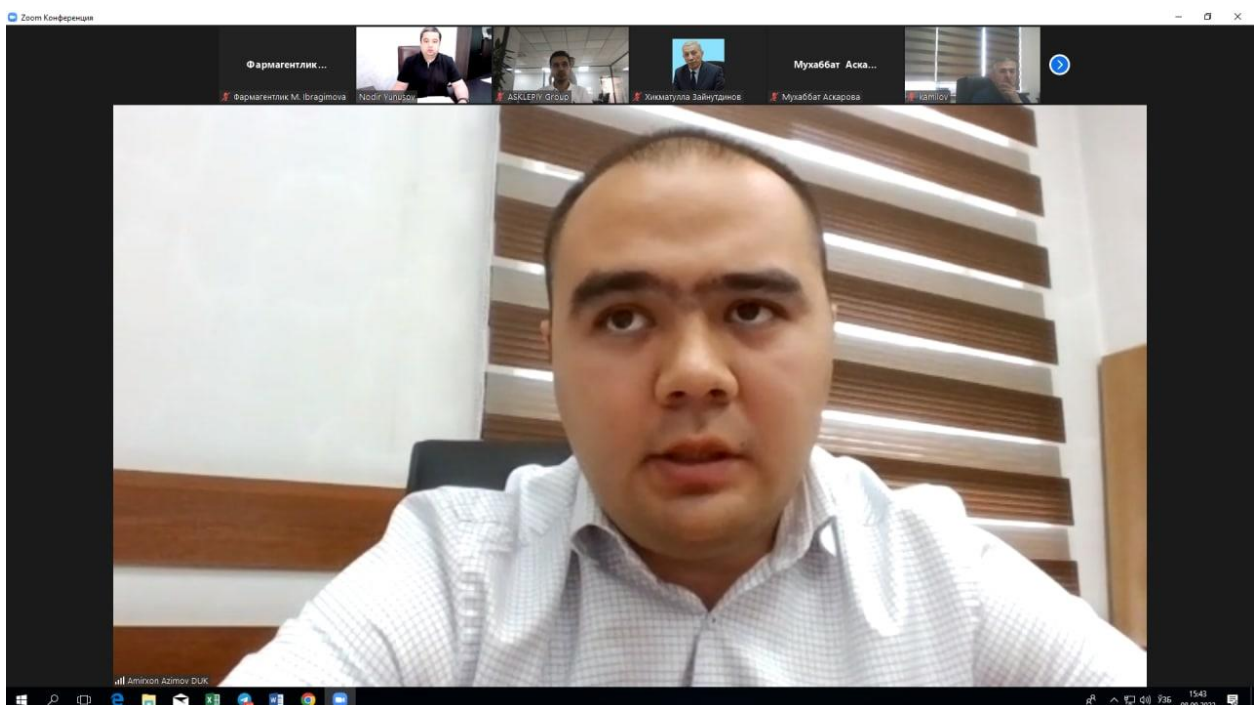


**ЎЗБЕКИСТОН РЕСПУБЛИКАСИ СОҒЛИҚНИ САҚЛАШ
ВАЗИРЛИГИ ҲУЗУРИДАГИ ФАРМАЦЕВТИКА ТАРМОГИНИ
РИВОЖЛАНТИРИШ АГЕНТЛИГИНИНГ ҲУЗУРИДА
ЖАМОАТЧИЛИК КЕНГАШИННИНГ 2022 ЙИЛ
9 ОЙЛИК ФАОЛИЯТИНИ ТҮҒРИСИДА**

Ўзбекистон Республикаси Президентининг Виртуал қабулхонаси ва Халқ қабулхоналари фаолияти ташкил этилди, давлат органлари ва муассасалари фаолияти устидан жамоатчилик назоратини ташкил этиш ва амалга ошириш соҳасидаги муносабатларни тартибга солувчи «Жамоатчилик назорати түғрисида»ги Ўзбекистон Республикаси **Қонуни** қабул қилинди.



Бунда давлат органларининг нодавлат нотижорат ташкилотлари ва фуқаролик жамиятининг бошқа институтлари билан ижтимоий шериклигини амалга оширишнинг ҳуқуқий механизмлари яратилди, давлат органлари фаолияти очиқлигини таъминлашнинг ҳуқуқий асослари шакллантирилди, жисмоний ва юридик шахслар мурожаатларини кўриб чиқиш тизими тубдан ислоҳ қилинди, коррупцияга қарши курашиб механизмларининг қонунчилик асослари яратилди, шунингдек, «Электрон ҳукумат» тизими босқичма-босқич жорий этилмоқда ва рўёбга чиқарилмоқда.

Мамлакатда демократик ислоҳотларни янада чуқурлаштириш, давлат ва жамият ўртасида таъсирчан ҳамда самарали мулоқотни йўлга қўйиш, давлат органлари фаолияти устидан жамоатчилик назоратини амалга оширишнинг мустаҳкам механизмларини ривожлантириш, улар фаолиятининг очиқлиги ва шаффофлигини, фуқаролик жамияти институтлари билан самарали ҳамкорликни таъминлаш, шунингдек, 2017 — 2021 йилларда Ўзбекистон Республикасини ривожлантиришнинг бешта устувор йўналиши бўйича **Ҳаракатлар стратегиясида** белгиланган вазифаларни бажариш мақсадида

Фармацевтика тармоғини ривожлантириш Агентлик (кейинги уринда – Агентлик деб юритилади) хузурида жамоатчилик кенгашини ташкил этилган.

Алоҳида таъкидлаш лозимки, жамоатчилик кенгаши ўз ишини жамоатчилик асосида олиб боради ва Агентликнинг доимий фаолият юритувчи маслаҳат-кенгаш органи ҳисобланади. Жамоатчилик кенгаши Агентлик директорнинг 2020 йил 27 октябрдаги 72 сон буйруғи билан ташкил этилган бўлиб, 20 аъзолардан иборат бўлиб, ўз фаолиятини тасдиқланган Низомга мувофиқ амалга оширади.



Агентликнинг жамоатчилик кенгаши аъзоларига фармацевтика соҳасида намунали хизмат қўрсатган меҳнат фаҳрийлари, жамоатчилик фаолияти фармацевтика соҳасида катта амалий тажрибага эга обрў-эътиборли мутахасислари, шунингдек, нодавлат нотижорат ташкилотлари, оммавий ахборот воситалари ва фуқаролик жамиятининг бошқа институтлари вакиллари қабул қилинган.

Кўйидагилар Агентлик жамоатчилик кенгашининг асосий вазифалари этиб белгилан эди:

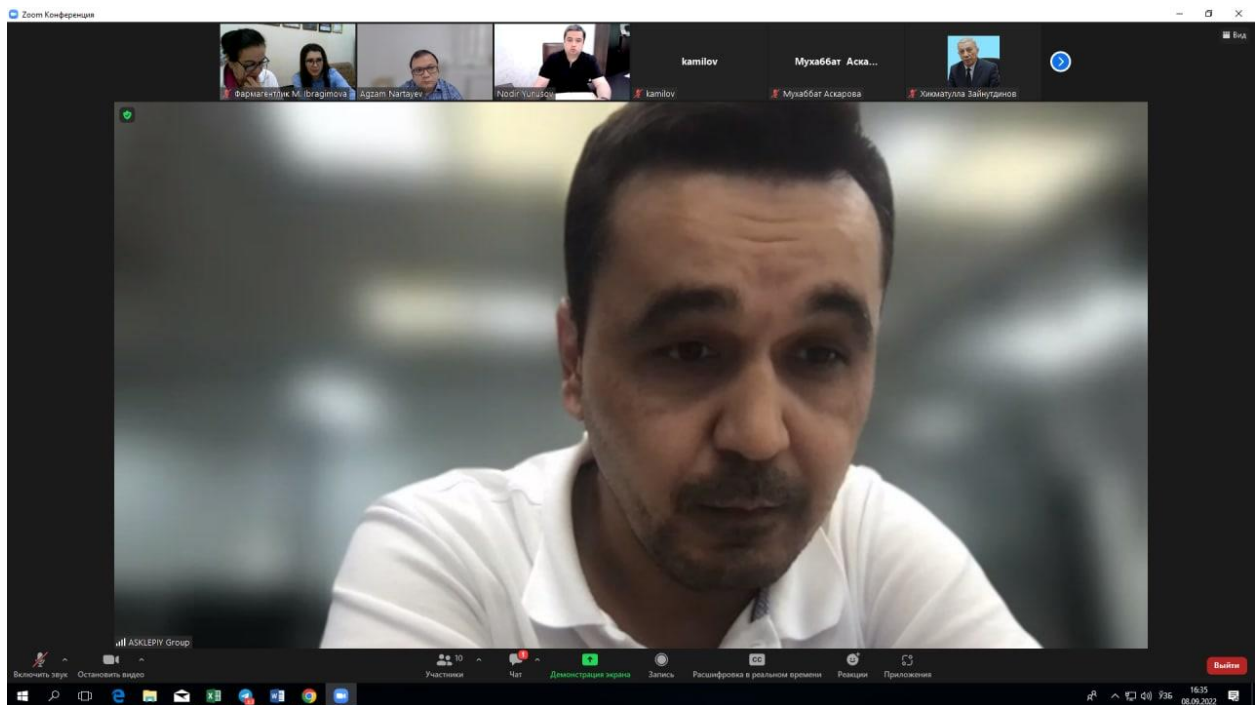
Фармацевтика соҳасида қабул қилинаётган норматив-хукуқий ҳужжатларда, қарорларда, шунингдек, давлат, тармоқ ва худудий ривожлантириш дастурларида жамоатчилик манфаатлари ва жамоатчилик фикри ҳисобга олиниши, фуқароларнинг, юридик шахсларнинг хуқуқлари ва қонуний манфаатларини, жамият манфаатларини ҳимоя қилиш соҳасида қонун ҳужжатлари талаблари ижросини таъминлаш, Агентлик зиммасига юклangan ҳамда ижтимоий ва жамоатчилик манфаатларига дахл қилувчи вазифалар ва функцияларни бажариш, давлат хизматларини қўрсатиш, ижтимоий шериклик доирасида амалга ошириладиган битимлар, шартномалар, лойиҳалар ва дастурларни рўёбга чиқариш бўйича Агентлик ва

унинг мансабдор шахсларининг фаолияти устидан жамоатчилик назоратини амалга ошириш;

биргаликда мулоқот қилиш, Агентликнинг нодавлат нотижорат ташкилотлари, оммавий ахборот воситалари ва фуқаролик жамиятининг бошқа институтлари билан самарали ҳамкорлигини таъминлаш учун Агентлик фуқаролар ва тадбиркорлар билан боғлаб турадиган «қўйприк» ролини бажариш;

фуқароларнинг хуқуқлари, эркинликлари ва қонуний манфаатларига дахл қилувчи энг муҳим масалалар юзасидан Агентликнинг фаолияти ҳақидаги жамоатчилик фикрини тизимли мониторинг қилиш ва ҳар томонлама таҳлил қилиш, социологик сўровлар ўтказиш, жумладан уларни ахборот-коммуникация технологияларидан фойдаланган ҳолда ўтказиш;

Агентлик фаолиятида коррупцияга қарши курашиш соҳасидаги давлат дастурлари ва бошқа дастурларни ишлаб чиқиш ҳамда амалга оширишда иштирок этиш, коррупцияга қарши курашиш бўйича олиб борилган ишлар устидан мониторинг ва таҳлил ўтказиш, шунингдек, уларнинг натижалари бўйича таклифлар тайёрлаш;



Агентликнинг фаолиятининг очиқлигини таъминлаш бўйича амалга оширилаётган тадбирларни мониторинг қилиш, унинг фаолияти тўғрисида батафсил ахборот олиш имкониятларини таҳлил қилиш, уларни янада кенгайтириш бўйича таклифлар ишлаб чиқиш;

Агентликнинг расмий веб-сайтида жамоатчилик кенгаши фаолияти билан боғлиқ очиқ эълон қилиниши лозим бўлган маълумотларни жойлаштириб бориш ҳамда уларнинг ҳар чорақда янгиланиб борилишини таъминлаш;

Агентлик фаолиятини ислоҳ қилишда фуқаролар иштирок этиши учун яратилган шарт-шароитларни ўрганиш ва уларни яхшилаш бўйича таклифлар ишлаб чиқиши;

Агентлик фаолияти бўйича фуқаролар ўртасида ўтказиладиган тушунтириш ишлари ва маънавий-маърифий тадбирларда иштирок этиш, уларнинг самарадорлигини ошириш юзасидан таклифлар ишлаб чиқиши ва бошкалар.

2022 йил 6 апрелда Фармацевтика тармогини ривожлантириш агентлиги хузурида Жамоатчилик кенгашининг навбатдаги мажлис ўтказилди.

Куйидаги кун тартиби асосида мажлис ўтказилди:

Биринчи масала

Ўзбекистон Республикаси Президентнинг ПФ 55 сон Фармони бўйича фармацевтика маҳсулотлари ишлаб чиқарувчилари, фармацевтика маҳсулотларининг улгуржи савдоси билан шуғулланувчи корхоналар, ихтисослашган илмий-тадқиқот институтлари ва олий таълим муассасалари томонидан ўз эҳтиёжлари учун олиб келинадиган ҳамда фармацевтика маҳсулотларининг улгуржи ва чакана савдоси билан шуғулланувчи корхоналар томонидан дорихона ичida дori тайёрлаш мақсадида олиб кириладиган, Ўзбекистон Республикасида ишлаб чиқарилмайдиган технологик ва лаборатория ускуналари, уларнинг бутловчи ва эҳтиёт қисмлари, фармацевтика ишлаб чиқариш бинолари учун «тоза хоналар», сэндвич-панеллар ва вентиляция тизимлари, шунингдек, лаборатория ҳайвонларини боқиши, клиник-олди тадқиқотлар ва дori воситалари ишлаб чиқариш (шу жумладан дорихона ичida тайёрлаш) учун ишлатиладиган хомашё ва материаллар, тиббиёт буюмлари ва қадоқлаш материаллари Вазирлар Маҳкамаси томонидан тасдиқланадиган рўйхатини муҳокамаси. Маъruzachi: Юнусов Н.Б.

Иккинчи масала

Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни сақлаш вазирининг “Рецептсиз бериладиган дori воситалари рўйхати” буйруғининг лойихасини муҳокамаси. Маъruzachi: Саидов С. А.

Турли масалалар

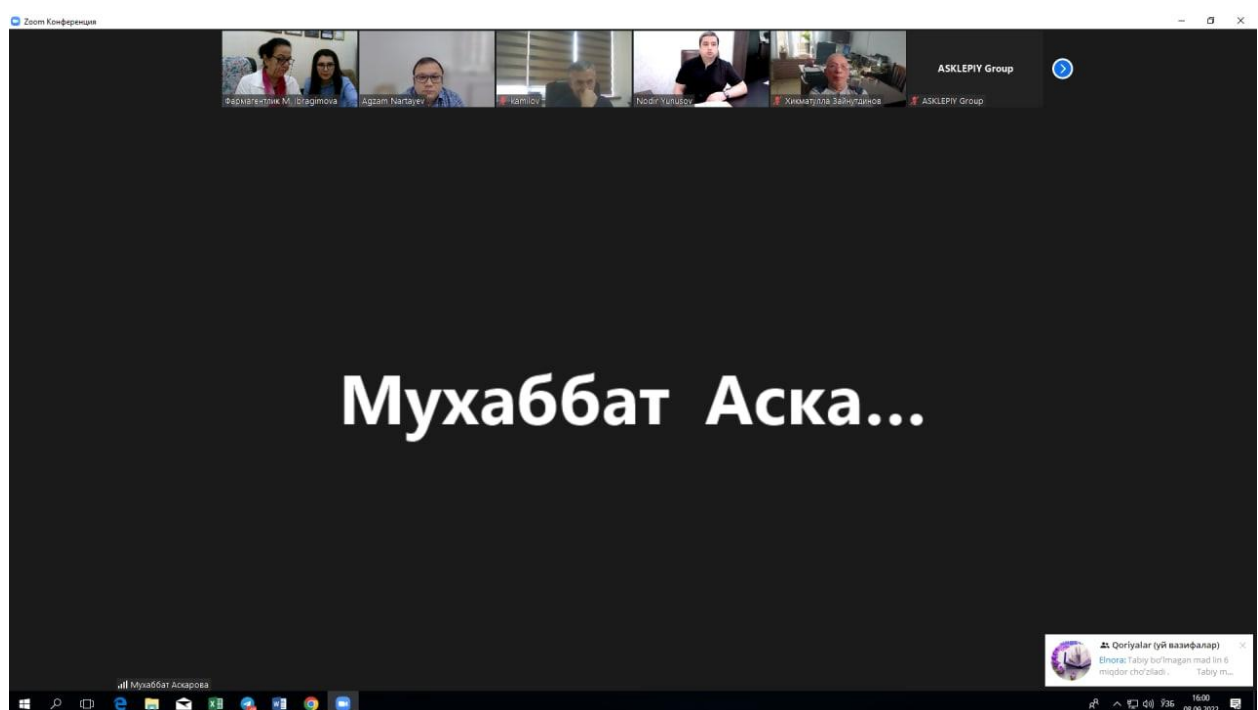
Биринчи масала бўйича сўзга чиқдилар:

Юнусов Н.Б. - Ўзбекистон Республикаси Президентнинг ПФ 55 сон Фармони бўйича фармацевтика маҳсулотлари ишлаб чиқарувчилари, фармацевтика маҳсулотларининг улгуржи савдоси билан шуғулланувчи корхоналар, ихтисослашган илмий-тадқиқот институтлари ва олий таълим муассасалари томонидан ўз эҳтиёжлари учун олиб келинадиган ҳамда фармацевтика маҳсулотларининг улгуржи ва чакана савдоси билан шуғулланувчи корхоналар томонидан дорихона ичida дori тайёрлаш мақсадида олиб кириладиган, Ўзбекистон Республикасида ишлаб чиқарилмайдиган технологик ва лаборатория ускуналари, уларнинг бутловчи ва эҳтиёт қисмлари, фармацевтика ишлаб чиқариш бинолари учун «тоза хоналар», сэндвич-панеллар ва вентиляция тизимлари, шунингдек, лаборатория ҳайвонларини боқиши, клиник-олди тадқиқотлар ва дori

воситалари ишлаб чиқариш (шу жумладан дорихона ичидаги тайёрлаш) учун ишлатиладиган хомашё ва материаллар, тиббиёт буюмлари ва қадоқлаш материаллари Агентлик ходимлари ва ишлаб чикарувчи вакиллари томонидан амалдаги рўйхатни экспертиза қилиб, рўйхатдан чиқариш ва киритиш бўйича берилган таклифларни чукур таҳлил асосида ўрганиб, янги тузилган рўйхат лойиҳаси бўйича ахборот берди.

Ушбу лойиҳаси барча вазирликлардан хулоса олган ва Адлия вазирлиги томонидан хулоса олиш жараёнда. Якин орада Вазирлар Маҳкамаси томонидан имзоланиб, имтиёзлар амалиётга жорий этилади. Рўйхат бўйича таклифлар ва эътирозлар йук ишлаб чикарувчиларда.

Ушбу масала юзасидан қарор қилинди:



Янги тузилган Ўзбекистон Республикасида ишлаб чиқарилмайдиган технологик ва лаборатория ускуналари, уларнинг бутловчи ва эҳтиёт қисмлари, фармацевтика ишлаб чиқариш бинолари учун «тоза хоналар», сэндвич-панеллар ва вентиляция тизимлари, шунингдек, лаборатория ҳайвонларини боқиши, клиник-олди тадқиқотлар ва дори воситалари ишлаб чиқариш (шу жумладан дорихона ичидаги тайёрлаш) учун ишлатиладиган хомашё ва материаллар, тиббиёт буюмлари ва қадоқлаш материаллари рўйхат лойиҳаси бўйича ижобий хулоса расмийлаштириб, Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни сақлаш вазирлиги хузуридаги Фармацевтика тармогини ривожлантириш агентлиги ҳамда тегишли ташкилотига хат юбориши.

Иккинчи масала бўйича сўзга чиқдилар:

Сайдов С. А (Фармакология кумита раиси) -Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни сақлаш вазирининг “Рецептсиз бериладиган дори воситалари рўйхати” буйругининг лойиҳасини бўйича ахборот бердилар. Саволларга жавоб бердилар.

Аскарова М.А. –ушбу лойиха буйича Фармацевтика тармогини ривожлантириш агентлиги, Фармакология кумитаси билан ярим йилдан бери иш олиб борилмоқда. Лойиханинг хозирги холат буйича барча чет эл ишлаб чикарувчиларда эътиroz йук ва ижобий хулоса берса булади. Адлия вазирлигидан давлат рўйхатдан ўтказиши тезлаштиришни тавсия этилди.

Ушбу масала юзасидан қарор қилинди:

Янги тузилган рўйхат Узбекистон Республикаси Соғликни сақлаш вазирининг “Рецептсиз бериладиган дори воситалари рўйхати” буйруғининг лойиҳаси буйича ижобий хулоса расмийлаштириб, Узбекистон Республикаси Соғликни сақлаш вазирлиги хузуридаги Фармацевтика тармогини ривожлантириш агентлиги ҳамда тегишли ташкилотига хат юбориши.

Фармацевтика тармоғини ривожлантириш Агентлиги хузуридаги жамоатчилик кенгаши томонидан **жорий йил 28 июлда** навбатдаги мажлиси ўтказди.

Мазкур мажлис кун тартибда учта масала кўриб чиқилди:

1. Узбекистон Республикаси иқтисодиёт вазирлиги, Узбекистон Республикаси молия вазирлиги, Узбекистон Республикаси ташқи иқтисодий алоқалар, Узбекистон Республикаси давлат божхона қўмитаси, Узбекистон Республикаси Соғликни сақлаш вазирлигининг “Дори воситалари ва тиббиёт буюмларини ишлаб чиқариш учун мўлжалланган импорт қилишда қўшилган қиймат солиғидан озод қилинадиган хом ашёлар рўйхатини тасдиқлаш тўғрисида” ги қарори лойиҳаси муҳокамаси. Маъruzachi-Abdullaev И.Б. (Ишлаб чиқариш масалалари бошқармаси бошлиғи в.в.б.);

Сузга чикган Ильхом Абдуллаев томонидан “Дори воситалари ва тиббиёт буюмларини ишлаб чиқариш учун мўлжалланган импорт қилишда қўшилган қиймат солиғидан озод қилинадиган хом ашёлар рўйхатини тасдиқлаш тўғрисида” (2009 йил 8 май, рўйхат рақами 1952) қўшма қарорга ўзгартириш ва қўшимчалар қиритиш буйича маълумот тақдим этдилар. Ушбу иш қуидагилардан иборат булиб, маҳаллий фармацевтика маҳсулотларини ишлаб чиқарувчи корхоналар томонидан ишлаб чиқариш учун мўлжалланган импорт қилишда қўшилган қиймат солиғидан озод қилинадиган хомашёлар ва маҳсулотлар таҳлилини амалга ошириш, ҳамда таҳлил натижасига кўра рўйхатга тегишли ўзгартириш ва қўшимчалар қиритилди.

Шуниндек Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги 2022 йил 19 январь куни 25-07/0145-сонли хат асосида маҳаллий ишлаб чиқарувчи корхоналарга ишлаб чиқариш учун мўлжалланган импорт қилишда қўшилган қиймат солиғидан озод қилинадиган хомашёларга бўлган эҳтиёж ва талаби юзасидан хат йўлланди.

Шу билан бирга, маҳаллий корхоналарнинг ишлаб чиқариш учун мўлжалланган импорт қилишда қўшилган қиймат солиғидан озод қилинадиган хомашёларга бўлган эҳтиёж ва талаби таҳлил қилинди ва “Дори воситалари ва тиббиёт буюмларини ишлаб чиқариш учун мўлжалланган импорт қилишда қўшилган қиймат солиғидан озод қилинадиган хом ашёлар

рўйхатини тасдиқлаш тўғрисида” (2009 йил 8 май, рўйхат рақами 1952) қўшма қарорининг иловасида келтирилган хомашёларга қўшимча қилиб киритилди.

Алоҳида яна таъкинландики, Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги 2022 йил 25 июлда 25-07/2150-сонли хат вазирлик идораларга Ўзбекистон Республикаси Президенти Шавкат Мирзиёев раҳбарлигига 2022 йил 12 апрель куни ўтказилган кенгайтирилган йигилишнинг 34-сонли баёни 14-банди ижросини таъминлаш мақсадида “Дори воситалари ва тиббий буюмларни саноатда ишлаб чиқариш ва дорихонада тайёрлаш учун мўлжалланган, импорт қилишда кўшилган қиймат солигидан озод қилинадиган хом ашёлар рўйхатини тасдиқлаш тўғрисида”ги қарори лойиҳаси ишлаб чиқилди ҳамда ушбу лойихалар белгиланган тартибда Норматив-хукукий хужжатларни ишлаб чикиш ва келишишнинг ягона электрон тизими (project.gov.uz) оркали тақдим этишдан аввал лойихаларни ишчи тартибда ўрганиб чиқиб, таклиф бериш юзасидан йўлланди. Вазирликлар томонидан тақдим этилган таклифлар асосида лойиҳа ҳамда лойиҳа иловасига ўзгартириш ва қўшимчалар киритилмоқда.

2. Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг “Божхона божларидан озод қилинадиган технологик ва лаборатория ускуналари, уларнинг бутловчи ва эҳтиёт қисмлари, шунингдек, хом ашё ва материаллар, тиббиёт буюмлари ва қадоқлаш материаллари рўйхатини тасдиқлаш тўғрисида”ги қарори лойиҳасининг муҳокамаси. Маъruzachi-Abdullaev И.Б. (Ишлаб чиқариш бошкармаси бошлиғи в.в.б.);

3. Рецептсиз фармацевтика маҳсулотлари савдосини эркинлаштириш бўйича ишлаб чиқилган таклифларни муҳокамаси. Маъruzachi-Saidov С. А. “Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш давлат маркази” ДУКнинг Фармакология қўмита раиси.

Турли масалалари сифатида Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2022 йил 14 июндаги “Давлат органлари ва ташкилотлари фаолиятининг очиқлик даражасини ошириш ва баҳолаш тизимини жорий этиш чора-тадбирлари тўғрисида”ги ПФ 154 - сон Фармони билан тасдиқланган Давлат органлари ва ташкилотлари фаолиятининг очиқлигини мониторинг қилиш ва баҳолаш бўйича методикага 8-иловага асосан “Жамоатчилик кенгашининг фаолияти самарадорлигини баҳолаш мезонлари”ни муҳокама килинди.

Фармацевтика тармоғини ривожлантириш Агентлиги хузуридаги жамоатчилик кенгаши томонидан **жорий йил 8 сентябрда** навбатдаги мажлиси ўтказди.

Мазкур мажлис кун тартибда учта масала кўриб чиқилди:

1. Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг “Дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш тўғрисида” қарорининг бажарилиши муҳокамаси. Маъruzachi-Narbaev A. (Референт нарх буйича булим бошлиғи);

Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2021 йил 20 майдаги “Мажбурий рақамли маркировкаланиши лозим бўлган

маҳсулотлар рўйхатини кенгайтириш бўйича тажриба лойиҳаларини амалга ошириш чора-тадбирлари тўғрисида”ги 322-сонли қарорига асосан, 2021 йил 1 июндан бошлаб 2022 йил 1 февралга қадар дори воситалари ва тиббий буюмларни рақамли маркировкалаш тажриба лойиҳаси амалга оширилди.

Шунингдек, дори воситалари ва тиббий буюмларни ишлаб чиқариш, олиб кириш ва айланмасини ҳисобга олиш механизмларини тубдан такомиллаштириш ҳамда қонуний айланишини таъминлаш, шунингдек, ушбу маҳсулотларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий қилиш мақсадида, Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги “Дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш тўғрисида”ги 149-сон қарори қабул қилинди.

Мажбурий рақамли маркировкалаш тартибида ўтиш борасида кенг қамровли тушунтириш ва маслаҳат ишлари олиб бориш ҳамда олиб борилаётган ишлар самарадорлигини ошириш мақсадида Агентлик масъул ходимлари жорий йилнинг 29 мартадан – 1 апрелига қадар Ўзбекистон Республикасининг Фарғона, Наманган ва Андижон вилоятларида фаолият юритаётган маҳаллий дори воситалари ва тиббий буюмлар ишлаб чиқарувчилари билан учрашувлар ташкил этиш мақсадида хизмат сафарида бўлиб қайтиши.

Хизмат сафари давомида, жорий йилнинг 29 март куни Андижон вилоятининг маҳаллий дори воситалари ишлаб чиқарувчи ташкилотлар, жумладан, “Malika Labaratories” МЧЖ, “AS KAM PHARM” МЧЖ, “Zomin Bio Health” “Epoch Pharm” МЧЖ, 30 март куни Фарғона вилоятининг “Zunnur Servis Pharm” МЧЖ ҳамда 30 ва 31 март кунлари Наманган вилоятининг “Kamol Med” МЧЖ, “Ra’no diagnostika va davolash markazi” МЧЖ, “Spring Pharmaceuticals” МЧЖ, “Merrymed Pharm” МЧЖ раҳбарлари ва маъсул ходимлари билан учрашулар ташкил этилиб, мажбурий рақамли маркировкалашга ўтиш борасида тушунтириш ишлари ҳамда бу борада тегишли чора-тадбирлар кўриш лозимлиги, шунингдек, мазкур масалада тайёргарлик кўриш зарурлиги, маҳсус ускуналар билан таъминлаш ва маҳсулотларни маркировкалаш ва кузатиб бориш - “Asl belgisi” милий ахборот тизими хақида тушунчалар бериб ўтилди.

Шу билан бирга, Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги томонидан, дори воситалари ва тиббий буюмларни маҳаллий ишлаб чиқарувчи жами 93 та корҳоналарга Ҳукуматнинг 2022 йил 2 апрелдаги 149-сонли қарори қабул қилинганлиги муносабати билан ушбу қарорнинг мазмун-моҳияти ва мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш муддатлари ҳақида жорий йилнинг 13 апрель куни 25-24/0996-сон билан огоҳлантириш хатлари юборилди.

Шунингдек, «Nobel-Pharmsanoat» МЧЖ ХК, «Radiks» МЧЖ, "NIKA PHARM" МЧЖ, «REMEDY GROUP» МЧЖ ҚҚ, «OSIYO-Farm» МЧЖ, "SHARQ DARMON" МЧЖ, "NAVBAHOR SANOAT" МЧЖ, «SERENE HEALTHCARE» МЧЖ ҚҚ, "ZIYO NUR FARM" ХК, "BAYAN MEDICAL" МЧЖ, "TEMUR MED FARM" МЧЖ, "UzGerMedPharm" МЧЖ ҚҚ, "LAFZ"

МЧЖ ҳамда "Vodiy umum savdo" МЧЖларнинг корхоналариға мажбурий рақамли маркировкалашга ўтиш борасида олиб борилаётган ишлар билан танишиш ҳамда тушунтириш ва маслаҳат ишлари олиб бориш мақсадида ташриф буюрилган. Шунингдек, фармацевтика маҳсулотлари ишлаб чиқарувчи корхоналар билан онлайн тарзда учрашувлар ташкил этилган.

Шу билан бирга, жорий йилнинг 21 апрель куни Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлигида рақамли маркировкалаш ишчи гуруҳининг навбатдаги йиғилиш бўлиб ўтди. Ушбу йиғилишда Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги, Давлат солиқ қўмитаси ва «CRPT TURON» МЧЖнинг масъул ходилари иштирок этишди. Мазкур йиғилишда, хорижий ишлаб чиқарувчиларнинг маҳсулотларини "Asl belgisi" тизимида рўйхатдан ўтказиш ва келажакда ушбу тизимдан фойдаланиш имкониятини яратиш, хорижий ишлаб чиқарувчиларни солиқ хизмати органларида рўйхатдан ўтказиш масаласини ҳал қилиш, рақамли маркировка кодлари бепул тақдим этиладиган дори воситалари рўйхатини ишлаб чиқиши ва тасдиқлаш масалалари мухокама қилинди.

Шунингдек, 2022 йил 24 апрель куни Инвестиция ва ташқи савдо вазирлиги ташаббуси билан онлайн тарзда учрашув бўлиб ўтди. Мазкур учрашувда Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги, Давлат солиқ қўмитаси, Савдо-саноат палатаси, Наманган вилояти ҳокимлиги, "CRPT TURON" МЧЖ, маҳаллий фармацевтика маҳсулотлари ишлаб чиқарувчи 10 та корхоналарнинг масъул ходимлари иштирок этишди.

Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги "Дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш тўғрисида"ги 149-сонли карорига асосан, фармацевтика маҳсулотларини мажбурий рақамли маркировкалаш учун шароит яратища келиб чиқаётган молиявий-иқтисодий муаммоларни ўрганиш мақсадида, Ўзбекистон Республикаси Инвестициялар ва ташки савдо вазирлиги, Давлат солиқ қўмитаси, Савдо-саноат палатаси, Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги, Техник жиҳатдан тартибга солиши агентлиги, CRPT – TURON МЧЖ ва интеграторлар (маркировкалаш ускуналарини ўрнатувчилар) вакилларидан иборат таркибда тузилган ишчи гуруҳ жорий йилнинг 9 – 17 июнь кунлари "Remedy Group" МЧЖ, "Remedy" МЧЖ, "Navbahor Sanoat" МЧЖ, "Dentafill Plyus" МЧЖ, "Merrymed Farm" МЧЖ, "Spring Pharmaceutic" МЧЖ ҚҚ, "RADIKS" МЧЖ, "Temur Med Farm" МЧЖ, "Samarkand England Eco-Medical" МЧЖ ҚҚ, "Mediofarm" МЧЖ, "Nobel Pharmsanoat" МЧЖ ҚҚ, "Uzgermed Pharm" МЧЖ ҚҚларга ташриф буюришди. Ташриф мобайнида корхоналар томонидан мажбурий рақамли маркировкалаш тартибига ўтишда амалга оширилаётган ишлар ҳамда юзага келаётган молиявий-иқтисодий ва техник муаммолар шунингдек, дори воситалари ва тиббий буюмларни рақамли маркировкалашга алоқадор бошқа масалалар ишчи гуруҳ томонидан атрофлича ўрганилди.

Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги 149-сонли карорининг ижросини таъминлаш мақсадида Давлат солиқ қўмитаси томонидан маҳаллий дори воситалари ва тиббий буюмларни

ишлиб чиқарувчиларга кўмак бериш ва маркировкалаш ускуналарини етказиб берувчилар (интеграторлар) тўғрисида маълумот бериш мақсадида ушбу корхоналар иштирокида 2022 йил 1 июль куни Фискал институт худудида ускуналар кўргазмаси ташкил этилди.

Ушбу ташкил этилган кўргазмада Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги масъул ходимлари, “CRPT TURON” МЧЖ вакиллари, 40 та маҳаллий ишлиб чиқарувчи корхона ва 11 та интеграторлар иштирок этишди. Кўргазмада дастлаб маҳаллий ишлиб чиқарувчи корхоналар учун интеграторлар томонидан ускуналар тўғрисида тақдимот ўтказилди ҳамда жиҳозлашнинг долзарб масалалари ва техник талаблари муҳокама қилинди. Шунингдек, учрашув давомида ускуналар кўргазмаси ташкил этилди ҳамда интеграторлар томонидан ускуналарнинг ишлаш жараёни, уларнинг афзалликлари кўрсатиб берилди.

Шунингдек, Ўзбекистон Савдо-саноат палатаси томонидан жорий йилнинг 16 июль куни “Nest One” биносида, фармацевтика соҳасида фаолият юритаётган тадбиркорлик субъектларини ривожлантириш ва улар фаолиятида дуч келинаётган муаммолар ечимиға бағишиланган давра сухбати ўтказилди. Ушбу учрашувда Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги “CRPT TURON” МЧЖ, масъул вазирлик ҳамда идоралар ва юртимизда дори воситалари ва тиббиёт буюмлари ишлиб чиқариш ҳамда улгуржи савдо фаолияти билан шуғулланувчи тадбиркорлик субъектлари иштирок этишди. Жорий йилнинг 29 июль куни Соғлиқни сақлаш вазирлиги ҳузуридаги Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлигида фармацевтика маҳсулотлари ишлиб чиқарувчи Украина компанияларининг Ўзбекистондаги ваколатхоналари иштирокида, Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги “Дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш тўғрисида”ги 149-сонли қарорига асосан жорий этилаётган дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимиға ўтиш бўйича йиғилиш ўтказилади.

Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги 149-сонли қарорининг ижросини таъминлаш мақсадида “CRPT TURON” МЧЖ, Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги ва Давлат солик қўмитаси ҳамкорликда “1-сентябрда Ўзбекистонда дори воситаларининг маркировкаси бошланиши: босқичлар ва жараёнлар” мавзусида пресс-тур ташкил этилди. Пресс-тур мазкур маркировкалаш тизимни ўз фаолиятида жорий этаётган “NIKA PHARM” МЧЖ фармацевтика корхонасида бўлиб ўтди.

Мазкур ташкил этилган пресс-турда журналистлар, матбуот ва оммавий ахборот воситалари ходимлари дори воситалари ва тибби буюмларни рақамли маркировкалаш ва маҳсулотни кузатиш тизими ҳақида яқиндан танишитириб ўтилди. Шу билан бирга, дресс-тур давомида журналистлар,

матбуот ва оммавий ахборот воситалари ходимларининг барча саволларига жавоб бериб ўтилди.

Шунингдек, Ўзбекистон Республикаси худудига рақамли идентификациялаш воситаси орқали маркировка қилинмаган дори воситалари ва тиббий буюмларни божхона омбори худудида рақамли маркировкалаш ишларини ўрганиш мақсадида Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлигининг масъул ходимлари жорий йилнинг 8 – 12 август кунлари “Ark Buloq”, “Toshkent Tovar”, “Chuqursoy”, “Jome Bozor”, “Gerbion”, “Olimex” “Bayer group”, “Stock”, “Interwarehouse”, “Farm lux” божхона омборларига ташриф буюришди.

Шу билан бирга, дори воситалар ва тиббий буюмларни импорт қилувчи ва улгуржи савдо қилувчи ташкилотларга Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги «Дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш тўғрисида»ги 149-сонли қарорига асосан жорий этилаётган рақамли маркировкалаш талабларига тайёргарлик кўриш бўйича огоҳлантириш хатлари юборилди.

Жорий йилнинг 16 август куни дори воситалар ва тиббий буюмларни импорт қилувчи ва улгуржи садо қилувчи ташкилотларга Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги «Дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш тўғрисида»ги 149-сонли қарорига мувофиқ, иккиласми (ташқи) қадоқларда ишлаб чиқарилган дори воситалари (орфан дори воситалари бундан мустасно) 2022 йил 1 сентябрдан бошлаб мажбурий рақамли маркировкалаш тартиби бошланиши, дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тартиби жорий қилинган кундан бошлаб мажбурий рақамли маркировкаланиши лозим бўлган дори воситалари ва тиббий буюмлар импорт қилинганда агрегацияланган импорт коди бўйича маълумотлар божхона юк декларациясида кўрсатилмасдан «эркин муомалага чиқариш (импорт)» божхона режимига расмийлаштириш тақиқланиши ҳамда дори воситалари ва тиббий буюмларни рақамли маркировкаламаган ҳолда сертификациядан ўтказишга йўл қўйилмаслиги, шу билан бирга юқоридаги қарорга 6-илова билан тасдиқланган низомнинг 12-банди саккизинчи хатбошисига асосан, рақамли идентификация воситаси ISO/IEC 15415 «Ахборот технологиялари. Автоматик идентификациялаш ва маълумотларни йиғиш технологиялари. Чоп этиш сифатини баҳолаш учун штрих код рамзларининг тест спецификацияси. Икки ўлчамли рамзлар» (ISO/IEC 15415 «Information technology — Automatic identification and data capture techniques — Bar code print quality test specification — Two-dimensional symbols») стандартига мувофиқ С ёки ундан юқори сифатли синф даражасида қўлланилиши ва рақамли идентификация воситасининг сифат синф даражасини аниқлаш ва текшириш Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлиги томонидан амалга оширилиши, шунингдек, улар томонидан дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш

тартибига ўтиш юзасидан олиб борилаётган ишлар тўғрисида ҳақида маълумот беришни сўраб расмий хат йўлланди ҳамда бугунги кунда мазкур хатга жавоб сифатида дори воситалар ва тиббий буюмларни импорт қилувчи ва улгуржи савдо қилувчи ташкилотлар томонидан юборилган хатлар умумлаштирилмоқда.

Шунингдек, 2022 йилнинг 16 август куни фармацевтика маҳсулотлари ишлаб чиқарувчи **77** та маҳаллий корхоналарга дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тартибига ўтиш бўйича улар томонидан амалга оширилаётган ишлар тўғрисида расмий хат юборилди.

Дори воситалари ва тиббий буюмларни чакана реализация қилувчи ташкилотларга штрих-кодлар ва рақамли маркировка кодларини тўғри ўқиши ва аниқлашни таъминловчи маҳсус қурилмалар (2D сканерлар) билан тўлиқ жиҳозланишини таъминлаш бўйича расмий хат юборилди.

Шу билан бирга, жорий йилнинг 23 август куни Фармацевтика тармоғини ривожлантириш агентлигининг "Facebook" саҳифасида "Дори воситалари ва тиббий буюмларни маркировкалаш" мавзусида Давлат марказининг Дори воситалари ва тиббиёт буюмларини рақамли маркировкалаш бўлими масъул ходими билан жонли эфирда сухбат (<https://fb.watch/f4asRi778z/>) бўлиб ўтди. Мазкур сухбат давомида дори воситалари ва тиббий буюмларни рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш муддатлари ва бошқа масалаларга алоҳида тўхталиб ўтилди.

"Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш давлат маркази" ДУКнинг масъул ходимлари Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 2 апрелдаги "Дори воситалари ва тиббий буюмларни мажбурий рақамли маркировкалаш тизимини жорий этиш тўғрисида"ги 149-сонли карорига асосан, маҳаллий фармацевтика корхоналари томонидан дори воситаларини рақамли маркировкалаш тартибига ўтиш юзасидан олиб борилаётган ишларни жойига чиқсан ҳолда ўрганиш учун, жорий йилнинг 29 август куни Самарқанд вилоятида жойлашган «Samarkand England Eco-Medical» МЧЖ ҚҚ, "INTEGRA DD" МЧЖ ҚҚ, «ELITE PHARMA MED GROUP» МЧЖ, "PHARM LUXE INVEST" МЧЖ, "VITRUM MED LINE" МЧЖ, "NEXT FARM SAMARKAND" МЧЖ, "APOLLON PHARM" МЧЖ, "BILLUR PHARM LUX" МЧЖ, "MEROS PHARM" МЧЖ вакиллари билан учрашувлар ташкил этиш мақсадида хизмат сафарида бўлиб қайтди.

Яна шуни такидлаш лозимки, 2022 йилнинг 19 сентябр кунлари Россиянинг "Axelot" корхонаси иштирокида дори воситалари ва тиббий буюмларни рақамли маркировкалаш юзасидан учрашу бўлиб ўтиши кутилмоқда.

Таъкидлаш лозимки, бугунги кунда республикамизда **58** та маҳаллий дори воситалари ишлаб чиқарувчи корхоналарнинг маҳсулотлари мажбурий рақамли маркировкаланидиган дори воситалари ва тиббий буюмларнинг ТИФ

ТН код позициясига (3003, 3004) тўғри келади шу сабабли, ушбу корхоналар мажбурий рақамли маркирофкалаш тизимиға ўтиши лозим.

Хозирги кунда мазкур **58** та корхоналардан **33** таси маркировкалаш ускуналарини етказиб бериш бўйича шартнома имзолаган бўлса, шундан **5** та (“Nobel Pharmsanoat” ХК, “Serene healthcare” МЧЖ ҚҚ, “Nika Pharm” МЧЖ, “Jurabek Laboratories” МЧЖ ҚҚ, ATM Sanita Pharma” МЧЖ) ишлаб чиқарувчилар ускуналарни ўз корхоналарида ўрнатган.

Қолган **25** та корхоналар асосан бирламчи қадоқларда дори воситалари ишлаб чиқариши сабабли, жорий йилнинг ноябрь ойидан мажбурий рақамли маркировкалаш тизимиға ўтади. Шунингдек, ушбу корхоналар маркировкалаш ускуналарини етказиб бериш бўйича интеграторлар билан музокаралар олиб бормоқда.

2. Ўзбекистон Республикаси Президенти Ш.М.Мирзиёев раҳбарлигига 2022 йил 17 июнь куни кенгайтирилган тарзда ўтказилган видеоселектор йиғилишининг **50** – сонли баёни асосида АҚШ, Япония, Евropa ва бошқа ривожланган давлатларда ишлаб чиқариладиган, юқори технологияли тиббий амалиётларда кенг қўлланиладиган ҳамда Ўзбекистон Республикасида рўйхатдан ўтмаган дори ва сарфловчи воситаларни соддалаштирилган тартибда рўйхатдан ўтказиш ишлаб чиқган механизмини лойиҳасини муҳокамаси. Маърузачи-Азимов А. “Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш давлат маркази” ДУКнинг директорнинг биринчи ўринбосари);

Куйидаги мазмунда А. Азимов маълумот берид.

Ўзбекистон Республикаси Соғликни сақлаш вазирининг 2022 йил 31 августдаги 244-сонли буйруғи билан тасдиқланган “Ривожланган давлатларда ишлаб чиқариладиган, юқори технологияли тиббий амалиётларда кенг қўлланиладиган ҳамда Ўзбекистон Республикасида рўйхатдан ўтмаган дори ва сарфловчи воситаларни соддалаштирилган тартибда рўйхатдан ўтказиш механизми тўғрисида йўриқнома”. Ушбу йўриқнома талаблари Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2021 йил 5 майдаги ПФ-6221-сон Фармони З-иловасида келтирилган хорижий ташкилотлар (FDA, CE, EMA, PMDA, MFDS, MHRA) сертификатига эга тиббий техника, тиббий буюм ва унинг бутловчи қисмлари ҳамда Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2018 йил 24 сентябрдаги ПҚ-3948-сон қарорига иловада келтирилган **20** та мамлакатлар ва халқаро ташкилотлар (EMA) томонидан рўйхатга олинган ва Ўзбекистон Республикасига импорт қилинадиган дори воситаларига жорий этилади.

Шифохоналар амалиётида талаб этиладиган ривожланган давлатлар ва халқаро ташкилотларда ишлаб чиқарилган, ҳамда тегишли тартибда рўйхатдан ўтказилмаган Ўзбекистон Республикаси тиббиёт амалиётида кенг қўлланиладиган юқори технологияли фармацевтика маҳсулотлари рўйхати мазкур буйруқнинг **2**-иловасида келтирилган Комиссия томонидан белгиланган тартибда тасдиқланади ва янгилаб борилади.

Ўзбекистон Республикаси Соғлиқни сақлаш вазирлиги “Ўзмединпекс” МЧЖга тасдиқланган фармацевтика маҳсулотлари рўйхатини ва уларнинг техник топшириқларини давлат харидларини амалга ошириш учун тақдим этади.

“Ўзмединпекс” МЧЖ рўйхатда кўрсатилган тиббиёт муассасалари билан тузилган воситачилик шартномалари асосида фармацевтика маҳсулотларини харидини (қонунчиликда белгиланган тартибда тиббиёт муассасалари олдиндан тўловлари асосида) амалга оширади. Харид қилинган фармацевтика маҳсулотлари соддалаштирилган тартибда давлат рўйхатидан ўтказилгандан сўнг тиббиёт муассасаларига етказиб беради.

“Ўзмединпекс” МЧЖ фармацевтика маҳсулотларини ишлаб чиқарувчилари ва (ёки) улгуржи реализация қилувчи ташкилотлар розилигига кўра ишлаб чиқарувчи ташкилот номидан ишончнома асосида ишончли вакил сифатида маҳсулотларни давлат рўйхатидан ўтказиш учун “ДВТБТТЭСДМ” ДУКга ариза билан мурожат қиласи.

Фармацевтика маҳсулотлари Ўзбекистон Республикасида тан олиш йўли билан давлат рўйхатидан ўтказилади.

“ДВТБТТЭСДМ” ДУК 15 кун муддатда “Ўзмединпекс” МЧЖга ушбу маҳсулотларнинг Вазирлик томонидан шакллантирилган, ривожланган давлатлар ва халқаро ташкилотларда ишлаб чиқарилган, Ўзбекистон Республикаси тиббиёт амалиётида кенг қўлланиладиган юқори технологияли фармацевтика маҳсулотлари рўйхатига киритилганлиги тўғрисида маълумот беради.

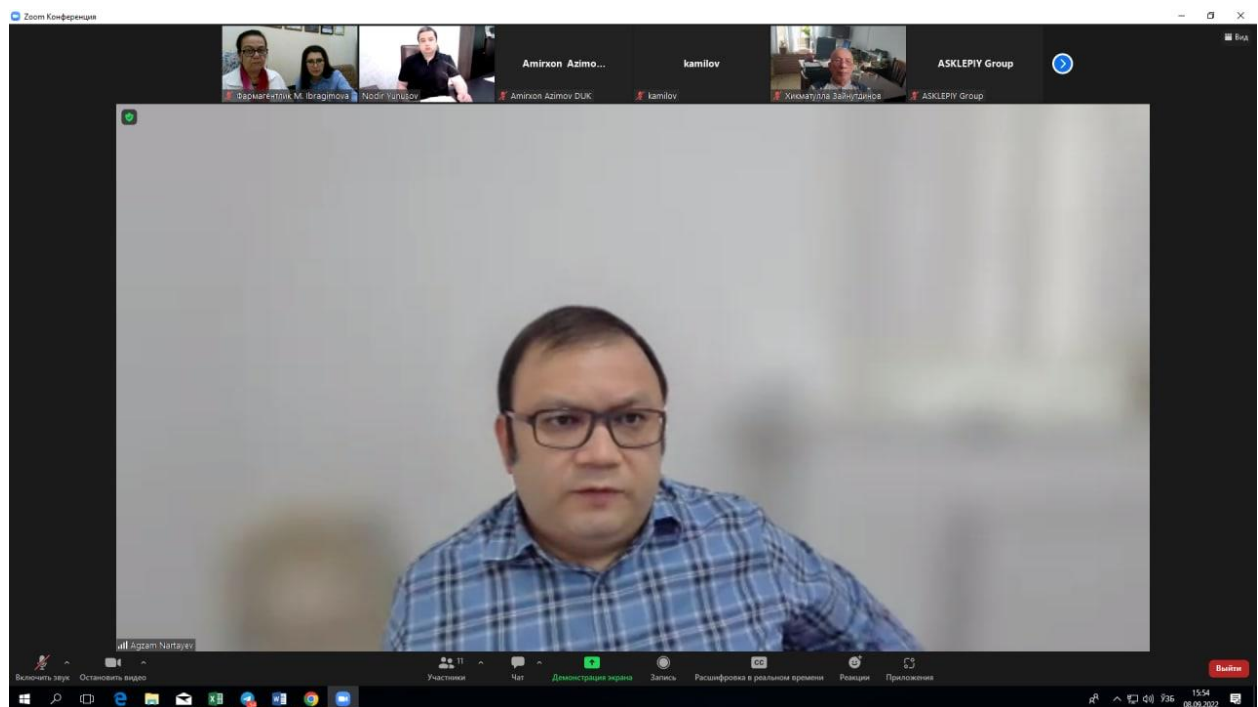
“Ўзмединпекс” МЧЖ фармацевтика маҳсулотларини сертификатлаштириш учун ваколатли сертификатлаштириш органига электрон ариза беради. Сертификатлаштиришнинг ижобий натижалари асосида сертификатлаштириш органи 15 кун ичида “Ўзмединпекс” МЧЖга мувофиқлик сертификатини электрон тарзда беради. Сертификатлаштириш тўловлари ҳисоб варақаси асосида “Ўзмединпекс” МЧЖ томонидан тўланади.

“Ўзмединпекс” МЧЖ томонидан ушбу фармацевтика маҳсулотларини ўрнатилган тартибда божхона расмийлаштируви амалга оширилади.

3. Ўзбекистон Республикаси Президентининг 20.05.2022 йилдаги ПФ-139-сон “Доривор ўсимликлар хом ашё базасидан самарали фойдаланиш, қайта ишлашни қўллаб-қувватлаш орқали қўшимча қиймат занжирини яратиш чора-тадбирлари тўғрисида” Фармони асосида дорихона сотув зали пештахталарининг камида 10 фоизига доривор ўсимликлар хом ашёсидан тайёрланган биологик фаол қўшимчалар ва дори воситаларини жойлаштиришни дори воситалари ва тиббий буюмларни чакана реализация қилишнинг лицензия талаблари ва шартларига киритиш чоралари тўғрисида лойихани муҳокамаси.. Маърузачи-Азимов А.- “Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш давлат маркази” ДУКнинг директорнинг биринчи ўринbosari.

Ушбу масала юзасидан А. Азимов Ўзбекистон Республикаси Президентининг 20.05.2022 йилдаги ПФ-139-сон “Доривор ўсимликлар хом ашё базасидан самарали фойдаланиш, қайта ишлашни қўллаб-қувватлаш

орқали қўшимча қиймат занжирини яратиш чора-тадбирлари тўғрисида” Фармони асосида дорихона сотув зали пештахталарининг камидаги 10 фоизига доривор ўсимликлар хом ашёсидан тайёрланган биологик фаол қўшимчалар ва дори воситаларини жойлаштиришни дори воситалари ва тиббий буюмларни чакана реализация қилишининг лицензия талаблари ва шартларига киритиш чоралари тўғрисидаги нормалари Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2017 йил 6 апрелдаги 185-сон қарорига “«Дори воситалари ва фармацевтика фаолияти тўғрисида»ги Ўзбекистон Республикаси Қонунига ўзгартириш ва қўшимчалар киритиш ҳақида» 2016 йил 4 январдаги ЎРҚ-399-сон Ўзбекистон Республикаси Қонунини амалга ошириш чора-тадбирлари тўғрисида” ги қарорнинг 2 иловага (26-банд Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Маҳкамасининг 2022 йил 21 сентябрдаги 519-сонли қарорига асосан учинчи хатбоши билан) тўлдирилган. Бу эса барча дорихоналарда сотув зали пештахталарининг камидаги 10 фоизида доривор ўсимликлар хом ашёсидан тайёрланган биологик фаол қўшимчалар ва дори воситалари жойлаштирилиши эгалари томонидан амалга оширади.



Агентлик жамоатчилик кенгаши Агентликнинг фаолиятининг самарадорлигини ошириш бўйича таклифлар ва тавсияларни ишлаб чиқилди ҳамда бирга амалга оширишда фаол қатнашишни истагини билдирилди.