



**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ**  
**(МОЗ України)**

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

\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

**Міністерство розвитку економіки,  
торгівлі та сільського  
господарства України**

**Міністерство фінансів України**

**Уповноважений Верховної Ради  
України з прав людини**

**Антимонопольний комітет  
України**

**Служба безпеки України**

**Державна регуляторна служба  
України**

Міністерство охорони здоров'я України направляє на погодження проєкт постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2» (далі – проєкт постанови Кабінету Міністрів України), розроблений відповідно до статті 15 Закону України «Про донорство крові та її компонентів» з метою можливого виготовлення імуноглобуліну для використання у лікуванні COVID-19.

У зв'язку з нагальною необхідністю вирішення порушених питань, просимо опрацювати та погодити зазначений проєкт в **одноденний термін**.

*Додатки:*

- 1. Проєкт постанови Кабінету Міністрів України на 7 арк. в 1 прим.;*
- 2. Пояснювальна записка до проєкту постанови Кабінету Міністрів України на 3 арк. в 1 прим.;*
- 3. Порівняльна таблиця до проєкту постанови Кабінету Міністрів України на 2 арк. в 1 прим.*

**Міністр**

**Максим СТЕПАНОВ**





## КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

## ПОСТАНОВА

від

2020 р. №

Київ

**Деякі питання реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2**

Кабінет Міністрів України постановляє:

1. Погодитися з пропозицією Міністерства охорони здоров'я стосовно реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2 (далі – Пілотний проєкт).

2. Затвердити Порядок реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2 (далі – Порядок), що додається.

3. Внести до постанов Кабінету Міністрів України від 16 червня 1998 року № 920 «Про затвердження Порядку переробки і зберігання донорської крові та її компонентів, реалізації їх і виготовлених з них препаратів» (Офіційний віник України, 1998 р., № 24, ст. 889) та від 20 березня 2020 р. № 225 «Деякі питання закупівлі товарів, робіт і послуг, необхідних для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію спалахів, епідемій та пандемій коронавірусної хвороби (COVID-19) на території України» (Офіційний вісник України, 2020 р., № 31, ст. 1074, ст. 1077, № 75, ст. 2405) зміни, що додаються.

4. Міністерству фінансів забезпечити в установленому законодавством порядку фінансування заходів з реалізації Пілотного проєкту, визначених у Порядку, затвердженого цією постановою.



5. Міністерству охорони здоров'я забезпечити вжиття необхідних заходів для реалізації Пілотного проєкту відповідно до вимог, визначених Порядком, затвердженого цією постановою.

Прем'єр-міністр України

Д. ШМИГАЛЬ



  
Шмигаль С.В.

ЗАТВЕРДЖЕНО  
постановою Кабінету Міністрів  
України  
від \_\_\_\_\_ 2020 р. № \_\_\_\_\_

## ПОРЯДОК

реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2

1. Цей Порядок визначає механізм взаємодії між учасниками реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 (далі – гіперімунна плазма до SARS-CoV-2), для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2 (далі – Пілотний проєкт).

2. Учасниками реалізації Пілотного проєкту є МОЗ, спеціалізовані установи і заклади переливання крові та відповідні підрозділи закладів охорони здоров'я, що належать до сфери управління МОЗ (далі – Спеціалізовані заклади), суб'єкти господарювання, що в установленому порядку здійснюють виробництво препаратів крові на території України та мають ліцензію на виробництво лікарських засобів з плазми крові людини, укладається договір на контрактне виробництво з дотриманням вимог законодавства (далі – Суб'єкт господарювання).

3. Закупівля тест-систем для тестування осіб на антитіла до SARS-CoV-2, інші витратні матеріали та реагенти, які є необхідними для заготівлі гіперімунної плазми до SARS-CoV-2 та їх передача Спеціалізованим закладам буде здійснюватись за рахунок коштів, передбачених МОЗ у державному бюджеті.

4. З метою забезпечення вірусної безпеки Спеціалізованими закладами проводиться дослідження кожного зразка донорської крові, отриманого під час донації безпосередньо з системи для взяття крові, без порушення її цілісності, з використанням:

серологічних методів дослідження (ІФА/ІХЛА, електрохемілюмінесцентний) для виявлення інфекційних маркерів гемотрансмісивних інфекцій: поверхневого антигену вірусного гепатиту В, антитіл до вірусного гепатиту С, антигенів та антитіл вірусів імунодефіцитів людини (ВІЛ-1 та ВІЛ-2), сифілісу;

молекулярно-генетичних методів досліджень - генампліфікаційне тестування (ПІПР) в міні-пулах для виявлення залишків нуклеїнових кислот збудників інфекцій: РНК вірусу імунодефіциту людини (РНК ВІЛ), РНК вірусу гепатиту С (РНК ВГС) та ДНК вірусу гепатиту В (ДНК ВГВ);





тест-систем для виявлення антитіла до SARS-CoV-2.

5. Для реалізації Пілотного проєкту між Спеціалізованими закладами та Суб'єктами господарювання укладається договір на контрактне виробництво (далі – договір) з дотриманням вимог законодавства.

Договір, крім загальних умов, повинен містити:

вимоги Суб'єктів господарювання до гіперімунної плазми до SARS-CoV-2;  
специфікацію щодо плазми крові, що заготовляється Спеціалізованими закладами;

порядок та умови поставки Суб'єктам господарювання гіперімунної плазми до SARS-CoV-2;

порядок та умови транспортування з дотриманням «холодового ланцюга» гіперімунної плазми до SARS-CoV-2, що заготовлена Спеціалізованими закладами, від Спеціалізованих закладів до Суб'єктів господарювання та подальше зберігання Суб'єктами господарювання;

порядок визначення обсягу готової продукції (імуноглобуліну), порядок поставки Суб'єктами господарювання готової продукції на адресу замовника;

ціну послуг та умови їх оплати;

умови постачання Суб'єктами господарювання імуноглобуліну на адресу Спеціалізованих закладів;

інші умови, включені за погодженням сторін.

Імуноглобулін, вироблений Суб'єктом господарювання за договором, безоплатно передається за рішенням МОЗ Спеціалізованими закладами іншим закладам охорони здоров'я, які включені до Переліку закладів охорони здоров'я, що визначені для госпіталізації пацієнтів з гострою коронавірусною хворобою COVID-19, спричинену коронавірусом SARS-CoV-2.

6. Спеціалізовані заклади щотижнево надають МОЗ інформацію про обсяги заготовленої ними гіперімунної плазми до SARS-CoV-2 крові.

7. Зберігання на карантині гіперімунної плазми до SARS-CoV-2, що заготовлена Спеціалізованими закладами, здійснюється на потужностях Суб'єктів господарювання на умовах зберігання відповідно до умов договору.

Суб'єкти господарювання забезпечують зберігання отриманої гіперімунної плазми до SARS-CoV-2 на карантині із забезпеченням «холодового ланцюга», обмеженим доступом сторонніх осіб впродовж терміну карантинного зберігання.

Строк зберігання на карантині отриманої Суб'єктами господарювання гіперімунної плазми до SARS-CoV-2 становить:

для плазми, що тестована серологічними та молекулярно-генетичними методами дослідження на маркери гемотрансмісивних інфекцій - 60 календарних днів з дня її заготівлі;



для плазми, що тестована на маркери гемотрансмісивних інфекцій серологічними методами дослідження – 180 календарних днів з дня її заготівлі. Термін карантинного зберігання такої плазми може бути скорочений до 60 календарних днів з дня її заготівлі за умови додаткового тестування такої плазми молекулярно-генетичними методами дослідження на маркери гемотрансмісивних інфекцій Суб'єктом господарювання.

Не підлягає зберіганню на карантині плазма, оброблена валідованими методами редукції патогенів (вірус-інактивація).

8. МОЗ приймає в установленому порядку рішення про проведення клінічних випробувань імуноглобуліну та їх припинення.

---



Степанов М.В.

## ЗАТВЕРДЖЕНО

постановою Кабінету Міністрів  
України

від \_\_\_\_\_ 2020 р. № \_\_\_\_\_

## ЗМІНИ,

що вносяться до постанов Кабінету Міністрів України від 16 червня 1998 р.  
№ 920 та від 20 березня 2020 р. № 225

1. Порядок переробки і зберігання донорської крові та її компонентів, реалізації їх і виготовлених з них препаратів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 16 червня 1998 р. № 920, доповнити пунктом 5<sup>1</sup> такого змісту:

«5<sup>1</sup>. Порядок заготівлі та передачі компонентів донорської крові спеціалізованими установами і закладами переливання крові, які зазначені у підпункті «а» пункту 1 цього Порядку та приймають участь у реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2 визначається Порядком реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від \_\_\_\_\_ 2020 р. № \_\_\_\_\_ (Офіційний вісник України, 2020 р., № \_\_\_\_, ст. \_\_\_\_\_)».

2. У переліку товарів робіт і послуг, необхідних для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію спалахів, епідемій та пандемій гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, на території України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 20 березня 2020 р. № 225:

1) розділ «Медичні вироби, лабораторне обладнання, розхідні матеріали, реагенти для лабораторних досліджень» доповнити новою позицією такого змісту:

«9018 90 84 00

Набір для аферезу (витратні матеріали для плазмаферезу)»;

2) розділ «Послуги» доповнити новим абзацом такого змісту:



«Послуги з контрактного виробництва імуноглобуліну зі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2, відповідно до Порядку реалізації пілотного проекту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від \_\_\_\_ 2020 р. № \_\_\_\_ (Офіційний вісник України, 2020 р., № \_\_, ст. \_\_\_\_)».

---

3015120110961210007



Шевченко

## **ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА**

**до проекту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання реалізації пілотного проекту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2»**

### **1. Резюме**

Метою прийняття проекту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання реалізації пілотного проекту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2» (далі – Проект постанови) є затвердження механізму пілотного проекту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2 (далі - COVID-19) для реалізації заходів, спрямованих на виробництво імуноглобуліну з плазми, яка в своєму складі містить антитіла до SARS-CoV-2.

### **2. Проблема, яка потребує розв'язання**

На сьогодні передові країни світу (США, Японія, Німеччина, Велика Британія, Франція) об'єднали свої зусилля у боротьбі з COVID-19, шляхом розробки і виробництва імуноглобуліну. Зазначені країни створили Альянс (Plasma Alliance CoVID-19) для розробки ліків від COVID-19. Україна стала частиною цього Альянсу.

Проектом постанови пропонується затвердити механізм виготовлення імуноглобуліну з плазми, яка в своєму складі містить антитіла до SARS-CoV-2.

### **3. Суть проекту акта**

Міністерство охорони здоров'я України ініціює заготівлю плазми, яка в своєму складі містить антитіла до SARS-CoV-2, з подальшою переробкою та виготовленням гіперімунного імуноглобуліну. Така плазма буде передана вітчизняним виробникам лікарських засобів. У разі успішного проходження клінічних випробувань, даний препарат буде використовуватись для лікування осіб, хворих на COVID-19 у важкому стані.

Учасниками процесу є Міністерство охорони здоров'я України, спеціалізовані установи і заклади переливання крові та відповідні підрозділи закладів охорони здоров'я, що належать до сфери управління Міністерства охорони здоров'я України, та суб'єкти господарювання, що в установленому порядку здійснюють виробництво препаратів крові на території України та мають ліцензію на виробництво лікарських засобів з плазми крові людини.

Спеціалізовані установи і заклади переливання крові та відповідні підрозділи забезпечують тестування осіб на антитіла до SARS-CoV-2.



Суб'єкти господарювання, які використовують плазму для виробництва препаратів крові на території України, забезпечують карантинізацію та зберігання до моменту виготовлення імуноглобуліну. Після завершення клінічних досліджень, заготовлена плазма може бути використана для виробництва імуноглобуліну для лікування хворих на COVID-19 у тяжкому стані на території України.

Для реалізації Проєкту постанови між спеціалізованими установами і закладами переливання крові, відповідними підрозділами та суб'єктами господарювання, що в установленому порядку здійснюють виробництво препаратів крові на території України та мають ліцензію на виробництво лікарських засобів з плазми крові людини, укладається договір на контрактне виробництво з дотриманням вимог законодавства.

#### **4. Вплив на бюджет**

Реалізація Проєкту постанови не потребує фінансування з державного та місцевого бюджетів.

#### **5. Позиція заінтересованих сторін**

Проєкт постанови не стосується питань функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку, соціально-трудової сфери, прав осіб з інвалідністю.

Прогноз впливу реалізації Проєкту постанови на ключові інтереси заінтересованих сторін додається.

#### **6. Прогноз впливу**

За предметом правового регулювання реалізація Проєкту постанови не матиме впливу на розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад; ринок праці, рівень зайнятості населення; на ринкове середовище, забезпечення інтересів і прав суб'єктів господарювання; громадське здоров'я, покращення чи погіршення стану здоров'я населення або його окремих груп; екологію та навколишнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, зокрема забруднення утвореними відходами.

#### **7. Позиція заінтересованих органів**

Проєкт постанови потребує погодження з Державною регуляторною службою України, Антимонопольним комітетом України, Міністерством розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України, Міністерством фінансів України, Службою безпеки України, Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини та потребує проведення правової експертизи у Міністерстві юстиції України.

#### **8. Ризики та обмеження**

Проєкт постанови не містить норм, що порушують права та свободи, гарантовані Конвенцією про захист прав людини і основоположних свобод.



У Проекті постанови відсутні положення, які порушують принцип забезпечення рівних прав та можливостей жінок і чоловіків.

Проект постанови не містить положень, що мають ознаки дискримінації.

У Проекті постанови відсутні правила і процедури, які можуть містити ризики вчинення корупційних правопорушень та правопорушень, пов'язаних з корупцією.

#### **9. Підстава розроблення проекту акта**

Проект постанови Кабінету Міністрів України розроблено за ініціативою Міністерства охорони здоров'я України та відповідно до статті 15 Закону України «Про донорство крові та її компонентів» з метою можливого виготовлення імуноглобуліну для використання у лікуванні COVID-19.

Міністр охорони здоров'я України

Максим СТЕПАНОВ

«\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2020 р.



## ПРОГНОЗ ВПЛИВУ

### реалізації акта на ключові інтереси заінтересованих сторін

**1. Суть проєкту:** затвердження механізму пілотного проєкту для реалізації заходів, спрямованих на виробництво гіперімунного імуноглобуліну з плазми, яка в своєму складі містить антитіла до коронавірусу SARS-CoV-2.

#### 2. Вплив на ключові інтереси заінтересованих сторін:

| Заінтересована сторона                              | Ключовий інтерес                                                                                              | Очікуваний (позитивний чи негативний) вплив на ключовий інтерес із зазначенням передбачуваної динаміки змін основних показників (у числовому або якісному вимірі) |                                       | Пояснення (чому саме реалізація акта призведе до очікуваного впливу)    |
|-----------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------|
|                                                     |                                                                                                               | короткостроковий вплив (до року)                                                                                                                                  | середньостроковий вплив (більше року) |                                                                         |
| Спеціалізовані установи і заклади переливання крові | Тестування осіб на антитіла до COVID-19                                                                       | -                                                                                                                                                                 | +                                     | Оптимізація роботи спеціалізованих установ і закладів переливання крові |
| Промислові виробники лікарських засобів             | Можливе виготовлення специфічного імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19 | +                                                                                                                                                                 | +                                     | Оптимізація роботи промислових виробників лікарських засобів            |



## ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ

до проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2»

| Зміст положення акта законодавства                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | Зміст відповідного положення проєкту акта                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | Пояснення змін                                                                                                                                                                                                                                                    |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Порядок переробки і зберігання донорської крові та її компонентів, реалізації їх і виготовлених з них препаратів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 16 червня 1998 р. № 920                                                                                                                                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Пункт відсутній                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | <p>Доповнити новим пунктом 5<sup>1</sup> такого змісту:</p> <p>«5<sup>1</sup>. Порядок заготівлі та передачі компонентів донорської крові спеціалізованими установами і закладами переливання крові, які зазначені у підпункті «а» пункту 1 цього Порядку та приймають участь у реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2 визначається Порядком реалізації пілотного проєкту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від _____ 2020 р. № _____ (Офіційний вісник України, 2020 р., № _____, ст. _____)».</p> | Зміни внесені з метою заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2. |
| Перелік товарів, робіт і послуг, необхідних для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію спалахів, епідемій та пандемій гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, на території України, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 20 березня 2020 р. № 225 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| Пункт відсутній                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | <p>«Розділ «Медичні вироби, лабораторне обладнання, розхідні матеріали, реагенти для лабораторних досліджень» доповнити новою позицією такого змісту:</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | Зміни внесені з метою заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імуноглобуліну для                                                                                                 |

|                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                                                                                                        |
|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Пункт відсутній | <p>9018 90 84 00</p> <p>Набір для аферезу (витратні матеріали плазмаферезу)».</p> <p>«Розділ «Послуги» доповнити новим абзацом такого змісту:</p> <p>«послуги з контрактного виробництва імунoglobulinу зі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2, відповідно до Порядку реалізації щільного проекту із заготівлі специфічної (гіперімунної) плазми крові, що містить антитіла до SARS-CoV-2 для контрактного виробництва із неї імунoglobulinу для використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від ____ 2020 р. № ____ (Офіційний вісник України, 2020 р., № __, ст. ____)».</p> | <p>використання у лікуванні коронавірусної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2.</p> |
|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Генеральний директор Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності



І. РУДЕНКО