



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

5 серпня 2021 року

1661

Про утворення комісії для формування тематики наукових досліджень і науково-технічних (експериментальних) розробок імунобіологічних препаратів та/або виробів для діагностики in vitro, які необхідно розпочати виробляти в Україні

Відповідно до підпункту 3 пункту 6 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90)

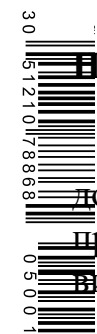
НАКАЗУЮ:

1. Утворити та затвердити склад комісії для формування тематики наукових досліджень і науково-технічних (експериментальних) розробок імунобіологічних препаратів та/або виробів для діагностики in vitro, які необхідно розпочати виробляти в Україні (далі – Комісія), що додається.

2. Голові Комісії (Кузіню І.В.):

- 1) організувати роботу Комісії;
- 2) проводити засідання Комісії за необхідності;
- 3) у разі потреби залучати до роботи Комісії інших експертів та фахівців, що мають необхідні спеціальні знання у галузі біологічної безпеки та біологічного захисту тощо.

3. Комісії, за результатами роботи, сформувавши та подати в установленому порядку до 31 серпня 2021 року на розгляд Міністерства охорони здоров'я України пропозиції щодо тематики наукових досліджень і науково-технічних (експериментальних) розробок імунобіологічних препаратів та/або виробів для діагностики in vitro, які необхідно розпочати виробляти в Україні, що фінансуватимуться за рахунок коштів державного бюджету, на 2021-2023 роки, відповідно до Закону України «Про пріоритетні напрями розвитку науки і техніки», Середньострокових пріоритетних напрямів інноваційної діяльності загальнодержавного рівня на 2017–2021 роки, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 28 грудня 2016 року № 1056, та Порядку формування тематики наукових досліджень і науково-технічних (експериментальних) розробок, що



фінансуються за рахунок коштів державного бюджету, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 11 січня 2018 р. № 13.

4. Визнати таким, що втратив чинність наказ Міністерства охорони здоров'я України від 11 лютого 2021 року № 237 «Про утворення комісії для визначення необхідної номенклатури імунобіологічних препаратів та/або виробів для діагностики *in vitro*, які необхідно розпочати виробляти в Україні».

4. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра охорони здоров'я України – головного державного санітарного лікаря України Кузіна І.В.

Міністр

Віктор ЛЯШКО

