ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 2025 р. №

**ЗМІНИ,
що вносяться до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)**

1. У пункті 312:

1) абзац третій після слів «центральної бази даних електронної системи охорони здоров’я» доповнити словами «, зареєструвати в Реєстрі медичних спеціалістів та Реєстрі медичних працівників центральної бази даних електронної системи охорони здоров’я усіх працівників, які мають право здійснювати відпуск лікарських засобів»;

2) після абзацу третього доповнити новим абзацом такого змісту:

«вносити до Реєстру медичних спеціалістів та Реєстру медичних працівників центральної бази даних електронної системи охорони здоров’я відомості про всіх фармацевтичних працівників та інших фахівців у сфері охорони здоров’я, які мають право здійснювати відпуск лікарських засобів відповідно до цих Ліцензійних умов. У разі зміни відомостей про фармацевтичних працівників та інших фахівців у сфері охорони здоров’я, які мають право здійснювати відпуск лікарських засобів відповідно до цих Ліцензійних умов, ліцензіат протягом 10 робочих днів з моменту настання таких змін, вносить до Реєстру медичних спеціалістів та Реєстру медичних працівників центральної бази даних електронної системи охорони здоров’я оновлену інформацію;».

У зв’язку з цим абзац четвертий вважати абзацом п’ятим;

3) в абзаці п’ятому слова «територіальних громад, які розташовані в районі проведення воєнних (бойових) дій або які перебувають у тимчасовій окупації, оточенні (блокуванні), перелік яких затверджується наказом Мінреінтеграції» замінити словами «, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, перелік яких затверджується наказом Мінрозвитку».

2. Абзац четвертий пункту 162 викласти у такій редакції:

 **«**Ліцензіат, який провадить господарську діяльність з роздрібної торгівлі лікарськими засобами, забезпечує в обов’язковому порядку внесення інформації щодо відпущених лікарських засобів до Реєстру медичних записів, записів про направлення та рецептів центральної бази даних електронної системи охорони здоров’я у разі відпуску лікарських засобів за електронними рецептами у порядку, встановленому МОЗ.Працівники, що здійснюють відпуск лікарських засобів мають дотримуватися правил ведення документообігу в електронній системі охорони здоров’я з урахуванням вимог, передбачених порядками ведення відповідних реєстрів, що ведуться у центральній базі даних електронної системи охорони здоров’я. Такі вимоги не застосовуються на період дії воєнного стану та протягом трьох місяців з дня його припинення або скасування до ліцензіатів, які провадять господарську діяльність з роздрібної торгівлі лікарськими засобами через аптеки та їх структурні підрозділи, місце провадження діяльності яких перебуває в межах територій, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, перелік яких затверджується наказом Мінрозвитку.».

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_