



# МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я 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

Від \_\_\_\_\_ 20\_\_ р. № \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ від 18.12.2021р.

**Єрмоленко М.**

[foi+request-96977-](mailto:foi+request-96977-275e95fe@dostup.pravda.com.ua)

[275e95fe@dostup.pravda.com.ua](mailto:275e95fe@dostup.pravda.com.ua)

Директорат громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України в межах компетенції розглянув Ваш запит на публічну інформацію від 18.12.2021, що надійшов до МОЗ України від 20.12.2021 № 17/4430/ЗПІ-21, та повідомляє.

Інформація щодо кількості отриманих Україною вакцин проти гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, станом на 29.12.2021 представлена у додатку до листа.

Контроль за дотриманням «холодового ланцюга» проводиться на всіх етапах отримання, перевезення, зберігання та використання імунобіологічних препаратів (вакцин) у відповідності до вимог виробника, зазначених в інструкції по застосуванню вакцин.

Наказом Міністерства охорони здоров'я України від 16 вересня 2011 року № 595 «Про порядок проведення профілактичних щеплень в Україні та контроль якості й обігу медичних імунобіологічних препаратів» (із змінами та доповненнями) затверджено Порядок забезпечення належних умов зберігання, транспортування, приймання та обліку вакцин, анатоксинів та алергену туберкульозного в Україні.

Відповідно до Переліку відомостей, що містять службову інформацію, розпорядником якої є Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 06 травня 2014 року № 299, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2014 року за № 559/25336, внутрівідомча службова кореспонденція, доповідні записки, рекомендації, якщо вони пов'язані з розробкою напряму діяльності МОЗ України або здійсненням контрольних, наглядових функцій МОЗ України, не підлягає розголошенню.

Міністерство охорони здоров'я України у липні 2021 року провело службове розслідування щодо партії вакцини КОМІРНАТІ (Comirnaty/Pfizer), яка у зв'язку із порушенням «холодового ланцюга» при транспортуванні



АНОД ДООК ПРОБІО  
Міністерство охорони здоров'я України  
№20-04/17/4430/ЗПІ-21/10 від 04.01.2022  
К. П. Печенгін-єв Силишев Миколайович  
50E2D6E7F900307B04C003005232D-0302E06200

Міністерство охорони здоров'я України  
26-04/17/4430/ЗПІ-21/10 від 04.01.2022



вакцини, була визнана непридатною для використання. За результатами розслідування надано пропозиції щодо недопущення до медичного застосування вищезазначеної партії вакцини.

Крім того інформуємо, що лікарські засоби, що не підлягають подальшому використанню, набувають статусу «відходів» та передаються для утилізації або знешкодження до суб'єктів господарювання, які мають відповідні ліцензії на провадження господарської діяльності у сфері поводження з небезпечними відходами безпосередньо або через постачальників, якщо таке передбачено відповідними договірними умовами відповідно до Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24 квітня 2015 року № 242, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 18 травня 2015 р. за № 550/26995.

Вакцина КОМІРНАТІ, яка була визнана непридатною для використання, переміщена на карантин в державне підприємство «Укрмедпостач» Міністерства охорони здоров'я України, яке є відповідальним за утилізацію вакцини. Вакцина станом на 28.12.2021 не утилізована, проводяться слідчі дії.

Вакцина АСТРАЗЕНЕКА (із вичерпаним терміном придатності) у кількості 561 729 доз перебуває на карантині на регіональних складах. Заплановано провести централізовану утилізацію вакцини з вичерпаним терміном придатності у першому кварталі 2022 року.

**В.о. Генерального директора  
Директорату громадського здоров'я  
та профілактики захворюваності**

**Олексій ДАНИЛЕНКО**

Запорожець  
253 0713



Інформація щодо кількості отриманих Україною вакцин проти гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої корона вірусом SARS-CoV-2, з початку вакцинальної кампанії станом на 29.12.2021

№	Назва вакцини та виробник	Кількість( дози)
1	ВАКЦИНА CHADOX1 NCOV-19 CORONA VIRUS (РЕКОМБІНАНТНА), КОВІШЕЛД / CHADOX1 NCOV-19 CORONA VIRUS VACCINE (RECOMBINANT), COVISHIELD (виробник СЕРУМ ІНСТІТЬЮТ ОФ ІНДІА ПБТ. ЛТД., Індія)	500
2	КОМІРНАТІ / COMIRNATY™ (виробник Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія БайоНТек Менюфекчуринг ГмбХ, Німеччина)	19 805 550
3	КОРОНАВАК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ COVID-19 (ВИРОЩЕНА З ВИКОРИСТАННЯМ КЛІТИН VERO), ІНАКТИВОВАНА (англійською) та/або українською мовою (Синовак Лайф Саенсіз Ко., Лтд., Китай)	10 392 916
4	ВАКЦИНА АСТРАЗЕНЕКА ПРОТИ COVID-19 / COVID-19 VACCINE ASTRAZENECA (Республіка Корея)	367 200
5	ВАКЦИНА АСТРАЗЕНЕКА ПРОТИ COVID-19 / COVID-19 VACCINE ASTRAZENECA (КАТАЛЕНТ АНАНЬІ С.Р.Л., Італія);	859 200
6	КОВІД-19 ВАКЦИНА ЯНССЕН (COVID-19 VACCINE JANSSEN) (Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія)	500
7	МОДЕРНА, виробництва Moderna US, Inc, Сполучені Штати Америки	5 064 243
8	ВАКЦИНА АСТРАЗЕНЕКА ПРОТИ COVID-19 країна- виробник Іспанія	586 400
9	ВАКЦИНА АСТРАЗЕНЕКА ПРОТИ COVID-19 країна- виробник Нідерланди	2 926 400