**Виконання Держлікслужбою**

**Плану заходів на 2025-2026 роки з реалізації Національної стратегії із створення безбар’єрного простору в Україні на період до 2030 року,  
затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 25.03.2025 № 374-р,**

**за І півріччя 2025 року**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Завдання** | **Захід** | **Строк виконання** | **Стан виконання** |
| **Завдання 8.**  Розроблення та впровадження окремої програми з адаптації об’єктів інфраструктури відповідно до вимог доступності | **Захід 28.**  Опрацювання питання щодо здійснення позапланових заходів державного нагляду (контролю) в аптечних закладах для створення безбар’єрного простору (забезпечення фізичної безбар’єрності) з урахуванням пункту 2 постанови Кабінету Міністрів України від 13.03.2022 № 303 «Про припинення заходів державного нагляду (контролю) в умовах воєнного стану» | січень-червень  2025 р. | Абзацом п’ятим пункту 165 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) (далі – Ліцензійні умови), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929, передбачено, що ліцензіат, який провадить діяльність з роздрібної торгівлі лікарськими засобами, забезпечує створення необхідних умов для вільного доступу осіб з інвалідністю та інших маломобільних груп населення до приміщень відповідно до державних будівельних норм, правил і стандартів, що документально підтверджується фахівцем з питань технічного обстеження будівель та споруд, який має кваліфікаційний сертифікат.  Відповідно до Порядку перевірки відповідності матеріально-технічної бази, кваліфікованого персоналу, а також умов щодо контролю за якістю лікарських засобів, що вироблятимуться та/або ввозитимуться на територію України перед видачею ліцензії на провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), що затверджений наказом МОЗ від 06.07.2022 № 1169, посадовими особами Держлікслужби та її територіальних органів **станом на 01.07.2025** здійснено 799 перевірок суб’єктів господарювання, які мали намір проваджувати господарську діяльність з роздрібної торгівлі лікарськими засобами при проведенні яких, зокрема, перевіряється забезпечення створення необхідних умов для вільного доступу осіб з інвалідністю та інших маломобільних груп населення до приміщень відповідно до державних будівельних норм, правил і стандартів, що документально підтверджено фахівцем з  питань технічного обстеження будівель та споруд, який має кваліфікаційний сертифікат.  **У період з 01.01.2025 по 01.07.2025** Держлікслужбою розглянуто 4 звернення фізичних осіб стосовно можливих порушень ліцензіатами вимог забезпечення доступності осіб з інвалідністю та інших маломобільних груп населення до приміщень 8 аптечних закладів. За результатами розгляду звернень та отримання погодження від Міністерства охорони здоров’я України, територіальними органами Держлікслужби були проведені позапланові перевірки. За всіма 8 місцями провадження діяльності нестворення доступності було підтверджено, ліцензіатам надані розпорядження про усунення встановлених порушень у визначені терміни.  05.11.2024 Кабінетом Міністрів України були прийняті зміни до постанови Кабінету Міністрів України від 13.03.2022 № 303 «Про припинення заходів державного нагляду (контролю) і державного ринкового нагляду в умовах воєнного стану», згідно яких в Україні були поновлені планові перевірки вимог законодавства щодо якості лікарських засобів та дотримання суб’єктами господарювання відповідних Ліцензійних умов, що надало правового підґрунтя для забезпечення роботи Держлікслужби як контролюючого органу.  Після поновлення планових перевірок, **станом на 01.07.2025** Держлікслужбою та її територіальним органами здійснено планові перевірки 176 суб’єктів господарювання за 1014 місцями провадження діяльності (аптеки та аптечні пункти) стосовно дотримання ними Ліцензійних умов з роздрібної торгівлі лікарськими засобами. У 288 аптечних закладах встановлено порушення абзацу 5 пункту 165 Ліцензійних умов та надані розпорядження про усунення порушень.  Водночас, 01.07.2025 Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками уклала Меморандум про співпрацю, партнерство та взаєморозуміння з громадською організацією «Доступно.ЮА» у сфері створення безбар’єрного простору. Меморандум передбачає реалізацію спільних проєктів, обмін експертизою, а також консультативну підтримку в розробці та імплементації відповідних стандартів доступності.  Територіальними органами Держлікслужби укладені та діють  24 меморандуми з громадськими організаціями в 20 областях України. В рамках підписаних меморандумів проводиться співпраця в питаннях забезпечення створення аптечними закладами необхідних умов доступності.  В інших областях територіальними органами Держлікслужби проводяться консультації та інші заходи, що спрямовані на пошук зацікавлених у співробітництві громадських організацій.  Інформація щодо організації забезпечення доступності ліків для всіх верств населення та необхідності суворого дотримання Ліцензійних умов щодо створення відповідних умов для маломобільних груп населення в електронному вигляді надсилалась керівникам суб’єктів господарювання, озвучувалась під час проведення навчальних семінарів |