблено з метою заохочення та популяризації добровільного безоплатного донорства крові та компонентів крові.

У проекті акта пропонується затвердити Порядок організації роботи суб'єктів системи крові щодо залучення населення до добровільного безоплатного донорства крові та компонентів крові.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-organizaciyi-roboti-sub-yektiv-sistemi-krovi-shodo-zaluchennya-naselelnya>.

04.03.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку організації надання перинатальної та неонатальної допомоги».

Проект акта розроблено на виконання частини дев'ятої статті 33, статті 58 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», підпункту 3 пункту 26 Операційного плану заходів з реалізації у 2025 – 2027 роках Стратегії розвитку системи охорони здоров'я на період до 2030 року, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 17 січня 2025 року №34-р, пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року №267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року №90), з метою забезпечення безперервного, якісного та безпечного ведення вагітності, пологів, післяпологового періоду, надання медичної допомоги новонародженим відповідно до галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я.

У проекті акта встановлюється уніфікована структура організації перинатальної допомоги на всіх рівнях надання медичних послуг та регламентується функціональна взаємодія між закладами різних рівнів, формуються чіткі вимоги до маршрутів пацієнтів, умов переведення та взаємної відповідальності між надавачами медичних послуг. Такий підхід дозволяє уникнути дублювання функцій, покращити надання медичної допомоги, а також підвищити ефективність використання ресурсів системи охорони здоров'я.

Запровадження проекту акта забезпечить стандартизовану координацію між закладами охорони здоров'я, підвищить керованість процесів надання перинатальної допомоги та забезпечить оперативне реагування на випадки ускладнень.

У проекті акта формується цілісна нормативна основа для удосконалення перинатальної допомоги відповідно до принципів безпечної, доказової та орієнтованої на пацієнта медицини та передбачає впровадження обов'язкових індикаторів якості, механізмів моніторингу їх досягнення та забезпечення дотримання галузевих стандартів у сфері охорони здоров'я. Такий підхід дозволяє зосередитися не лише на моменті пологів, а на комплексному довгостроковому результаті – здоровій дитині та здоровій матері.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-organizaciyi-nadannya-perinatalnoi-ta-neonatalnoi-dopomogi>

04.03.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Сказ».

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Стандарту медичної допомоги «Сказ» (далі – проект акта).

Сказ – це гостре вірусне зоонозне захворювання, яке після розвитку клінічних симптомів у практично 100% випадків завершується летально. У зв'язку із цим ключовим принципом медичної допомоги є запобігання розвитку захворювання шляхом своєчасної та повної постконтактної профілактики. Профілактика є єдиним ефективним методом захисту людини від сказу. Надання антирабічної допомоги населенню, включно з проведенням постконтактної профілактики сказу, організовується як безперервний комплекс заходів первинної, екстреної та спеціалізованої медичної допомоги, спрямований на своєчасне виявлення ризику експозиції вірусу сказу, невідкладне надання допомоги постраждалим та запобігання розвитку клінічного захворювання. Антирабічна допомога надається особам, які зазнали укусів, подряпин, ослинення ссавцями або інших контактів, що створюють ризик інюкаляції вірусу сказу, незалежно від місця проживання / реєстрації, громадянства, соціального статусу, працевлаштування чи інших адміністративних обставин.

Лікування клінічно маніфестного сказу у людини здійснюється переважно у стаціонарних умовах лікарями за спеціальністю «Інфекційні хвороби» із залученням лікарів за спеціальністю «Анестезіологія» (за потреби інтенсивної терапії / респіраторної підтримки), а також інших спеціалістів відповідно до клінічної ситуації.

Клінічне ведення пацієнта зі сказом включає паліативну та симптоматичну терапію, інфекційний контроль і заходи біобезпеки, оцінку ризиків професійної експозиції та, за потреби, організацію постконтактної профілактики сказу для персоналу.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-prilyudnennya-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-standartu-medichnoyi-dopomogi-skaz>

06.03.2026 на громадське обговорення винесено проект Закону України «Про внесення змін до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори».

Проект Закону України «Про внесення змін до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»» (далі – проект акта) розроблено з метою нормативного врегулювання питання запровадження системи раннього оповіщення про нові психоактивні речовини, що відповідає заходу 5 стратегічного результату 4.5 розділу IV Дорожньої карти з питань верховенства права, схваленої розпорядженням Кабінету Міністрів України від 14 травня 2025 року №475-р.

У проекті акта вносяться зміни до статей 1 та 5 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» щодо статті 1 доповнити термінами: «нова психоактивна речовина», «психоактивна речовина» та «система раннього оповіщення про нові психоактивні речовини»; частини першої статті 5 доповнити абзацами, що визначають повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері обігу наркотичних засобів, психоактивних речовин, їх аналогів і прекурсорів, протидії їх незаконному обігу.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-zakonu-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-zakonu-ukrayini-pro-narkotichni-zasobi-psihotropni-rechovini-i-prekursori>

06.03.2026 на громадське обговорення винесено доопрацьований проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку надання медичної та/або реабілітаційної допомоги із застосуванням телемедицини».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку надання медичної та/або реабілітаційної допомоги із застосуванням телемедицини» (далі – проект акта) розроблено з метою надання медичної та/або реабілітаційної допомоги із застосуванням телемедицини для покращення якості та доступності цієї допомоги шляхом використання інформаційно-комунікаційних технологій та інших цифрових інструментів.

У проекті акта пропонується затвердити Порядок надання медичної та/або реабілітаційної допомоги із застосуванням телемедицини, а також визнати таким, що втратив чинність, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 19 жовтня 2015 року №681 «Про затвердження нормативних документів щодо застосування телемедицини у сфері охорони здоров'я», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 09 листопада 2015 року за №1400/27845.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-doopracovanogo-proyektu-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-nadannya-medichnoyi-ta-abo-reabilitacijnoyi-dopomogi-iz-zastosuvannyam-telemedicini-3>

09.03.2026 на громадське обговорення винесено проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 01 серпня 2000 року №88».

Проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 01 серпня 2000 року №188» (далі – проект наказу) розроблено з метою впорядкування питання обігу нових речовин, які внесено до Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 06 травня 2000 року №770 (далі – Перелік), шляхом визначення невеликих, великих та особливо великих розмірів, які знаходяться у незаконному обігу та за які наступає адміністративна або кримінальна відповідальність.

У проекті наказу пропонується затвердити Зміни до таблиць невеликих, великих та особливо великих розмірів наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, які знаходяться у незаконному обігу, що дасть змогу правоохоронним органам та судам кваліфікувати протиправні дії осіб, визнаних винними у скоєнні злочинів у сфері незаконного обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/proyekt-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-pro-zatverdzhenniam-zmin-do-nakazu-ministerstva-ohoroni-zdorov-ya-ukrayini-vid-01-serpnya-2000-roku-188-2>

09.03.2026 на громадське обговорення винесено доопрацьований проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Порядку проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, складу конкурсної комісії, вимог до кандидатів і критеріїв їх оцінювання».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Порядку проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, складу конкурсної комісії, вимог до кандидатів і критеріїв їх оцінювання» (далі – проект акта) розроблено з метою визначення механізму організації та проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, встановлення вимог до кандидатів на цю посаду і критеріїв їх оцінювання.

У проекті акта передбачено затвердження Порядку проведення конкурсу з обрання членів Національної комісії з питань психічного здоров'я, складу конкурсної комісії, вимог до кандидатів і критеріїв їх оцінювання.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-doopracovanogo-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-zatverdzhennya-poryadku-provedennya-konkursu-z-obrannya-chleniv-nacionalnoyi-komisiyi-z-pitan-psihichnogo-zdorov-ya-2>

10.03.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку функціонування електронної системи охорони здоров'я».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку функціонування електронної системи охорони здоров'я» (далі – проект акта) розроблено з метою забезпечення здійснення реєстрації пацієнта в електронній системі охорони здоров'я, який ідентифікований як іноземець або особа без громадянства на підставі паспортного документа іноземця.

У проекті акта пропонується внесення змін до Порядку функціонування електронної системи охорони здоров'я в частині можливості реєстрації пацієнтів та оновлення відомостей про пацієнтів у Реєстрах центральної бази даних ЕСОЗ, які ідентифіковані як іноземці на підставі документів іноземного зразка, що посвідчують особу.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-poryadku-funkcionuvannya-elektronnoyi-sistemi-ohoroni-zdorov-ya-2>

10.03.2026 на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 3 березня 2023 р. №185».

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 3 березня 2023 р. №185» (далі – проект акта) розроблено у зв'язку з прийняттям Закону України від 5 листопада 2025 року №4683-IX “Про внесення змін до Закону України “Про загальнообов'язкове державне соціальне страхування” щодо удосконалення порядку видачі, продовження та контролю за обґрунтованістю видачі листків непрацездатності та документів, що є підставою для їх формування” з метою узгодження нормативно-правових актів Кабінету Міністрів України із законодавчими змінами в частині удосконалення процедур формування медичних висновків про тимчасову непрацездатність, посилення державного контролю за обґрунтованістю видачі та продовження листків непрацездатності.

У проекті акта пропонується внести зміни до постанови Кабінету Міністрів України від 3 березня 2023 р. №185 «Про затвердження Порядку проведення особами, уповноваженими правлінням Пенсійного фонду України, перевірок обґрунтованості видачі та продовження листків непрацездатності».

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-postanovi-kabinetu-ministriv-ukrayini-vid-3-bereznya-2023-r-185>.

13.03.2026 на громадське обговорення винесено проект Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо імплементації норм європейського права у сфері транскордонного надання медичних послуг та координації систем соціального забезпечення у частині, що стосуються медичних послуг».

Міністерством охорони здоров'я України на громадське обговорення пропонується проект Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо імплементації норм європейського права у сфері транскордонного надання медичних послуг та координації систем соціального забезпечення у частині, що стосуються медичних послуг», розроблений з метою комплексного приведення законодавства України у сферах охорони здоров'я та соціального забезпечення до вимог Європейського Союзу в частині транскордонного надання медичних послуг та координації систем соціального забезпечення у частині, що стосуються медичних послуг.

Детальніше за посиланням:

<https://moz.gov.ua/uk/povidomlennya-pro-oprilyudnennya-proyektu-zakonu-ukrayini-pro-vnesennya-zmin-do-deyakih-zakonodavchih-aktiv-ukrayini-shodo-implementaciyi-norm-yevropejskogo-prava-u-sferi-transkordonnogo-nadannya-medichnih-poslug-ta-koordinaciyi-sistem>.

РОБОТА З МЕДІА

Миколаєць Ю. М. Медична звітність — 2025: нові терміни та перелік форм. Електронний журнал «Практика управління медичним закладом» №01/2026, січень.

Миколаєць Ю. М. Оформлення куточка споживача в закладі охорони здоров'я. Електронний журнал «Практика управління медичним закладом» №01/2026, січень.

Миколаєць Ю. М. Перевірки Держпраці та ДПС: що, коли та як? Електронний журнал «Головний бухгалтер медичного закладу» №01/2026, січень.

Миколаєць Ю. М. Судова практика звільнення працівників за станом здоров'я. Електронний журнал «Кадровик-01», січень 2026.

Миколаєць Ю. М. Які плани складати в ЗОЗ. Експертус Медзаклад (Експертно-правова система для керівників у галузі охорони здоров'я). Електрон. текст. дані. – Дата останнього доступу: 22.01.2026:
URL: <https://med.expertus.com.ua/consultations/105661>.

Миколаєць Ю. М. Чи уповноважений керівник ЗОЗ скасовувати неправомірні рішення ЛКК. Експертус Медзаклад (Експертно-правова система для керівників у галузі охорони здоров'я). Електрон. текст. дані. – Дата останнього доступу: 22.01.2026:
URL: <https://med.expertus.com.ua/consultations/139629>.

Миколаєць Ю. М. Чи може бути платною послугою формування направлення на ОПФО. Експертус Медзаклад (Експертно-правова система для керівників у галузі охорони здоров'я). Електрон. текст. дані. – Дата останнього доступу: 22.01.2026:
URL: <https://med.expertus.com.ua/consultations/105647>.

Савченко А. Що робити якщо мобілізували особу з інвалідністю? Електронний журнал «Юридична газета». 21.01.2026:

URL: <https://jur-gazeta.com/publications/sferi-praktiki/viyskove-pravo/shcho-robiti-yakshcho-mobilizovali-osobu-z-invalidnistyu.html>.

Миколаєць Ю. М. База стажування інтернів: детальний гайд від юриста. Електронний журнал «Практика управління медичним закладом» №02 / 2026, лютий.

Миколаєць Ю. М. З лютого діє оновлений порядок надсилання податкових повідомлень-рішень. Електронний журнал «Головний бухгалтер медичного закладу» №02/2026, лютий.

Миколаєць Ю. М. Чи має право КНП проводити платні медогляди для дозволу на зброю. Експертус Медзаклад (Експертно-правова система для керівників у галузі охорони здоров'я). Електрон. текст. дані. – Дата останнього доступу: 17.02.2026:
URL: <https://med.expertus.com.ua/consultations/141888>.

Миколаєць Ю. М. Перевірки в охороні праці: статистика, судова практика та «дорогі» наслідки. Експертус Медзаклад (Експертно-правова система для керівників у галузі охорони здоров'я). Електрон. текст. дані. – Дата останнього доступу: 17.02.2026:
URL: <https://op.expertus.com.ua/consultations/141229>.

Данченко Ольга. «Розпорядження біологічним репродуктивним матеріалом за проектом нового Цивільного кодексу України: справжній заповіт чи хибна юридична конструкція?», Юридична газета online, 09.03.2026.

Миколаєць Ю. М. Правила поводження з медвідходами в 2026 році. Електронний журнал «Практика управління медичним закладом» №03/2026, березень.

ЗАХОДИ, ПРОВЕДЕНІ КОМІТЕТОМ ТА ЗА УЧАСТІ ЧЛЕНІВ КОМІТЕТУ ЗГІДНО ІЗ ЗАТВЕРДЖЕНИМ ПЛАНОМ РОБОТИ

20 січня 2026 року член Ради Комітету Яна Бабенко провела вебінар на тему «Допит лікаря у медичних спорах: аналіз положень законодавства та судової практики».

12 лютого 2026 року член Ради Комітету Яна Бабенко провела вебінар на тему «Відповідальність лікаря за завдану пацієнту шкоду (практичні аспекти)».

26 лютого 2026 року член Ради Комітету Яна Бабенко провела вебінар у Вищій школі адвокатури на тему «Лікарська таємниця та захист персональних даних пацієнтів».

27 лютого 2026 року відбулося чергове засідання Комітету медичного і фармацевтичного права та біоетики НААУ.

На засіданні обговорювали заплановані активності на наступний квартал. На засіданні обговорювали заплановані активності на наступний квартал, зокрема: круглий стіл на тему «Реалізація та захист прав пацієнтів у сфері допоміжних репродуктивних технологій: правові та етичні аспекти» (16 квітня), просвітницький захід до Європейського дня захисту прав пацієнта (18 квітня).

Під час засідання Комітету відбулася зустріч із зовнішньою експерткою Любою Сорокіною — медіа фахівчицею на тему «Як керувати враженням і формувати довіру з перших хвилин.»

ЗАХОДИ, ПРОВЕДЕНІ ЧЛЕНАМИ КОМІТЕТУ ПОЗА ЗАТВЕРДЖЕНИМ ПЛАНОМ РОБОТИ

19 грудня 2025 року голова Комітет Ірина Сенюта взяла участь як доповідачка у VIII Львівському ЕндоВаскулярному курсі.

23 грудня 2025 року голова Комітету Ірина Сенюта провела майстер-клас для лікарів загальної практики сімейної медицини на тему «Правова система координат стандартизації у сфері охорони здоров'я».

20 січня 2026 року член Ради Комітету Ольга Данченко взяла участь як доповідачка у засіданні Комітету Академії юристів, які спеціалізуються на супроводі усиновлення та застосування допоміжних репродуктивних технологій (Committee of the Academy of Adoption and Assisted Reproduction Attorneys, USA) на тему «Виклики у програмах сурогатного материнства в Україні під час війни».

29 січня 2026 року голова Комітету Ірина Сенюта провела майстер-клас на тему «Правові основи телемедицини» в межах майстер-класу на тему «Digital+Health. Сучасні тенденції в медичній практиці».

Лютий 2026 року член Ради Комітету Юлія Миколаєць взяла участь як лекторка електронного навчального курсу «Онлайн-консультації: етика, безпека, комунікація з пацієнтом» на освітній платформі Progress.

4 березня 2026 року член Ради Комітету Наталія Маркочева взяла участь як доповідачка у науково-практичному семінарі у Гамбурзі (Німеччина) «Роль сімейного лікаря в Німеччині».

Березень 2026 року член Ради Комітету Юлія Миколаєць провела консультації на платформі Експертус Медзаклад (Експертно-правова система для керівників у галузі охорони здоров'я):

1. Як нараховувати бали БПР за цикли спеціалізації до 30 червня 2025 року / Ю. М. Миколаєць – Електрон. текст. дані. – Режим доступу:

<https://med.expertus.com.ua/consultations/146385> - Дата останнього доступу: 12.03.2026.

2. Як організувати виїзні консультації лікаря з іншого закладу / Ю. М. Миколаєць – Електрон. текст. дані. – Режим доступу:

<https://med.expertus.com.ua/consultations/148147> - Дата останнього доступу: 12.03.2026.

СУДОВА ПРАКТИКА

Правові висновки Верховного Суду у сфері медичного права

Назва,
номер справи,
покликання

Постанова Верховного Суду від 18 грудня 2025 року
Справа №203/2012/23

<https://reyestr.court.gov.ua/Review/132692046>

Фактичні обставини

У квітні 2023 року ОСОБА_1 звернулася до суду з позовом до Комунального некомерційного підприємства «Клінічна лікарня швидкої медичної допомоги» Дніпровської міської ради (далі – КНП «КЛШМД» ДМР) про визнання дій щодо збирання, розголошення інформації незаконними та стягнення моральної шкоди.

Позов ОСОБА_1 обґрунтовано тим, що з 16 березня 2017 року її було безпідставно взято на облік нібито після огляду лікарем-психіатром Комунального некомерційного підприємства «Міська поліклініка №1» Дніпровської міської ради (далі – КНП «МП №1» ДМР), правонаступником якого є відповідач.

Надалі працівником КНП «МП №1» ДМР без її згоди було надано Департаменту охорони здоров'я населення Дніпровської міської ради детальну інформацію щодо діагнозу та проходження лікування, зокрема з коментарями стосовно хвороби та особи позивачки. Також відбувся незаконний збір інформації про неї неуповноваженою особою.

Поширення особистої інформації щодо неї відбулося на запит Відділу поліції №1 Дніпровського районного управління поліції Головного управління Національної поліції в Дніпропетровській області.

Вказує, що внаслідок розголошення без її згоди медичної інформації стороннім особам, їй були заподіяні моральні страждання, що полягали у приниженні честі, гідності, репутації, порушенні душевної рівноваги, нормальних життєвих зв'язків.

ОСОБА_1 просила суд визнати вказані дії відповідача незаконними і протиправними, зобов'язати відповідача спростувати незаконно розповсюджену неправдиву медичну інформацію стосовно стану психіатричного здоров'я та стягнути з відповідача на її користь 200 000 грн на відшкодування моральної шкоди.

Рішенням Красногвардійського районного суду м. Дніпропетровська від 07 жовтня 2024 року у задоволенні позову ОСОБА_1 відмовлено.

Суд першої інстанції дійшов висновку про необґрунтованість та недоведеність позовних вимог.

Постановою Дніпровського апеляційного суду від 26 березня 2025 року рішення суду першої інстанції скасовано та ухвалене нове судове рішення про часткове задоволення позову.

Визнано протиправними дії працівників лікарні КНП «КЛШМД» ДМР щодо незаконного розповсюдження конфіденційної інформації про стан психічного здоров'я ОСОБА_1. Зобов'язано КНП «КЛШМД» ДМР спростувати розповсюджену медичну інформацію стосовно стану здоров'я ОСОБА_1 та перебування її на психіатричному обліку, таким самим чином, яким таку інформацію було розповсюджено.

Стягнуто з КНП «КЛШМД» ДМР на користь ОСОБА_1 у рахунок відшкодування моральної шкоди 5 000 гривень.

Колегія суддів виходила з того, що позивачкою частково доведено розповсюдження працівником відповідача конфіденційної інформації про її стан здоров'я, без попереднього погодження. Такі дії не були обґрунтовані належним чином та призвели до втручання у право ОСОБА_1 на повагу до приватного і сімейного життя, закріпленого у статті 8 Конвенції про захист прав людини і основоположних свобод (далі – Конвенція).

Відповідно до частини першої статті 391 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» пацієнт має право на таємницю про стан свого здоров'я, факт звернення за медичною допомогою, діагноз, а також про відомості, одержані під час його медичного обстеження.

За змістом частини першої статті 40 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» медичні працівники та інші особи, яким у зв'язку з виконанням професійних або службових обов'язків стало відомо про хворобу, медичне обстеження, огляд та їх результати, інтимну і сімейну сторону життя громадянина, не мають права розголошувати ці відомості, крім передбачених у законодавчих актах випадках.

Згідно зі статтею 3 Закону України «Про психіатричну допомогу» закріплено презумпцію психічного здоров'я. Кожна особа вважається такою, яка не має психічного розладу, доки наявність такого розладу не буде встановлено на підставах та в порядку, передбачених у цьому Законі та інших законах України.

Відповідно до частини першої статті 6 Закону України «Про психіатричну допомогу» встановлено, що медичні працівники, інші фахівці, які беруть участь у наданні психіатричної допомоги, та особи, яким у зв'язку з навчанням або виконанням професійних, службових, громадських чи інших обов'язків стало відомо про наявність у особи психічного розладу, про факти звернення за психіатричною допомогою та лікування у закладі з надання психіатричної допомоги чи про перебування у закладі соціального захисту осіб, які страждають на психічні розлади, або спеціальному навчальному закладі, а також інші відомості про стан психічного здоров'я особи, її приватне життя, не можуть розголошувати ці відомості, крім випадків, передбачених частинами третьою, четвертою та п'ятою цієї статті.

Відповідно до статті 8 Конвенції кожен має право на повагу до свого приватного і сімейного життя, до свого житла і кореспонденції. Органи державної влади не можуть втручатися у здійснення цього права, за винятком випадків, коли втручання здійснюється згідно із законом і є необхідним у демократичному суспільстві в інтересах національної та громадської безпеки чи економічного добробуту країни, для запобігання заворушенням чи злочинам, для захисту здоров'я чи моралі або для захисту прав і свобод інших осіб.

ЄСПЛ у своїх рішеннях неодноразово відзначав, що особисті дані пацієнта є складовою його приватного життя (див. п. 35 рішення від 17 липня 2008 року у справі «I. v. Finland», заява №20511/03, п. 30 рішення від 14 травня 2013 року у справі «Авілікіна та інші проти російської федерації»).

Колегія суддів звертає увагу, що постанова апеляційного суду не оскаржується відповідачем у частині задоволених позовних вимог, а доводи касаційної скарги позивачки спрямовані на збільшення розміру відшкодування моральної шкоди, визначеного апеляційним судом.

Вказані обставини зумовлюють межі касаційного перегляду справи, зокрема й щодо застосування положень статті 6 Закону України «Про психіатричну допомогу».

Встановивши, що внаслідок неправомірних дій працівника відповідача, пов'язаних із розповсюдженням конфіденційної інформації про стан здоров'я позивачки, без її згоди, ОСОБА_1 було заподіяно моральної шкоди, суд апеляційної інстанції обґрунтовано стягнув з відповідача на користь позивачки відшкодування моральної шкоди у розмірі 5 000 грн, врахувавши предмет та підстави позову, характер, тривалість, обсяг і зміст душевних страждань позивачки, обставини конкретної справи, вимоги розумності та справедливості.

Крім того, вказаний розмір узгоджується з розміром відшкодування моральної шкоди, визначеним в інших справах за позовами ОСОБА_1 до

КЗ «Дніпровська міська поліклініка №1» та КП «Дніпропетровська багатопрофільна клінічна лікарня з надання психіатричної допомоги» (справи №201/11896/18, №206/4175/21).

Колегією суддів не встановлено підстав для збільшення визначеного апеляційним судом розміру відшкодування моральної шкоди до 200 000 грн, як про це просила ОСОБА_1 у позові та касаційній скарзі.

Постанову Дніпровського апеляційного суду від 26 березня 2025 року залишено без змін.

Назва,
номер справи,
покликання

Постанова Верховного Суду від 07 січня 2026 року
Справа №463/2101/23

<https://reyestr.court.gov.ua/Review/133475161>

Фактичні
обставини

У березні 2023 року ОСОБА_1 звернулася з позовом до Військово-медичного клінічного центру Західного регіону (далі – ВМКЦ Західного регіону), третя особа – ОСОБА_2, про стягнення моральної шкоди.

Позов мотивований тим, що у липні 2017 року у неї з'явилися періодичні болі у попереку зліва, після чого вона звернулася до урологічного відділення ВМКЦ Західного регіону, зокрема до лікаря ОСОБА_2. Надалі їй було діагностовано наявність каменя в органах сечоводу. За рекомендацією лікаря вона зробила всі необхідні обстеження і 29 вересня 2017 року їй було проведено оперативне втручання, під час якого лікуючим лікарем ОСОБА_2 допущено лікарську помилку, у результаті якої їй видалили лівий сечовід.

Надалі за її зверненням порушено кримінальне провадження за фактом неналежного виконання професійних обов'язків медичним працівником, в межах якого проведено дві судово-медичні експертизи, що підтверджують факт надання неналежної медичної допомоги та лікарської помилки.

Через вказану помилку вона вимушена все подальше життя носити катетер. Її фізичні здібності різко погіршилися та відбулися зміни в її усталеному способі життя, вона вимушена докладати значні зусилля для його організації. Зважаючи на тривалість страждань, біль, який зазнала та зазнає у зв'язку із розірванням лівого сечоводу, а також неможливість вести нормальний спосіб життя, розмір моральної шкоди позивач оцінила у 3 000 000,00 гривень.

ОСОБА_1 просила стягнути з ВМКЦ Західного регіону 3 000 000,00 грн на відшкодування моральної шкоди, завданої їй здоров'ю через розрив лівого сечоводу під час оперативного втручання.

Рішенням Личаківського районного суду м. Львова від 11 грудня 2024 року позов ОСОБА_1 задоволено частково. Стягнуто з ВМКЦ Західного регіону на користь ОСОБА_1 70 000,00 грн як відшкодування моральної шкоди. У задоволенні іншої частини позовних вимог відмовлено.

Суд першої інстанції виходив з того, що наявність лікарської помилки, яка призвела до пошкодження лівого сечоводу, що стало підставою для його видалення, підтверджена даними двох експертиз, які суд вважав належними, допустимими, достовірними та достатніми доказами, адже експертизи хоч і проведені в межах кримінального провадження, але містять інформацію щодо предмета доказування у цивільному провадженні, незважаючи на те, що на момент розгляду справи вирок у кримінальній справі не ухвалений. Крім того, ніщо не свідчить про те, що експертні медичні висновки є неповними та не містять суттєвої інформації.

Сама собою відсутність вироку у кримінальному провадженні за фактом неналежного надання медичної допомоги позивачу не є підставою для відмови у задоволенні позову, оскільки особливості встановлення вини у деліктному правовідношенні не є тотожними встановленню вини у кримінальному провадженні, а наявність вини у деліктних правовідносинах презюмується.

Аргументи відповідача про порушення позивачем процедури отримання медичних послуг суд вважав неспроможними, оскільки такі обставини жодним чином не могли вплинути на результат надання медичних послуг. Крім того, не заслуговують на увагу доводи відповідача про ненадання експертними висновками низки відповідей на поставлені ним питання, адже цими експертизами встановлено наявність помилки, яка призвела до ятрогенного пошкодження сечоводу.

Ні відповідач, ні третя особа не надали суду жодних доказів про відсутність вини лікуючого лікаря, а тому вимогу про відшкодування моральної шкоди суд першої інстанції вважав обґрунтованою, але її розмір завищеним.

Так, суд врахував необережну форму вини лікаря та обставини, за яких було допущено лікарську помилку – проведення лікування позивача. При цьому не має жодних доказів, що помилка допущена внаслідок грубого нехтування своїми посадовими обов'язками. Хоч і не повне, але позивачу було проведено відповідне обстеження, а вибір тактики надання медичної допомоги позивачу лікуючим лікарем, як про це зазначено у висновку комісійної судово-медичної експертизи №237, був правильним.

Крім цього, внаслідок допущеної лікарської помилки не було порушено основних функцій життєво важливих органів організму позивача. Ніщо не свідчить про те, що видалення лівого сечоводу призвело до незворотних негативних змін в організмі позивача, а згідно з висновками судових експертиз існує варіант ушивання сечоводу кінець в кінець або кінець в бік на стегні. Отже, крім як уретерокутанеостомії, існують інші варіанти лікування позивача, не пов'язані з носінням катетера.

Таким чином, врахувавши серйозність порушення, особисті обставини позивача, за яких вона вимушена періодично переносити біль та незручності у зв'язку із заміною катетера, загальний контекст та ступінь ушкодження здоров'я, взявши до уваги глибину та тривалість моральних страждань внаслідок неналежного виконання лікарем професійних обов'язків, з огляду на засади виваженості, розумності та справедливості суд першої інстанції вважав за необхідне стягнути на користь позивача 70 000,00 грн на відшкодування моральної шкоди.

Постановою Львівського апеляційного суду від 23 квітня 2025 року рішення суду першої інстанції було залишено без змін.

Суд апеляційної інстанції виходив з того, що за загальним правилом вина у разі заподіяння шкоди презюмується і особа (відповідач) звільняється від обов'язку відшкодувати шкоду, якщо доведе, що шкоди завдано не з її вини. Проте висновки судово-медичних експертиз, які наявні у матеріалах справи, відповідачем не спростовані. Вказане дає підстави для висновку про те, що шкода позивачу завдана саме з вини відповідача і підлягає відшкодуванню саме ним.

Позиція Верховного Суду

Згідно зі статтями 6, 42, 78, 80 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» кожний громадянин України має право на охорону здоров'я, що передбачає кваліфіковану медико-санітарну допомогу. Медичне втручання (застосування методів діагностики, профілактики або лікування, пов'язаних із впливом на організм людини) допускається лише в тому разі, коли воно не може завдати шкоди здоров'ю пацієнта. Медичні працівники зобов'язані сприяти охороні та зміцненню здоров'я людей, запобіганню і лікуванню захворювань, надавати своєчасну та кваліфіковану медичну і лікарську допомогу. Особи, винні у порушенні законодавства про охорону здоров'я, несуть цивільну, адміністративну або кримінальну відповідальність згідно із законодавством.

Для настання відповідальності за завдання шкоди ушкодженням здоров'я необхідна наявність таких умов: протиправна поведінка особи, яка завдала шкоду, наявність шкоди, причинно-наслідковий зв'язок між протиправною поведінкою та шкодою, наявність вини. При цьому у деліктних правовідносинах у сфері надання медичної допомоги протиправна поведінка спрямована на порушення суб'єктивного особистого немайнового права особи, яке має абсолютний характер, – права на медичну допомогу. У сфері надання медичної допомоги протиправними необхідно вважати дії медичного працівника, які не відповідають законодавству у сфері охорони здоров'я, зокрема, стандартам у сфері охорони здоров'я та нормативним локальним актам. Відповідно до частини другої статті 34 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» обов'язками лікуючого лікаря є своєчасне і кваліфіковане обстеження та лікування пацієнта. Таким чином, надання несвоєчасної або некваліфікованої медичної допомоги є протиправною поведінкою медичного працівника (див. постанови Верховного Суду від 27 лютого 2019 року у справі №755/2545/15-ц та від 04 листопада 2020 року у справі №686/6022/18).

Суди встановили, що:

- 27 вересня 2017 року позивачу було проведено операцію у ВМКЦ Західного регіону, під час якої їй було пошкоджено лівий сечовід, внаслідок чого його було видалено;

- 28 вересня 2018 року за заявою позивача до Єдиного реєстру досудових розслідувань за №12018140040002463 внесено відомості по факту неналежного надання медичної допомоги позивачці. Станом на час розгляду справи досудове розслідування триває, кінцеве рішення не прийняте, жодній особі не повідомлено про підозру у вчиненні кримінального правопорушення;

- під час проведення зазначено кримінального провадження було проведено низку судово-медичних експертиз, за результатами яких надано висновки, зокрема: висновок комісійної судово-медичної експертизи від 27 лютого 2020 року №237 та висновок судово-медичної експертизи від 22 вересня 2021 року №376/21;

- суди обґрунтовано вважали, що висновки судово-медичних експертиз, які наявні у матеріалах справи, достовірно свідчать, що погіршення стану здоров'я позивача сталося в результаті надання їй медичної допомоги, яка не відповідає вимогам галузевих стандартів, та в результаті лікарської помилки. Висновки судово-медичних експертиз відповідачем належним чином не спростовані. Тому суди зробили правильний висновок, що шкода позивачу завдана саме з вини відповідача;

- врахувавши допущені порушення, особисті обставини позивача, за яких вона вимушена періодично переносити біль та незручності у зв'язку із заміною катетера, загальний контекст та ступінь ушкодження здоров'я, взявши до уваги глибину та тривалість моральних страждань внаслідок неналежного виконання лікарем професійних обов'язків, з огляду на засади виваженості, розумності та справедливості, суд першої інстанції, з яким погодився й апеляційний суд, зробили обґрунтований висновок про часткове задоволення позовних вимог.

Рішення суду першої інстанції та постанову апеляційного суду залишено без змін.

Назва,
номер справи,
покликання

Постанова Верховного Суду від 21 січня 2026 року
Справа №761/16244/21

<https://reyestr.court.gov.ua/Review/133578926>

**Фактичні
обставини**

У жовтні 2024 року ОСОБА_1, яка діє в своїх інтересах та в інтересах малолітнього ОСОБА_2, ОСОБА_3, ОСОБА_4 звернулася до суду з позовом до НКП Київської обласної ради «Київська обласна клінічна лікарня», третя особа – ОСОБА_5, про відшкодування шкоди, завданої смертю.

Позовні вимоги мотивувала тим, що під час проведення планового оперативного втручання в хірургічному корпусі №2 Київської обласної клінічної лікарні ОСОБА_6 ввели анестезію, від чого він увійшов у стан клінічної смерті, а ІНФОРМАЦІЯ_1 настала його біологічна смерть, у зв'язку із чим ОСОБА_6 помер внаслідок неналежного виконання медичними працівниками своїх професійних обов'язків, внаслідок недбалого чи несумлінного до них ставлення.

Вказувала, що 12 квітня 2019 року до чергової частини Шевченківського УП ГУНП у м. Києві нею було подано повідомлення про вчинення злочину, про що 13 квітня 2019 року було внесено відомості до ЄРДР за №12019100100003513 з попередньою правовою кваліфікацією за частиною першою статті 140 КК України.

У цьому кримінальному провадженні вона та ОСОБА_4 визнані потерпілими.

Наразі досудове розслідування у вказаному кримінальному провадженні здійснюється слідчим управлінням ГУНП у м. Києві.

Крім того, внаслідок лікарської недбалості вона залишилася без чоловіка, підтримки та опори. Наразі самостійно виховує трьох дітей: малолітнього сина та повнолітніх дочок, які залишилися напівсиротами, без турботи батька, яка їм так потрібна.

Зазначала, що смерть батька завдала моральних страждань кожному члену сім'ї, вони також перенесли порушення звичного способу життя, позаяк змушені були звертатися до правоохоронних та судових органів для захисту своїх прав.

Вказувала, що сім'я померлого було завдано нервового стресу, глибоких душевних та фізичних страждань внаслідок смерті чоловіка та батька ОСОБА_6, що призвело до порушення нормальних життєвих зв'язків та вимагало від них додаткових зусиль для організації свого життя.

Просила суд стягнути з КНП Київської обласної ради «Київська обласна клінічна лікарня» на свою користь та на користь малолітніх дітей моральну шкоду, завдану смертю ОСОБА_6, та матеріальну шкоду.

Рішенням Шевченківського районного суду м. Києва від 27 серпня 2024 року позов було залишено без задоволення.

Ухвалюючи рішення про відмову в задоволенні позову, суд першої інстанції виходив із того, що не встановлено, що між діями або бездіяльністю лікарів відповідача у справі та смертю ОСОБА_6 наявний причинно-наслідковий зв'язок.

Відсутній вирок суду, яким було б засуджено будь-кого з працівників відповідача; відсутній будь-який належний та допустимий доказ притягнення працівників відповідача, лікаря ОСОБА_5 до будь-якого виду відповідальності за неналежне виконання професійних обов'язків під час лікування ОСОБА_6.

Постановою Київського апеляційного суду від 22 квітня 2025 року апеляційну скаргу ОСОБА_1, яка діє в своїх інтересах та в інтересах малолітнього ОСОБА_2, ОСОБА_3, ОСОБА_4 залишено без задоволення. Рішення Шевченківського районного суду м. Києва від 27 серпня 2024 року залишено без змін.

Апеляційний суд, погоджуючись із висновками місцевого суду про відмову в позові, зазначив про те, що відсутність причинного зв'язку, а також недоведеність вини відповідача виключають задоволення позовних вимог відповідно до вимог статей 1167, 1168 ЦК України.

Вирішуючи спір та відмовляючи у задоволенні позовних вимог ОСОБА_1, суд першої інстанції виходив з тих підстав, що вина лікарів щодо неналежного надання чоловікові позивачки медичної допомоги, що призвело до його смерті, не встановлена вироком суду у межах кримінального провадження, а суд, розглядаючи справу в порядку цивільного судочинства, не має права встановлювати вину лікарів у скоєнні злочину. На підтвердження своїх вимог про відшкодування матеріальної та моральної шкоди позивач не надав суду належних і допустимих доказів прийняття відповідними органами преюдиційних рішень, якими було б встановлено незаконність дій чи бездіяльності працівників вказаної установи.

З таким висновком погодився й суд апеляційної інстанції.

Проте з таким висновком судів попередніх інстанцій погодитися не можна.

Висновки судів про те, що позивачами не доведено, що між діями або бездіяльністю лікарів відповідача у справі та смертю ОСОБА_6 наявний причинно-наслідковий зв'язок, є передчасними з огляду на таке.

Як на підставу своїх вимог позивачі посилалися на висновок експертизи Київського міського клінічного бюро судово-медичної експертизи №031-20-21 від 01 листопада 2021 року, проведеної в рамках кримінального провадження, станом на 11 год 45 хв 09 квітня 2019 року, який вказував на протиправність дій медичних працівників відповідача.

Якщо експертиза, яка проведена у кримінальному провадженні, містить інформацію щодо предмета доказування у цивільному провадженні, то незважаючи на те, що на момент розгляду справи вирок у кримінальній справі не ухвалений, така експертиза може бути допустимим доказом.

Колегія суддів зауважує, що отриманий відповідно до вимог закону висновок експерта у кримінальній справі є допустимим і достовірним доказом у цивільній справі, якому суд має надати оцінку та мотивувати, чи визнає доказ, чи відхиляє його.

Відмовляючи в задоволенні позовних вимог, суди попередніх інстанцій виходили із того, що наданий представником позивачів висновок експертного дослідження експерта Київського міського клінічного бюро судово-медичної експертизи №031-20-21 від 01 листопада 2021 року станом на 11-45 09 квітня 2019 року не може слугувати достатнім та беззаперечним доказом на підтвердження вини лікарів КНП Київської обласної ради «Київська обласна клінічна лікарня» у заподіянні шкоди здоров'ю ОСОБА_6, так само як і щодо існування безпосереднього причинного зв'язку між їх діями та смертю останнього.

Судами попередніх інстанцій досліджено зазначений висновок експерта та надано перевагу висновку експерта від 09 лютого 2022 року, з якого вбачається, що смерть ОСОБА_6 настала внаслідок гострої форми ішемічної хвороби серця. Прямий причинно-наслідковий зв'язок між діями (бездіяльністю) лікаря-анестезіолога ОСОБА_5 та смертю ОСОБА_6 відсутній, оскільки смерть останнього настала від гострої форми ішемічної хвороби серця.

Крім того, судові рішення не містять висновків щодо оцінки висновку Департаменту охорони здоров'я Київської обласної державної адміністрації від 17 жовтня 2019 року стосовно надання медичної допомоги ОСОБА_6, який містить оцінку якості надання медичної допомоги та медичного обслуговування ОСОБА_6.

Отже, суди не дослідили подані позивачем докази на підтвердження заявлених у справі вимог у сукупності з іншими доказами, тобто розглянули справу однобоко, з порушенням процесуального закону та засад рівності сторін.

За таких обставин Верховний Суд дійшов висновку, що касаційна скарга є обґрунтованою, судові рішення суду першої та апеляційної інстанцій необхідно скасувати, передати справу на новий розгляд до суду першої інстанції.

**Фактичні
обставини**

У серпні 2023 року ОСОБА_1 та ОСОБА_2 звернулися до суду з позовом до Товариства з обмеженою відповідальністю «Ісіда-IVF» (далі – ТОВ «Ісіда-IVF») про відшкодування моральної шкоди, завданої кримінальним правопорушенням.

Позовна заява мотивована тим, що ОСОБА_1 була пацієнтом приватного пологового будинку ТОВ «Ісіда-IVF», де спостерігала вагітність та народжувала дитину на підставі укладених договорів.

07 серпня 2019 року у період з 19 год 28 хв до 20 год 20 хв у ТОВ «Ісіда-IVF» ОСОБА_1 проведено операцію кесарів розтин у зв'язку з діагнозом «Клінічно вузький таз» на підставі рішення консилиуму лікарів. Операцію проводила лікар акушер-гінеколог ТОВ «Ісіда-IVF» ОСОБА_3, асистентом виступав лікар акушер-гінеколог ОСОБА_4, під час проведення операції лікарі перебували у трудових відносинах з ТОВ «Ісіда-IVF».

Після проведення операції до 10 серпня 2019 року ОСОБА_1 перебувала на стаціонарному лікуванні у ТОВ «Ісіда-IVF», протягом якого скаржилася на болі у животі, здуття, порушення проходження вмісту по шлунково-кишковому тракту. Проведені ультразвукові обстеження вказували на «розширення тонкого та товстого кишківника до 50 мм», «відсутність активної перистальтики», «маятниковий рух вмісту кишківника», «вільну рідину між петлями кишківника, в латеральних карманах та під правою часткою печінки». В ОСОБА_1 виявлено ознаки динамічної кишкової непрохідності та асцит. Таким чином, результати обстежень вказували на розвиток запальних процесів, які виникли після проведення операції кесарів розтин.

10 серпня 2019 року о 23 год 00 хв ОСОБА_1 було переведено до Клінічної лікарні «Феофанія» Державного управління справами (далі – КЛ «Феофанія») з підозрою на гостру кишкову непрохідність та гострий апендицит.

11 серпня 2019 року о 00 год 50 хв ОСОБА_1 оформлено на стаціонарне лікування у КЛ «Феофанія».

14 серпня 2019 року група хірургів провела ОСОБА_1 оперативне втручання – лапаротомію.

Під час операції у КЛ «Феофанія» виявлено, що задня стінка матки та петля тонкого кишечника ОСОБА_1 були зшиті 6 швами, що призвело до запальних процесів у малому тазу та черевній порожнині, кишкової непрохідності. Оскільки 07 серпня 2019 року ОСОБА_1 проводилася операція кесарів розтин у ТОВ «Ісіда-IVF», очевидно, що саме лікар акушер-гінеколог ТОВ «Ісіда-IVF» неналежно провів вказану операцію і зшив органи на порушення техніки та методики проведення операції кесарів розтин.

Видалення матки і маткових труб ОСОБА_1 було невідворотним, необхідним та правильним рішенням, прийнятим для врятування життя позивачці з огляду на той стан, який виник внаслідок неналежного виконання операції кесарів розтин у ТОВ «Ісіда-IVF».

Втрата ОСОБА_1 репродуктивних органів є тяжким тілесним ушкодженням. Зазначене також встановлено у висновку експерта №031-48-2020 від 04 лютого 2021 року за результатами комісійної судово-медичної експертизи.

У зв'язку з недбалим, неправильним і неналежним проведенням операції кесарів розтин ОСОБА_1 зазнала моральної шкоди, яка полягає у фізичному болю та стражданнях у зв'язку з ушкодженням здоров'я та у душевних стражданнях у зв'язку з протиправною поведінкою щодо неї. ОСОБА_2 зазнав душевних страждань у зв'язку з відповідною протиправною поведінкою щодо його дружини ОСОБА_1.

Крім того, позивачі зіткнулися з бажанням ОСОБА_3 та керівництва пологового будинку приховати вказані події.

Під час досудового розслідування було зібрано докази на підтвердження того, що 07 серпня 2019 року лікар акушер-гінеколог ТОВ «Ісіда-IVF» ОСОБА_3 неналежно провела операцію кесарів розтин ОСОБА_1 – у процесі ушиття одного з розривів матки, які утворилися під час вилучення плоду, здійснила ушиття одного з розривів із петлею тонкої кишки. Такі дії ОСОБА_3 призвели до місцевих та вторинних запальних змін, які зумовили видалення матки з придатками та втрати репродуктивної функції ОСОБА_1.

10 червня 2021 року до Солом'янського районного суду міста Києва скеровано обвинувальний акт щодо ОСОБА_3. У рамках кримінального провадження позивачі заявили цивільний позов про стягнення майнової та моральної шкоди, завданої кримінальним правопорушенням.

12 червня 2023 року ухвалою Солом'янського районного суду міста Києва провадження за обвинуваченням ОСОБА_3 закрито у зв'язку зі звільненням обвинуваченої від кримінальної відповідальності у зв'язку із закінченням строків давності. Суд залишив цивільний позов без розгляду у зв'язку із закриттям кримінального провадження.

З урахуванням зазначеного ОСОБА_1 та ОСОБА_2 просили суд стягнути з ТОВ «Ісіда-IVF» на користь ОСОБА_1 27 000 000,00 грн на відшкодування моральної шкоди та на користь ОСОБА_2 15 000 000,00 грн на відшкодування моральної шкоди.

Рішенням Солом'янського районного суду міста Києва від 17 грудня 2024 року позов ОСОБА_1 та ОСОБА_2 задоволено частково.

Стягнуто з ТОВ «Ісіда-IVF» на користь ОСОБА_1 моральну шкоду у розмірі 4 500 000,00 гривні. Стягнуто з ТОВ «Ісіда-IVF» на користь ОСОБА_2 моральну шкоду у розмірі 500 000,00 гривні. В іншій частині позову відмовлено.

Суд першої інстанції виходив із доведеності позивачами факту заподіяння їм діями відповідача (який не є безпосереднім завдавачем шкоди, але зобов'язаний її відшкодувати через вимоги закону, як роботодавець винуватця) моральної шкоди; між такими діями та заподіяною шкодою є безпосередній причинний зв'язок; відповідач не спростував відсутність протиправності дій та вини в завданні такої моральної шкоди.

Визначаючи до відшкодування моральну шкоду, спричинену ушкодженням здоров'я ОСОБА_1, суд урахував характер, тривалість, обсяг і зміст душевних страждань ОСОБА_1 та її чоловіка ОСОБА_2 внаслідок ушкодження здоров'я ОСОБА_1 через неналежне виконання лікарем професійних обов'язків, неможливість відновлення попереднього стану позивачки, істотність вимушених змін у житті позивачів.

Водночас суд врахував висновки експерта №21374/21-61 від 22 липня 2021 року та №22401/21-61 від 04 серпня 2021 року в частині бачення психологом глибини фізичних та душевних страждань позивачів.

Постановою Київського апеляційного суду від 21 травня 2025 року апеляційну скаргу ТОВ «Ісіда-IVF» задоволено частково. Рішення суду першої інстанції змінено в частині розміру відшкодування моральної шкоди.

Стягнуто з ТОВ «Ісіда-IVF» на користь ОСОБА_1 моральну шкоду у розмірі 500 000,00 гривні. Стягнуто з ТОВ «Ісіда-IVF» на користь ОСОБА_2 моральну шкоду у розмірі 50 000,00 гривні. В іншій частині рішення суду залишено без змін.

Скасовуючи рішення суду першої інстанції та задовольняючи частково позовні вимоги, апеляційний суд виходив із того, що визначений судом першої інстанції розмір відшкодування моральної шкоди у розмірі 4 500 000,00 грн на користь ОСОБА_1 та 500 000,00 грн на користь ОСОБА_2 є більший ніж достатній для розумного задоволення позивачів, як осіб що мають право на відшкодування шкоди, та призводить до їхнього збагачення. Суд апеляційної інстанції врахував, що ТОВ «Ісіда-IVF», звертаючись з апеляційною скаргою, погоджувалося на відшкодування моральної шкоди ОСОБА_1 у розмірі 500 000,00 гривні.

**Позиція
Верховного
Суду**

Суди попередніх інстанцій дійшли обґрунтованого висновку про те, що позивачі довели наявність факту заподіяння їм діями відповідача (який не є безпосереднім завдавачем шкоди, але зобов'язаний її відшкодувати через вимоги закону як роботодавець винуватців – заподіювачів шкоди) моральної шкоди, та те, що між такими діями та заподіяною шкодою є безпосередній причинний зв'язок, а відповідачем не спростовано відсутність протиправності дій та вини у завданні такої моральної шкоди.

Зменшуючи розмір стягнутої моральної шкоди, апеляційний суд посилався на те, що визначений судом першої інстанції розмір відшкодування моральної шкоди у розмірі 4 500 000,00 грн на користь ОСОБА_1 та 500 000,00 грн на користь ОСОБА_2 є більший ніж достатній для розумного задоволення позивачів, як осіб, що мають право на відшкодування шкоди, та призводить до їхнього збагачення.

Водночас суд апеляційної інстанції врахував, що в апеляційній скарзі відповідач погодився на відшкодування моральної шкоди ОСОБА_1 у розмірі 500 000,00 гривні.

Верховний Суд неодноразово робив висновок про допустимість висновку експерта, який проведено в рамках кримінального провадження.

Апеляційний суд не врахував, що висновки експерта №21374/21-61 від 22 липня 2021 року та №22401/21-61 від 04 серпня 2021 року проведено в рамках кримінального провадження атестованим експертом, який має відповідну освіту, необхідну для проведення такої експертизи. Експерт був обізнаний про кримінальну відповідальність за завідомо неправдивий висновок, що відповідає вимогам статті 4 Закону України «Про судову експертизу», а тому дійшов помилкового висновку про те, що вказані висновки експерта є неналежними доказами.

Висновок психолога може слугувати для судді орієнтиром у розумінні глибини фізичних та душевних страждань, погіршення здібностей потерпілого або позбавлення його можливості їх реалізації, інших обставин, які мають істотне значення, зокрема й можливого грошового еквівалента таких страждань. Проте розмір відповідного відшкодування незалежно від наявності висновку психолога суддя повинен встановити, враховуючи вимоги розумності та справедливості.

Визначаючи розмір моральної шкоди, яка підлягає відшкодуванню позивачам, суд першої інстанції врахував істотність вимушених змін у житті позивачів, характер, тривалість і обсяг заподіяних їм моральних страждань, а також вимоги розумності та справедливості.

Верховний Суд погоджується з висновком суду першої інстанції про стягнення з відповідача на користь ОСОБА_1 4 500 000,00 грн та на користь ОСОБА_2 500 000,00 грн на відшкодування моральної шкоди.

Рішення Європейського суду з прав людини

61

Назва,
номер справи,
покликання

Справа Васкаутану проти Румунії
(Заява №10120/23) 18.11.2025

<https://hudoc.echr.coe.int/eng?i=002-14545>

Фактичні обставини

Заявника було взято під варту у 2019 році та засуджено до довічного ув'язнення. Після відбування покарання у кількох в'язницях його вдруге перевели до в'язниці Крайова у березні 2024 року, де він зараз перебуває.

Між 2023 і 2024 роками, на підставі статті 56 Закону №254/2013 про виконання покарань та заходів тримання під вартою, призначених судовими органами в контексті кримінального провадження («Закон №254/2013»), заявник подав три скарги до судді, який виніс вирок, щодо нібито незаконного використання наручників персоналом в'язниці, того факту, що він не мав можливості зробити рентгенівський знімок зубів та нібито відсутності належної стоматологічної допомоги. Суддя, який здійснює провадження після винесення вироку, задовольнив другу скаргу у квітні 2024 року, зобов'язавши в'язницю сприяти доступу до запитуваного рентгенівського знімка. Дві інші скарги було відхилено у листопаді 2023 року та жовтні 2024 року.

Посилаючись на статтю 3 Конвенції, заявник стверджував, що умови його тримання у в'язниці Крайова з березня 2024 року становили продовження нелюдського та принижуючого гідність поводження.

Закон – стаття 35 § 1.

Позов про компенсацію було визнано ефективним засобом правового захисту з 13 січня 2021 року для осіб, які стверджували, що їх тримали в незадовільних умовах, і які на момент подання позовів більше не утримувалися в умовах, що нібито порушують Конвенцію (див. Polgar проти Румунії та Vlad проти Румунії (ріш.)).

З огляду на те, що заявника утримували у в'язниці Крайова з березня 2024 року в умовах, що нібито порушують статтю 3, необхідно було з'ясувати, чи мав він доступ до превентивного засобу правового захисту, здатного запобігти продовженню оскаржуваного порушення.

Закон №254/2013 передбачав, що ув'язнені особи можуть звернутися до судді, який здійснює провадження після винесення вироку, у юрисдикції якого перебуває в'язниця, зі скаргою на будь-який захід, що стосується здійснення їхніх прав згідно із цим Законом.

Суд мав оцінити, чи є цей засіб правового захисту, ефективність якого він поставив під сумнів у справі Rezmiveş та інші проти Румунії та Polgar (цитовано вище), тепер ефективним засобом правового захисту.

(а) Практика національних судів за статтею 56 Закону №254/2013 – 194, відповідні приклади судової практики, наведені Урядом, свідчать про те, що більшість ув'язнених, які зверталися до суддів після винесення вироку відповідно до статті 56 Закону №254/2013 зі скаргами на незадовільні умови тримання під вартою, отримали судові рішення на свою користь, які зобов'язували органи влади припинити ці ситуації. Зокрема, у 190 випадках позови заявників були задоволені (повністю або частково), а 152 остаточні судові рішення, винесені за результатами цих проваджень, були виконані національними органами влади. Ця практика продемонструвала, що у більшості випадків використання ув'язненими зазначеного засобу правового захисту могло запобігти продовженню передбачуваних порушень статті 3.

Таке відшкодування було подано до судді, який надавав гарантії незалежності та неупередженості. Рішення цього судді, які були прийняті протягом 15 днів з моменту подання скарги, що задовольняло критерій швидкості провадження, були прийняті відповідно до принципу змагальності та були обов'язковими для відповідних в'язниць.

Наведені приклади охоплювали переважну більшість установ національної системи в'язниць (21 з 27 загалом), і розвиток судової практики можна було побачити у 2023 році. На кількісному рівні того року було втричі більше відповідних прикладів судової практики, ніж у попередньому році. На якісному рівні слід зазначити, що національні суди, які розглядали такі справи, загалом проводили розгляд відповідно до вимог Конвенції, поклавши край ситуаціям, які, на думку заявників, порушували статтю 3. Наприклад, у рішенні від 6 квітня 2023 року суддя Ясської в'язниці, який розглядав питання після винесення вироку, наказав в'язниці привести камеру заявника у відповідність до стандартів утримання ув'язнених. Після цього рішення, яке було підтримано судом першої інстанції, заявник більше не утримувався у відповідній камері. В іншій справі у травні 2023 року Суд першої інстанції Пітештьї скасував рішення судді, винесене після винесення вироку, та зобов'язав відповідну в'язницю дотримуватися національних та міжнародних стандартів розміщення ув'язнених, тим самим поклавши край скарженню на переповненість.

Інші національні рішення, прийняті після рішення від 06 квітня 2023 року, також показали, що запобіжний засіб дозволив заявникам (включаючи тих, хто утримувався, як і заявник, у в'язниці Крайова) припинити ситуації, які нібито порушували статтю 3.

(b) Загальне покращення умов утримання під вартою – у рамках плану дій, започаткованого у 2020 році у відповідь на прийняття пілотного рішення у справі Резмівеш та інших (цитованого вище), держава-відповідач запровадила низку заходів, спрямованих на вирішення структурної проблеми незадовільних умов утримання під вартою у румунських в'язницях. Між 2020 і 2024 роками було збільшено місткість установ тримання під вартою, частину існуючих камер було модернізовано та відремонтовано, а для більш рівномірного розподілу кількості ув'язнених було здійснено переведення ув'язнених між в'язницями. Також наразі будуються дві нові в'язниці. Розглядаючи виконання вищезгаданого пілотного рішення, Комітет міністрів Ради Європи схвалив прогрес національної влади, закликаючи їх продовжувати зусилля щодо реалізації плану дій у цих сферах, зокрема шляхом вжиття заходів щодо зменшення кількості ув'язнених.

Щорічна пенітенціарна статистика Ради Європи (SPACE) підтвердила, що щільність ув'язнених у Румунії за попередні 11 років переважно зменшилася (зі 165,4% у 2013 році до 120,09% у 2022 році та 116% у 2024 році), навіть попри те, що переповненість зберігалася.

З огляду на (i) цю переважно низхідну тенденцію, яка, як очікувалося, продовжиться, (ii) матеріальні умови у румунських в'язницях та (iii) ймовірність того, що ситуація залишатиметься керованою, зокрема завдяки ремонтним та будівельним роботам, рішення суддів після винесення вироку та рішення судів не здавалися важкими або неможливими для виконання у справах, у яких вони мали на меті подолати переповненість або покращити існуючі матеріальні умови.

Беручи до уваги характер запобіжного засобу, спосіб його застосування національними судами та покращення матеріальних умов утримання у румунських в'язницях, засіб правового захисту, запроваджений у статті 56 Закону №254/2013, з 6 квітня 2023 року виявився доступним засобом правового захисту, здатним запропонувати розумні перспективи успіху ув'язненим, які скаржаться на незадовільні умови.

(c) Ефективність превентивного засобу правового захисту у справі заявника – Заявник тричі скористався засобом правового захисту, запровадженим Законом №254/2013, щоб скажитися на жорстоке поводження та отримати належну медичну допомогу під час свого утримання під вартою у в'язниці Крайова, але ніколи не скаржився на умови утримання у цій в'язниці.

Однак засіб правового захисту, запроваджений у Законі №254/2013, може, починаючи з 6 квітня 2023 року, вважатися ефективним для цілей подання скарг на незадовільні умови у румунських в'язницях.

Отже, заявник мав би скористатися цим запобіжним засобом, щоб забезпечити негайне покращення умов свого утримання під вартою.

Суд залишив за собою право перевірити, чи буде подальша національна судова практика узгоджуватися з його власною судовою практикою, і чи будуть засоби правового захисту ефективними, як у теорії, так і на практиці, для забезпечення покращення переповненості та матеріальних умов у румунських в'язницях.

Висновок: заява визнана неприйнятною (невичерпання національних засобів правового захисту).

**Фактичні
обставини**

Заявник, Володимир Кагановський, був громадянином України, який народився в 1958 році та помер у 2019 році. Він мав тривалу історію психічних захворювань. У 2012 році районний суд визнав його недієздатним, і в 2013 році йому було призначено законного опікуна. З 2015 року це був його брат.

У серпні 2014 року його було госпіталізовано до Київського психоневрологічного закладу-інтернату, державного будинку соціального догляду. Він проживав у житловому будинку та міг вільно пересуватися приміщенням. Хоча йому потрібен був дозвіл, щоб залишити територію, він вважав своє перебування добровільним.

У 2016 році, вважаючи, що його психічний стан покращився, пан Кагановський звернувся до свого опікуна та органів опіки з проханням вжити заходів для відновлення його дієздатності. Оскільки він не отримав відповіді, у 2017 році за допомогою юристів Української Гельсінської спілки з прав людини («УГСПЛ») він звернувся до національного суду з проханням про відновлення його дієздатності. Він стверджував, що приблизно 1 квітня 2017 року співробітники повідомили, що йому заборонено залишати приміщення установи, і що йому не дозволялося виходити знову до кінця червня 2018 року.

Після ймовірного погіршення його психічного стану пан Кагановський утримувався у відділенні посиленого (інтенсивного) нагляду будинку догляду в період з 27 червня по 6 липня 2017 року.

Упродовж 2017 року брат пана Кагановського звертався до адміністрації будинку догляду з письмовою вимогою заборонити йому залишати територію установи та приймати будь-яких відвідувачів, зокрема адвокатів УГСПЛ, якщо він сам не буде присутній.

16 листопада 2017 року два адвокати УГСПЛ відвідали пана Кагановського з метою супроводити його до судового засідання у справі щодо поновлення його цивільної дієздатності, однак йому не дозволили залишити територію установи.

У межах зазначеного провадження пан Кагановський неодноразово порушував питання про те, що йому не дозволяють залишати будинок догляду. У травні 2019 року районний суд міста Києва призначив стаціонарну психіатричну експертизу для встановлення того, чи здатний він усвідомлювати значення своїх дій та керувати ними.

Цивільне провадження щодо поновлення цивільної дієздатності пана Кагановського було припинено після його смерті у 2019 році. Статус кримінальної скарги, поданої адвокатами УГСПЛ від його імені з приводу триваючого незаконного позбавлення свободи, залишається невідомим.

У 2022 році Суд встановив порушення статті 5 Конвенції у зв'язку з утриманням пана Кагановського у відділенні посиленого нагляду в період з 27 червня по 6 липня 2017 року (див. справу *Kaganovsky v. Ukraine*).

Щодо продовження розгляду заяви Української Гельсінської спілки з прав людини після смерті заявника, Суд нагадав, що відповідні національні та міжнародні доповіді свідчили про те, що питання, яке лежить в основі цієї справи — відсутність належних гарантій для осіб із психічними розладами, які перебувають у психоневрологічних інтернатах, — стосується не лише покійного заявника, а й значної кількості вразливих осіб, які проживають у таких установах по всій Україні.

Суд дійшов висновку, що повага до прав людини вимагає продовження розгляду цієї справи.

Перебування пана Кагановського у будинку соціального догляду було безперервним з дати його поміщення туди 6 серпня 2014 року і до його смерті 25 грудня 2019 року. Його було влаштовано туди на прохання опікуна, і протягом цього періоду він був позбавлений цивільної дієздатності. Упродовж усього часу перебування він не мав права самостійно виписатися з установи за власною ініціативою.

Для того щоб залишити установу навіть на короткий час, він мав отримати відповідний дозвіл. У разі якщо б він залишив установу без дозволу, працівники вжили б заходів для його розшуку та повернення. Він отримував медичне лікування, а персонал мав можливість переводити його зі звичайного житлового відділення до відділення посиленого нагляду і назад. Ці обставини свідчать про те, що працівники здійснювали повний і ефективний контроль над його доглядом, місцем проживання та пересуванням.

Той факт, що пан Кагановський був позбавлений цивільної дієздатності, не означав, що він був неспроможний розуміти своє становище. Він не скаржився на все своє перебування у будинку соціального догляду, починаючи з 2014 року, а лише на період 2017 – 2018 років, протягом якого працівники установи забороняли йому залишати заклад і протягом якого він вважав, що був позбавлений свободи.

Щодо ситуації після приблизно 1 квітня 2017 року було очевидно, що пан Кагановський більше не бажав залишатися у будинку догляду. Він безуспішно намагався залишити територію установи, прямо повідомляв судам про своє бажання звільнитися, а також подав заяву про вчинення кримінального правопорушення.

Перебування пана Кагановського в установі з 1 квітня 2017 року до 27 червня 2017 року, за винятком періоду, який був предметом розгляду у рішенні Суду 2022 року (27 червня – 6 липня 2017 року), становило позбавлення свободи у розумінні Конвенції.

Отже, скарга була визнана прийнятною.

Щодо розгляду справи по суті жодного формального рішення стосовно позбавлення свободи пана Кагановського ніколи не було ухвалено. Суд встановив, що відсутність такого рішення, імовірно, залишила його у стані невизначеності щодо правової підстави його утримання, що є несумісним з принципами юридичної визначеності та захисту від свавілля. Цього було достатньо для встановлення порушення Конвенції.

Водночас за обставин цієї справи було важливо також розглянути інші аспекти необхідного захисту від свавілля.

Суд раніше визнавав наявність тенденції в міжнародних стандартах, відповідно до якої утримання осіб, які не мають дієздатності, повинно супроводжуватися належними процесуальними гарантіями, зокрема судовим дозволом.

На момент подій пану Кагановському не було забезпечено жодних гарантій відповідно до українського законодавства. Суд також не отримав інформації про проведені у 2017 – 2018 роках психіатричні обстеження, під час яких розглядалася необхідність його перебування в соціальному закладі надалі.

У відсутності таких обстежень Суд не міг встановити, чи був психічний розлад пана Кагановського у той період такого характеру або ступеня, що виправдовував би його примусове утримання.

Його утримання не було законним, оскільки не супроводжувалося достатніми гарантіями від свавілля і не відповідало положенням Конвенції (стаття 5 § 1 (е) – законне утримання осіб із психічними розладами).

Суд дійшов висновку, що не існувало жодної правової процедури, за якою пан Кагановський міг би звернутися до суду з метою оскарження законності свого утримання. Національні суди жодного разу не брали участі у вирішенні питання його утримання, ні в який спосіб. Законодавство України не передбачало автоматичного судового контролю за перебуванням у соціальному закладі у подібних ситуаціях. Також таку перевірку не міг ініціювати сам зацікавлений. Пацієнти, які перебувають у психіатричних лікарнях, мали можливість ініціювати судовий перегляд законності свого утримання, і не існувало жодного виправдання для відмови у подібних судових гарантіях мешканцям психоневрологічних установ.

Уряд не вказав на жодний конкретний правовий механізм, який надавав би пану Кагановському, особі, яка не мала дієздатності, пряму можливість оскаржити законність свого утримання.

Таким чином, мало місце порушення статті 5 §4 Конвенції.

У правовій системі України не передбачалося право на відшкодування згідно зі статтею 5 § 5 Конвенції у разі відсутності окремого встановлення національними органами незаконності позбавлення волі.

Таким чином, мало місце порушення статті 5 § 5 Конвенції.

