

Зміни

до Порядку застосування допоміжних репродуктивних технологій в Україні, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 09 вересня 2013 року № 787, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 02 жовтня 2013 року за № 1697/24229

I. Загальні положення

Пункт 1.8 викласти в такій редакції:

«Питання щодо застосування методик ДРТ вирішується після оформлення заяви пацієнта/пацієнтів щодо застосування допоміжних репродуктивних технологій (додаток 2), заяви пацієнта/пацієнтів щодо застосування допоміжних репродуктивних технологій з метою збереження фертильності (додаток 29) або заява батьків/опікунів щодо застосування допоміжних репродуктивних технологій з метою збереження фертильності дитини (додаток 30), медичного огляду та відповідного обстеження.

Можуть бути використані аналізи, термін дійсності яких не завершився».

II. Обсяг обстеження осіб, щодо яких проводяться лікувальні програми ДРТ

Пункт 2.1:

1) обов'язкове:

виключити «та відсутність протипоказань для виношування вагітності»;

в реченні «аналізи крові на сифіліс, ВІЛ, гепатити В і С (дійсні 3 місяці)» замінити словами «(дійсні 6 місяців)».

Пункт 2.2:

в реченні «аналізи крові на сифіліс, ВІЛ, гепатити В і С (дійсні 3 місяці)» замінити «(дійсні 6 місяців)»;

добавити в кінці «флюорографія легень та інше».

III. Методики лікування ДРТ

Пункт 3.1:

розпочати реченням «Запліднення “in vitro” – методика допоміжних репродуктивних технологій, в ході якої яйцеклітини запліднюються спермою в лабораторних умовах».

Пункт 3.2:

вилучити речення «соматичні та психічні захворювання, які є протипоказанням для виношування вагітності та пологів;».

V. Донація гамет та ембріонів

Пункт 5.2 доповнити додатковим абзацом:

«Умови, на яких ЗОЗ може отримувати та використовувати донорські гамети та ембріони для лікування безпліддя інших осіб визначаються ЗОЗ самостійно відповідно до потреб своєї медичної та господарської діяльності на підставі діючого цивільного та господарського законодавства, якщо інше не передбачено цим Порядком чи в заявах донорів».

Пункт 5.22 доповнити додатковим абзацом:

«За відсутності будь-яких письмових застережень пацієнтів-донорів щодо обмежень чи цільового використання цих ембріонів ЗОЗ використовує їх самостійно відповідно до своїх медичних потреб чи передає іншим акредитованим ЗОЗ на договірних умовах».

VI. Сурогатне (замінне) материнство

Пункт 6.6:

в другому реченні слово «реципієнта» замінити на слово «пацієнта»;

в останньому реченні слово «реципієнтами» замінити на слова «генетичними батьками»;

добавити наступне:

«контакт “шкіра-до-шкіри” між сурогатною матір'ю та новонародженим, прикладання до грудей сурогатної матері заборонено;

передбачити роздільне перебування новонародженої дитини та сурогатної матері після народження дитини».

Пункт 6.11:

речення «нотаріально засвідчена копія письмового спільного договору між сурогатною матір'ю та жінкою (чоловіком) або подружжям» замінити на «копія письмового спільного договору між сурогатною матір'ю та подружжям».

VII. Кріоконсервація сперми, ооцитів, ембріонів та біологічного матеріалу, отриманого з яєчка або його придатка, оваріальної тканини

Пункт 7.1:

Додати після слів «(додаток 21),» речення «заявою батьків/опікунів на кріоконсервацію сперми, ооцитів, оваріальної тканини чи біологічного матеріалу, отриманого з яєчка або його придатка у дитини, (додаток 31)».

XI. Транспортування кріоконсервованих ембріонів/ооцитів/сперми/тканини яєчника/яєчка або його придатка в межах України та поза її межами

Пункт 11.1 доповнити додатковим абзацом:

«ЗОЗ має право встановлювати плату за зберігання біоматеріалу пацієнтів, що покриває витрати на матеріали і обслуговування процесу зберігання. Строк зберігання встановлюється за погодженням з пацієнтами і може подовжуватися на підставі їх заяви. У разі відсутності такої заяви після закінчення строку чи відмови пацієнта від оплати послуг зберігання, ЗОЗ має право припинити зберігання. Якщо пацієнт не отримав біоматеріал зі зберігання і не розпорядився ним іншим способом, ЗОЗ має право утилізувати неотриманий біоматеріал в порядку, передбаченому санітарно-епідеміологічними нормами».

Пункт 11.2 доповнити додатковим абзацом:

«Для лікування безпліддя інших осіб ЗОЗ має право передавати донорські гамети іншому ЗОЗ як на території України, так і за її межами, самостійно визначаючи умови укладених з цією метою договорів, якщо інше не передбачено цим Порядком чи в заявах донорів».

Затвердити наступні додатки до Порядку:

додаток 29 «Заява пацієнта/пацієнтів щодо застосування допоміжних репродуктивних технологій з метою збереження фертильності»;

додаток 30 «Заява батьків/опікунів щодо застосування допоміжних репродуктивних технологій з метою збереження фертильності дитини»;

додаток 31 «Заява батьків/опікунів на кріоконсервацію сперми, ооцитів, оваріальної тканини чи біологічного матеріалу, отриманого з яєчка або його придатка у дитини».