



O'ZBEKISTON RESPUBLIKASI VAZIRLAR MANKAMASINING QARORI

20 21 yil « 20 » августа

№ 532

Toshkent sh.

О дополнительных мерах по обеспечению стабильности эпидемиологической ситуации в Республике Узбекистан, связанной с коронавирусной инфекцией

В целях обеспечения стабильности эпидемиологической ситуации в Республике Узбекистан, связанной с коронавирусной инфекцией, бесперебойности обеспечения лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения, применяемыми в профилактике и лечении коронавирусной инфекции, а также достойного вознаграждения труда медицинских и других специалистов, осуществляющих деятельность в этом направлении, Кабинет Министров **постановляет:**

1. Принять к сведению, что:

а) ООО СП «Jurabek Laboratories» достигнуты договоренности с:

компанией «Anhui Zhifei Longcom Biopharmaceutical Co., Ltd» (Китайская Народная Республика) (далее – китайский партнер) по производству в Республике Узбекистан вакцины ZF-UZ-VAC 2001 (Recombinant Novel Coronavirus Vaccine (CHO Cell)) (далее – вакцина ZF-UZ-VAC 2001) и обеспечению поставки субстанции вакцины ZF-UZ-VAC 2001 на первоначальном этапе;

ООО «Вакцина человека» (Российская Федерация) (далее – российский партнер) по производству в Республике Узбекистан вакцин Гам-КОВИД-Вак и Гам-КОВИД-Вак-Лио (комбинированная векторная вакцина) (далее – вакцина Спутник V) и обеспечению поставки субстанции вакцины Спутник V на первоначальном этапе;

б) произведена государственная регистрация вакцины ZF-UZ-VAC 2001 в Китайской Народной Республике и Республике Узбекистан и вакцины Спутник V в Российской Федерации и других странах.

2. Согласиться с предложением Министерства здравоохранения и Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан о государственной регистрации вакцин ZF-UZ-VAC 2001 и Спутник V, производимых СП ООО «Jurabek Laboratories», в порядке исключения, путем признания регистрационных документов, в том числе документов процесса производства, нормативных

документов в области технического регулирования, положительных результатов доклинических и клинических исследований производителей субстанций и/или «in bulk» ZF-UZ-VAC 2001 и Спутник V, на основании представленных документов и сертификатов.

При этом ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Агентства по развитию фармацевтической отрасли обеспечить в течение пяти дней экспертизу результатов лабораторных испытаний и регистрационных документов соответствующих вакцин, производимых СП ООО «Jurabek Laboratories».

3. Внести изменения и дополнения в некоторые решения Правительства Республики Узбекистан согласно приложению.

4. Министерству здравоохранения Республики Узбекистан совместно с заинтересованными министерствами и ведомствами в месячный срок привести принятые ими нормативно-правовые акты в соответствие с настоящим постановлением.

5. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на заместителя Премьер-министра Республики Узбекистан по вопросам социального развития Мусаев Б.А. и министра здравоохранения Республики Узбекистан Хаджибаева А.М.

**Премьер-министр
Республики Узбекистан**



А. Арипов

Приложение
к постановлению Кабинета Министров
от «20» августа 2021 г. № 532

**Изменения и дополнения, вносимые в некоторые решения
Правительства Республики Узбекистан**

1. В приложении к постановлению Кабинета Министров от 17 декабря 2019 г. № 1008 «Об утверждении перечня технологического и лабораторного оборудования, комплектующих и запасных частей к ним, а также сырья и материалов, используемых для производства лекарственных средств, изделий медицинского назначения и упаковочных материалов, освобождаемых от уплаты таможенных платежей»:

а) в блоке «Наименования сырья и материалов, используемых для производства лекарственных средств (в том числе внутриаптечного изготовления), изделий медицинского назначения и упаковочных материалов»:

дополнить позициями 1383 – 1405 следующего содержания:

« 1383.	Адреналин гидрохлорид (адреналин; эпинефрин; эпинефрин гидрохлорид)	2937 90 000 0
1384.	Альбумин	3502 90 700 0
1385.	Апиксабан	2933 79 000 0
1386.	Допамин (Допамина гидрохлорид)	2922 29 000 0
1387.	Колхицин	2939 79 000 0
1388.	Меропенем (Меропенем тригидрат)	2941 90 000 9
1389.	Метилпреднизолон натрия сукцинат	2937 29 000 0
1390.	Норэпинефрин (норэпинефрин битартрат)	2937 90 000 0
1391.	Пипекурония бромид	2933 59 950 0
1392.	Раствор альбумина в пересчете на сухой альбумин	3502 90 200 0
1393.	Резиновые пробки для лиофилизированных препаратов	4016 99 970 9
1394.	Ремдесивир	2934 99 900 0
1395.	Ривароксабан	2934 99 900 0
1396.	Стекланные ампулы (боросиликатное стекло) 1 мл, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 15 мл, 20 мл	7010 90 710 0 7010 10 000 0
1397.	Стекланные флаконы (боросиликатное стекло) 1 мл, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 15 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл, 100 мл	7010 90 710 0 7010 90 790 0
1398.	Строфантин (Строфантин к)	2938 90 900 0
1399.	Фавипиравир	2933 99 800 0
1400.	Стекланные флаконы 1 мл, 2 мл, 3 мл, 5 мл, 10 мл, 15 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл, 100 мл для лиофилизированных препаратов	7010 90 210 0 7010 90 710 0 7010 90 790 0

1401.	Цефепим сульбактам	2941 90 000 9 3003 20 000 0
1402.	Раствор комбинированной векторной вакцины Гам-КОВИД-Вак, (КОМПОНЕНТ I; КОМПОНЕНТ II), Гам-КОВИД-Вак-Лио	3002 20 000 9
1403.	Субстанция или in-bulk для производства вакцины COVID-19 (Recombinant Novel Coronavirus Vaccine (CHO Cell))	3002 20 000 9
1404.	Гидроксихлорохин	2933 49 900 0
1405.	Гидроксихлорохина сульфат	2933 49 900 0 »;

сноску «*» после слов «используемые» дополнить словами «в том числе»;

б) блок «Наименования технологического и лабораторного оборудования, комплектующих и запасных частей к ним» дополнить позициями 601 – 611 следующего содержания:

«	601.	Пробки резиновые для вакцины	4016 99 970 9
	602.	Алюминиевые колпачки комбинированные	8309 90 900 0
	603.	Культуры микроорганизмов	3002 90 500 0
	604.	Бевацизумаб	3002 13 000 0
	605.	Ритуксимаб	3002 13 000 0
	606.	Трастузумаб	3002 13 000 0
	607.	Клеточная линия (КЛ)	3001 20 900 0
	608.	Биологическая тест-система	3822 00 000 0 3002 15 000 0
	609.	Термоконтейнер многоразового использования для временного хранения и транспортирования вакцин, сывороток и других лекарственных средств в комплекте с хладоэлементом	3923 10 000 0
	610.	Терморегистратор-индикатор пороговой	9025 19 200 0
	611.	Термоиндикатор	9025 19 200 0 ».

2. В постановлении Кабинета Министров от 22 июля 2020 г. № 449 «О мерах по упорядочению оборота лекарственных средств, медицинских изделий и медицинской техники в период пандемии по коронавирусу»:

а) пункты 1 и 2 изложить в следующей редакции:

«1. Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни сақлаш вазирлиги, Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги (кейинги ўринларда – Агентлик), Инвестициялар ва ташқи савдо вазирлиги ҳузуридаги Ўзбекистон техник жихатдан тартибга солиш агентлиги ва Давлат божхона қўмитасининг 2021 йил 1 ноябрга қадар бўлган муддатда COVID-19 инфекцияси билан касалланган беморларни даволашда қўлланиладиган, мазкур қарорга иловага мувофиқ рўйхатдаги дори воситалари ва тиббий буюмлар импорт қилинганда, уларни давлат рўйхатидан ўтказмасдан, 5 кун муддатда сертификатлаштириш (фақат

айрим кимёвий таҳлилларни ўтказган ҳолда) асосида божхона расмийлаштирувини амалга ошириш тўғрисидаги таклифига розилик берилсин.

Ўзбекистон Республикасига коронавируснинг кириб келиши ва тарқалишини олдини олиш юзасидан чора-тадбирлар дастурини тайёрлаш бўйича республика махсус комиссиясига Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни сақлаш вазирлиги ва Агентликнинг қўшма хулосаси асосида мазкур қарорга иловадаги рўйхатга қўшимчалар ва ўзгартиришлар киритиш, шунингдек, ушбу қарор 1-бандининг амал қилиш муддатини узайтириш ҳуқуқи берилсин.

2. Белгилансинки, ушбу қарорнинг 1-бандида назарда тутилган тартиб асосида дори воситалари ва тиббий буюмлар импорти билан шуғулланувчи ташкилотлар дори воситаларини айрим кимёвий таҳлилларни ўтказган ҳолда сертификатлаштириш учун дори воситасининг қадоғида ёки қўллаш бўйича йўриқномаларида халқаро патентланмаган номи ўзбек ёки рус ёхуд инглиз тилида кўрсатилишини таъминлаган ҳолда, ишлаб чиқарувчи ташкилотнинг синов баённомасини ва синов усуллари кўрсатилган хужжатни тақдим этишлари шарт»;

б) приложение № 1 изложить в следующей редакции:

«Вазирлар Маҳкамасининг
2020 йил 22 июлдаги 449-сон қарорига
илова

**Ўзбекистон Республикасида рўйхатдан ўтказмасдан,
мажбурий сертификатлаш шарти билан импорт қилинадиган,
COVID-19 инфекцияси билан касалланган беморларни даволашда
қўлланиладиган дори воситалари ва тиббий буюмлар
РЎЙХАТИ**

Т/р	Дори воситаларининг халқаро патенланмаган номи ва тиббий буюмлар номи	Шакли
1	Гидроксихлорохин, хлорхин	Таблетка
2	Парацетамол, ацетаминофен	Таблетка
3	Строфантин К	Ампула
4	Эпинефрин	Ампула
5	Эноксапарин	Шприц, эритма, лиофилизат
6	Меропенем	Флаконт
7	Апиксабан	Таблетка, капсула
8	Допамин	Ампула
9	Желатин (модификацияланган)	Флаконт
10	Импинем/Циластатин	Флаконт
11	Колхицин	Таблетка, капсула
12	Норэпинефрин	Флаконт, ампула
13	Метилпреднизолон	Таблетка, флаконт

14	Пипекурония бромид	Таблетка, ампула, флакон
15	Тоцилизумаб, Левилимаб, Сарилумаб, Канакинумаб	Флакон, ампула, шприц, шприц-ручка
16	Цефепим/сульбактам	флакон
17	Грипп вакцинаси (ЎРВИ)	Эритма сақлаган бир марталик шприц, флакон
18	Коронавирус вакцинаси (COVID-19)	Эритма сақлаган бир марталик шприц, флакон, ампула
19	Пневмококк вакцинаси	Эритма сақлаган бир марталик шприц, флакон
20	Панкурония бромид / Пипекурония бромид / Атракурия бесилат	Кукун, эритма
21	Цефепим + тазобактам	Кукун
22	Липосомал амфотерицин-В	Лиофилизат
23	Casirivimab / Imdevimab	Флакон
24	Осельтамивир	Капсула
25	COVID-19 га антитана ва антигенга экспресс тестлар	Дона

»;

в) приложение № 2 признать утратившим силу.

3. Пункты 2 и 4 постановления Кабинета Министров от 24 сентября 2020 г. № 582 «О внесении изменений и дополнений в постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан от 22 июля 2020 г. № 449 «О мерах по упорядочению оборота лекарственных средств, медицинских изделий и медицинской техники в период пандемии по коронавирусу»» признать утратившими силу.

4. Абзац третий пункта 6 Положения о порядке осуществления специальных поощрительных выплат специалистам, осуществляющим деятельность на объектах лечения больных, инфицированных коронавирусом, а также в лабораториях по выявлению коронавируса, утвержденного постановлением Кабинета Министров от 24 сентября 2020 г. № 583, изложить в виде абзацев третьего и четвертого следующей редакции:

«Ходим томонидан 30 кун давомида бажарилган иш ҳажмидан келиб чиқиб иш соатларига нисбатан мутаносиб равишда, бироқ тегишли лавозимлардан келиб чиқиб врач-лаборант, ўрта тиббиёт ходими, ҳамшира-лаборант, провизор-фармацевт ходим, дезинфектор ва кичик тиббиёт ходимлари ва бошқа ходимлар кўпи билан 4 миллион сўм, 6 миллион сўм, 10 миллион сўм ва 15 миллион сўм миқдорида тўланади.

Бунда врач ходимлар ва бошқарув ходимлари томонидан 30 кун давомида бажарилган иш ҳажми белгиланган иш юклама меъёридан кам ёки кўп бўлган тақдирда, махсус тўловлар ҳақиқатда бажарилган иш соатларига нисбатан мутаносиб равишда тўланади».

