



## ВЕРХОВНА РАДА УКРАЇНИ

Комітет з питань здоров'я нації, медичної допомоги  
та медичного страхування

01008, м.Київ-8, вул. М. Грушевського, 5, тел.: 255-91-59, тел./факс: 255-92-21

Кабінет Міністрів України

Войтович Н.І.

Направляємо текст електронної петиції Войтович Н.І. стосовно розроблення законопроекту про імпортозаміщення в сфері вакцинації та тестування на інфекційні хвороби, що у визначений строк не набрала необхідної кількості голосів на її підтримку, і розглядається як звернення громадян відповідно до Закону України «Про звернення громадян».

Просимо доручити відповідним центральним органам виконавчої влади розглянути надані пропозиції та надати автору звернення ґрунтовну відповідь з порушених ним питань.

Про результати розгляду звернення просимо також поінформувати Комітет Верховної Ради України з питань здоров'я нації, медичної допомоги та медичного страхування.

Додаток: на 1 арк. на першу адресу.

Голова Комітету

М.Б. Радуцький



САС ВЕРХОВНОЇ РАДИ УКРАЇНИ

Підписувач: РАДУЦЬКИЙ МИХАЙЛО БОРИСОВИЧ

Сертифікат: 2B6C7DF9A3891DA10400000029B5B7000FB54F03

Дійсний до: 26.03.2023 22:59:59

Апарат Верховної Ради України  
№ 04-18/17-2022/63210 від 14.04.2022



857016



**Віце-прем'єр-міністр України —  
Міністр з питань реінтеграції  
тимчасово окупованих територій України**

вул. Грушевського, 12/2, Київ, 01008,  
тел. (044) 256 7624, телефакс (044) 254 0584

---

До звернення  
Комітету Верховної Ради України  
з питань здоров'я нації, медичної  
допомоги та медичного страхування  
від 14.04.22 № 04-18/17-2022/63210

**МОЗ (Ляшку В. К.) — скликання  
Мінекономіки  
Мінфін (Марченку С. М.)**

Прошу розглянути та про результати в установленій законом строк  
поінформувати Комітет Верховної Ради України, заявника і Кабінет Міністрів.

**НЕМЧІНОВУ О. М.  
ЯРЕМІ О. Й.  
РАДУЦЬКОМУ М. Б. (Верховна Рада України)**

**ФЕДОРЧУКУ В. Я.**  
*Коблошу В. В. (Поспелову О. О.), Яцук В. В., Бочку І. С.*

**Ірина ВЕРЕЩУК**



## МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,  
web: http://www.moz.gov.ua, код ЄДРПОУ 00012925

Від \_\_\_\_\_ 20\_\_ р. № \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_ 20\_\_ р.

**Комітет Верховної Ради України з  
питань здоров'я нації, медичної  
допомоги та медичного страхування**

**Кабінет Міністрів України**

**Войтович Н.І.**



Міністерство охорони здоров'я України на виконання доручення Віце-прем'єр-міністра України – Міністра з питань реінтеграції тимчасово окупованих територій України І. Верещук від 20.04.2022 № 9207/1/1-22 до звернення Комітету Верховної Ради України з питань здоров'я нації, медичної допомоги та медичного страхування від 14.04.2022 № 04-18/17-2022/63210 розглянуло електронну петицію Н. Войтович щодо розроблення законопроекту про імпортозаміщення в сфері вакцинації та тестування на інфекційні хвороби, що у визначений строк не набрала кількості голосів на її підтримку, та в межах компетенції повідомляє.

Як головний орган у системі центральних органів виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, а також захисту населення від інфекційних хвороб, МОЗ продовжує докладати максимум зусиль для запобігання виникненню епідемій, подолання кризового стану захворюваності населення на інфекційні хвороби такі як грип всіх типів, кір, епідемічний паротит, сказ, ВІЛ/СНІД, туберкульоз, дифтерія, вірусні гепатити, токсоплазмоз, туляремія, та інші, а також недопущенню поширенню на території України гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2 (далі – COVID-19).

Одним із основних пріоритетів для МОЗ є використання виключно ефективних, безпечних та якісних лікарських засобів та медичних виробів. Тому МОЗ глибоко зацікавлене в якнайшвидшому налагодженні можливості їх виробництва на фармацевтичних підприємствах України для розвитку (відновлення) власного виробництва повного циклу критично важливої продукції та задоволення відповідного попиту на ринку, що є питанням безпеки життя в умовах посилення вірогідності глобальних криз.

Тому, саме розвиток вітчизняного виробництва імунобіологічних препаратів, в тому числі сироваток та вакцин, а також медичних виробів для діагностики інфекційних та інших хвороб, задля забезпечення у повному обсязі потреб країни сприятиме зменшенню імпортозалежності країни, підвищенню виробничого потенціалу фармацевтичної промисловості, конкурентоспроможності національних виробників, а головне – забезпеченню епідемічного благополуччя населення країни, що стане запорукою не тільки для посилення національної безпеки, але й для економічного розвитку держави. Водночас ми визнаємо, що в кінцевому рахунку виробництво ефективних, безпечних та якісних лікарських засобів та медичних виробів є запорукою нашого довгострокового успіху у вирішенні цього питання.

З огляду на вищевикладене та з метою задоволення державних потреб у препаратах, необхідних для профілактики та лікування інфекційних та інших хвороб, у тому числі COVID-19, Законом України «Про Державний бюджет України на 2021 рік» створено нову бюджетну програму КПКВК 2301300 «Створення біокластера «Біологічна безпека та розвиток біотехнологічних технологій».

Постановою Кабінету Міністрів України від 18 серпня 2021 р. № 869 затверджено Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті для створення біокластера «Біологічна безпека та розвиток біотехнологічних технологій».

Завданням вказаної бюджетної програми визначено забезпечення провадження прикладних наукових досліджень та розробок лікарських засобів та/або медичних виробів, які необхідно розпочати виробляти в Україні, а також створення дослідницької інфраструктури, направленої на розробку та впровадження наукових інновацій медичного, фармацевтичного, біотехнологічного напрямку.

Так, за результатами конкурсу наукових розробок, проведеного у 2021 році за вказаною бюджетною програмою, визначено перелік переможців, які наразі розробляють медичні вироби для діагностики інфекційних хвороб, зокрема:

набори реагентів для серологічної діагностики бруцельозу;

діагностичні тест-системи для виявлення антитіл класу IgM до вірусу кору методом імуноферментного аналізу (ІФА);

імуноферментні тест-системи для виявлення антитіл класу IgG до *Borrelia burgdorferi* у сироватці чи плазмі крові людини

мультиплексні тест-системи для визначення варіацій (мутацій) вірусу SARS-CoV-2 у зразках на основі методу мультиплекс ПЛР.

На виконання пункту 2 постанови Кабінету Міністрів України від 18 серпня 2021 р. № 869, з метою організації, координації та здійснення контролю за процесом розроблення та виконання проектів біокластеру утворено Державне підприємство «Біокластер Міністерства охорони здоров'я України».

Задля можливого започаткування виробництва на території України вакцин проти COVID-19, МОЗ було проведено низку нарад з вітчизняними потенційними



виробниками лікарських засобів, на яких було обговорено можливі варіанти відновлення виробництва в Україні вакцин. Саме розвиток вітчизняного виробництва імунобіологічних препаратів, сироваток та життєво необхідних лікарських засобів задля забезпечення у повному обсязі потреб країни сприятиме зменшенню імпортозалежності країни, підвищенню виробничого потенціалу фармацевтичної промисловості, конкурентоспроможності національних виробників, а головне – забезпеченню епідемічного благополуччя населення країни, що стане запорукою не тільки для посилення національної безпеки, але й для економічного розвитку держави.

На сьогодні на фармацевтичних підприємствах України є сучасні виробничі дільниці, на яких можливе виробництво імунобіологічних препаратів як за повним циклом, так і для розливу вакцин в ампули/флакони та упаковки препаратів.

Однією із таких компаній є підприємство ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця», яке звернулося до МОЗ щодо своєї зацікавленості в навчанні та отриманні відповідних технологій з метою започаткування виробництва мРНК-вакцин.

З огляду на вищевикладене та з метою задоволення державних потреб у препаратах, необхідних для профілактики і лікування особливо небезпечних інфекційних та інших хвороб, що сприятиме запобіганню епідемічних спалахів, у тому числі COVID-19, МОЗ підтримало намір компанії ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» на участь у навчальних програмах ВООЗ з передачі технологій виробництва мРНК-вакцин.

Так, за результатами конкурсу 18 березня 2022 року ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» офіційно виграла конкурс і підписала угоду з організацією MPP (The Medicines Patent Pool) на отримання ліцензії з розробки та виробництва генеричної версії орального протиковідного препарату Pfizer Нірматрелвіру (nirmatrelvir) у комбінації з низькою дозою, який призначений для лікування пацієнтів з COVID-19 легкого та середнього ступеня тяжкості, котрі мають високий ризик ускладнень.

В той же час, у зв'язку з військовою агресією Російської Федерації проти України, що розпочалась 24 лютого 2022 року, в Україні введено та триває воєнний стан.

Фармацевтична промисловість України в умовах воєнного стану працює для забезпечення потреб закладів охорони здоров'я, які надають медичну допомогу особам, які постраждали внаслідок військової агресії Російської Федерації.

Враховуючи викладене, питання щодо розроблення законопроекту про імпортозаміщення у сфері вакцинації та тестування на інфекційні хвороби слід розглядати після завершення воєнного стану в Україні.

Міністр

Віктор ЛЯШКО