

## ПЕРЕЛІК

### актів Кабінету Міністрів України та центральних органів виконавчої влади, прийняття або перегляд яких необхідно здійснити для реалізації положень проєкту Закону України «Про захист населення від інфекційних хвороб»

Положення проєкту Закону України	Акти, прийняття або перегляд яких необхідно здійснити	Органи, відповідальні за підготовку проєктів актів	Строк прийняття або перегляду нормативних актів
<b>Положення, визначені в проєкті Закону, що будуть реалізовані Міністерством охорони здоров'я України</b>			
<p>Підпункти 1, 5 пункту 1 статті 5 розділу II проєкту Закону:</p> <p>1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, у сфері захисту населення від інфекційних хвороб:</p> <p>5) затверджує:  порядок забезпечення належних умов зберігання, транспортування, приймання та обліку вакцин, анатоксинів та алергену туберкульозного в Україні;  акт щодо відмови від проведення обов'язкових профілактичних щеплень;</p>	<p>Внести зміни до наказу МОЗ 16.09.2011 № 595 «Про порядок проведення профілактичних щеплень в Україні та контроль якості й обігу медичних імунобіологічних препаратів», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 10 жовтня 2011 року за № 1159/19897 у частині:</p> <p>1) внесення змін до Порядку забезпечення належних умов зберігання, транспортування, приймання та обліку вакцин, анатоксинів та алергену туберкульозного в Україні;</p> <p>2) доповнення Порядку проведення профілактичних щеплень формою акту та порядку його складання щодо відмови від проведення обов'язкових профілактичних щеплень.</p>	Міністерство охорони здоров'я України	У шестимісячний строк з дня набрання чинності цим Законом
<p>Пункт 11 статті 1 Розділу I проєкту Закону:</p> <p>11) національна технічна група експертів з питань імунопрофілактики (далі – НТГЕІ) – постійний незалежний консультативний дорадчий орган при центральному органі виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує політику у сфері охорони здоров'я України</p>	<p>Внести зміни до наказу МОЗ від 28.02.2020 № 585 «Про створення Національної технічної групи експертів з питань імунопрофілактики», шляхом внесення змін до положення про НТГЕІ, положення про робочі групи НТГЕІ та персональний склад НТГЕІ.</p>	Міністерство охорони здоров'я України	Протягом трьох років з дня набрання чинності цим Законом



СЕД АСКОД Міністерство охорони здоров'я України  
Сертифікат 04AF212836405D9904000000E5CD2B00AE0DEC00  
надає цьому органу  
Підписувач Скапа Тетяна Володимирівна  
з питань формування  
Дата підписання: 20.04.2026  
цієї політики у сфері  
дійсний з 19.12.2025 0:00:00 по 18.12.2027 23:59:59

імунопрофілактики, наукових досліджень та проведення заходів з імунопрофілактики на основі доказової медицини та сучасних підходів.			
<p>Підпункт 5 пункту 1 статті 5 розділу II проекту Закону:</p> <p>Стаття 5. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, у сфері захисту населення від інфекційних хвороб</p> <p>1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, у сфері захисту населення від інфекційних хвороб:</p> <p>5) затверджує:</p> <p>вимоги до реєстрації несприятливих подій після імунізації / туберкулінодіагностики.</p>	<p>Внести зміни до наказу МОЗ «Про затвердження Порядку здійснення фармаконагляду» від 27.12.2006 № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України від 29 січня 2007 року за № 73/13340.</p>	<p>Міністерство охорони здоров'я України</p>	<p>У однорічний строк з дня набрання чинності цим Законом</p>

**Директор Департаменту  
громадського здоров'я**

**Тетяна СКАПА**

\_\_\_\_\_ 2026 р.