



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

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

Від _____ 20__ р. № _____

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба України

Міністерство охорони здоров'я України відповідно до Закону України від 11 вересня 2003 року № 1160-IV «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» направляє на погодження проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення», розроблений з метою забезпечення пацієнтів медичними виробами за рахунок коштів Державного бюджету України в рамках програми державних гарантій медичного обслуговування населення.

Враховуючи важливість впливу на суспільні інтереси у сфері охорони здоров'я, просимо погодити проект постанови в найкоротший строк.

Додатки: на 62 арк.

Перший заступник Міністра

Сергій ДУБРОВ

Тетяна Пазерська (044) 200-07-99



АСУД "ДОК ПРОФ З"
Міністерство охорони здоров'я України
24-02/8542/2-23 від 04.04.2023
Підписання КЕП Дубров Сергій Олександрович
3FAA9288358EC0030400000231A36001E15B400

Міністерство охорони здоров'я України

24-02/8542/2-23 від 04.04.2023





МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

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

Від _____ 20__ р. № _____

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба України

Міністерство охорони здоров'я України відповідно до Закону України від 11 вересня 2003 року № 1160-IV «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» направляє на погодження проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення», розроблений з метою забезпечення пацієнтів медичними виробами за рахунок коштів Державного бюджету України в рамках програми державних гарантій медичного обслуговування населення.

Враховуючи важливість впливу на суспільні інтереси у сфері охорони здоров'я, просимо погодити проект постанови в найкоротший строк.

Додатки: на 62 арк.

Перший заступник Міністра

Сергій ДУБРОВ

Тетяна Пазерська (044) 200-07-99



ПРОЄКТ



КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

ПОСТАНОВА

від

2023 р. №

Київ

**Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України
щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних
гарантій медичного обслуговування населення**

Відповідно до частини сьомої статті 9 та пункту 5³ розділу IV “Прикінцеві та перехідні положення” Закону України “Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення”, Кабінет Міністрів України **п о с т а н о в л я є**:

Внести до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення зміни, що додаються.

Прем'єр-міністр України

Денис ШМИГАЛЬ



Д. ШМИГАЛЬ

30 51230421899 03 0 0 1

**ЗМІНИ,
що вносяться до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо
реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій
медичного обслуговування населення**

1. У постанові Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955 “Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби” (Офіційний вісник України, 2008 р., № 84, ст. 2825; 2015 р., № 54, ст. 1740; 2017 р., № 13, ст. 361, № 26, ст. 749; 2018 р., № 26, ст. 933; 2019 р., № 21, ст. 716, № 22, ст. 779; 2021 р., № 28, ст. 1588, № 67, ст. 4230):

1) назву постанови викласти в такій редакції:

“Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби та медичні вироби”;

2) підпункт 3 пункту 1 викласти в такій редакції:

“3) на лікарські засоби (крім препаратів інсуліну) та медичні вироби, вартість яких підлягає реімбурсації відповідно до законодавства, граничні постачальницько-збутові надбавки в розмірі 10 відсотків, що нараховуються до оптово-відпускної ціни з урахуванням податків, та граничні торговельні (роздрібні) надбавки в розмірі 15 відсотків, що нараховуються до закупівельної ціни з урахуванням податків;”.

2. У підпункті 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 р. № 267 (Офіційний вісник України, 2015 р., № 38, ст. 1141; 2020 р., № 17, ст. 653; 2021 р., № 67, ст. 4230; 2022 р., № 81, ст. 4950):

1) абзац одинадцятий викласти в такій редакції:

“лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення;”;

2) абзац сорок другий викласти в такій редакції:

“затверджує порядок розрахунку граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, перелік відомостей щодо граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, перелік граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби та перелік граничних оптово-відпускних цін на медичні вироби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, перелік задекларованих оптово-відпускних цін на лікарські засоби;”.

3. У постанові Кабінету Міністрів України від 9 листопада 2016 р. № 862 “Про державне регулювання цін на лікарські засоби” (Офіційний вісник України, 2016 р., № 95, ст. 3102; 2017 р., № 3, ст. 72, № 13, ст. 367, № 26, ст. 749; 2018 р., № 26, ст. 933; 2019 р., №12, ст. 410, № 21, ст. 716; 2020 р., № 10, ст. 373, № 34, ст. 1137, ст. 1141; 2021 р., № 11, ст. 466, № 28, ст. 1588, № 67, ст. 4230):

1) назву постанови викласти в такій редакції:

“Про державне регулювання цін на лікарські засоби та медичні вироби”;

2) доповнити пунктом 1¹ такого змісту:

“1¹. Запровадити з 1 липня 2023 р державне регулювання цін на медичні вироби, вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти, шляхом встановлення Міністерством охорони здоров'я граничних оптово-відпускних цін.”;

3) абзац другий пункту 3 викласти в редакції такого змісту:

“що дія цієї постанови поширюється на зареєстровані в Україні готові лікарські засоби, які закупаються та/або вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти і які включені до переліку станів та міжнародних непатентованих назв лікарських засобів, реімбурсація яких передбачена програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, та включені до переліку граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення (далі - лікарські засоби), а також на введені в обіг в Україні відповідно до вимог чинного законодавства медичні вироби, вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти і які включені до переліку станів та назв медичних виробів, реімбурсація яких передбачена програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, та включені до переліку граничних оптово-відпускних цін на медичні вироби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення (далі – медичні вироби);”.

4. У Положенні про Національну службу здоров'я України, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2017 р. № 1101 (Офіційний вісник України, 2018 р., № 15, ст. 507; 2019 р., № 68, ст. 2362; 2020 р., № 2, ст. 59; 2021 р., № 82, ст. 5250):

1) підпункт 2 пункту 3 викласти у такій редакції:

“2) виконання функцій замовника медичних послуг, лікарських засобів та медичних виробів за програмою медичних гарантій;”;

2) у пункті 4:

підпункти 2 та 10 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та медичних виробів”;

підпункт 13¹ після слів “відпущені лікарські засоби” доповнити словами “, медичні вироби”;

підпункт 16 після слів “реімбурсації лікарських засобів” доповнити словами “та медичних виробів”.

5. У постанові Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. № 411 “Деякі питання електронної системи охорони здоров’я” (Офіційний вісник України, 2018 р., № 46, ст. 1604; 2020 р., № 40, ст. 1294; 2021 р., № 92, ст. 5976, № 94, ст. 6076; 2022 р., № 16, ст. 861, № 26, ст. 1412, № 42, ст. 2294, № 45, ст. 2459, № 61, ст. 3664):

1) у Порядку функціонування електронної системи охорони здоров’я, затвердженого зазначеною постановою:

абзац п’ятий підпункту 7 пункту 20 викласти в такій редакції:

“посилання на запис про відокремлені підрозділи аптечних закладів, у яких пацієнти можуть отримати лікарські засоби та/або медичні вироби за рецептом, у Реєстрі суб’єктів господарювання у сфері охорони здоров’я;”;

пункт 31 викласти в такій редакції:

“31. Для надання або отримання медичних послуг, лікарських засобів та медичних виробів за програмою медичних гарантій користувачі зобов’язані зареєструватися у відповідних реєстрах.”;

2) підпункт 2 пункту 3 Порядку опублікування відомостей з електронної системи охорони здоров’я Національною службою здоров’я, затвердженого зазначеною постановою, викласти в такій редакції:

“2) знеособлену інформацію про перелік та обсяг наданих пацієнтам медичних послуг, лікарських засобів та медичних виробів за програмою медичних гарантій - щокварталу.”;

6. У постанові Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 136 “Деякі питання щодо договорів про реімбурсацію” (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 717; 2021 р., № 67, ст. 4230, № 75, ст. 4719, № 99, ст. 6494; 2022 р., № 25, ст. 1283, № 26, ст. 1412, № 88, ст. 5473):

1) абзац третій пункту 2³ викласти в такій редакції:

“відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів, які підлягають реімбурсації, здійснюється, зокрема на підставі зведених звітів щодо лікарських засобів та/або медичних виробів, відпущених за паперовими рецептами, в порядку, визначеному Міністерством охорони здоров’я.”;

2) у Порядку укладення, зміни та припинення договору про реімбурсацію, затвердженого зазначеною постановою:

підпункт 3 пункту 5 доповнити підпунктом такого змісту:

“4) групи станів (нозологій), для лікування (діагностики, профілактики) яких, НСЗУ відшкодовує вартість медичних виробів.”;

у підпункті 2 пункту 6 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

у пункті 8:

підпункт 1 викласти в редакції такого змісту:

“1) групу/групи станів (нозологій), для лікування (діагностики, профілактики) яких НСЗУ відшкодовує вартість лікарських засобів та/або медичних виробів за договором;”;

у абзаці п'ятому після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

у пункті 11¹ після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

3) У Типовій формі договору про реімбурсацію, затверджену зазначеною постановою:

у пункті 1 після слова “перелік” доповнити словами “лікарських засобів”;
доповнити пунктом 1¹ такого змісту:

“1¹. Медичні вироби - введені в обіг в Україні відповідно до вимог чинного законодавства медичні вироби, що включені до переліку медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, затвердженого в установленому порядку (далі - перелік медичних виробів).”;

пункти 2 та 3 викласти в редакції такого змісту:

“2. Інші терміни вживаються у значенні, наведеному в Основах законодавства України про охорону здоров'я, Законах України “Про лікарські засоби”, “Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення”, “Про електронні документи та електронний документообіг”, “Про електронні довірчі послуги”, Порядку реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 “Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення” (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230), Порядку функціонування електронної системи охорони здоров'я, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. № 411 (Офіційний вісник України, 2018 р., № 46, ст. 1604), Технічному регламенті щодо медичних виробів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753 (Офіційний вісник України, 2013 р., № 82, ст. 3046), Технічному регламенті щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 754 (Офіційний вісник України, 2013 р., № 82, ст. 3047).

3. Відповідно до умов цього договору аптечний заклад зобов'язується відпускати лікарські засоби та медичні вироби згідно з обраною групою/групами

станів (нозологій), які зазначені у цьому договорі, за роздрібними цінами, визначеними в переліку лікарських засобів та переліку медичних виробів, а НСЗУ зобов'язується відповідно до умов договору відшкодовувати повністю або частково аптечному закладу вартість лікарських засобів та медичних виробів (здійснювати реімбурсацію), відпущених пацієнтам на підставі електронних рецептів, записи про які внесені до електронної системи охорони здоров'я (далі - система), відповідно до Порядку реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 "Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення" (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230), в межах загального обсягу бюджетних асигнувань, передбачених для реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, встановлених у кошторисі.”;

у пункті 4, підпунктах 1 та 2 пункту 5, підпункті 2 пункту 6 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та медичних виробів”;

у підпункті 2 пункту 7 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

у пункті 8:

у підпунктах 3 та 4 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

підпункти 5 та 6 викласти в такій редакції:

“5) забезпечити безперервну наявність як мінімум одного лікарського засобу та медичного виробу, вартість якого підлягає повній реімбурсації, з переліку лікарських засобів на кожен міжнародну непатентовану назву та з переліку медичних виробів на кожен назву для відпуску в кожній аптеці та аптечному пункті, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором (для інсуліну - мінімум по одній одиниці кожної форми протягом доби з моменту отримання звернення пацієнта за препаратом інсуліну) щодо таких груп станів (нозологій):

_____;
 _____;
 _____;
 _____;

б) пропонувати особам, що звернулися за отриманням лікарських засобів та/або медичних виробів за рецептом на реімбурсацію, насамперед лікарські засоби та медичні вироби, вартість яких підлягає повній реімбурсації за рахунок коштів державного бюджету;”;

у підпунктах 8-11 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

підпункт 12 викласти в такій редакції:

“12) якщо вартість лікарського засобу або медичного виробу підлягає частковій реімбурсації за рахунок коштів державного бюджету, не вимагати від пацієнта доплати, більшої за суму доплати за відпущений лікарський засіб або медичний виріб, визначені у переліку лікарських засобів та переліку медичних виробів;”.

пункт 9 викласти в такій редакції:

“9. Аптечний заклад зобов'язаний подати НСЗУ звіт про відпущені лікарські засоби, медичні вироби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації за цим договором, за звітний період (далі - звіт) протягом наступного звітного періоду з урахуванням абзаців другого - шостого цього пункту.

У грудні аптечний заклад зобов'язаний подати НСЗУ звіти про лікарські засоби, медичні вироби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації за цим договором:

до 19 грудня включно - про лікарські засоби та медичні вироби, відпущені у попередній звітний період;

до 28 грудня включно - про лікарські засоби та медичні вироби, відпущені у період з 1 по 19 грудня.

Лікарські засоби та медичні вироби, відпущені у період з 20 по 31 грудня включно, та інформація про їх вартість включаються до першого звіту наступного року.

Якщо останній день строку подання звіту припадає на вихідний або святковий день, звіт подається останнього робочого дня звітного періоду (у грудні - останнього робочого дня, що передує 28 числу цього місяця).

Оплата за звітом, поданим після строку, визначеного абзацами першим - четвертим цього пункту, не здійснюється.

Звіт є первинним документом.”;

у пункті 12 після слів “лікарські засоби” доповнити словами “та/або медичні вироби”;

у пункті 14 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

пункт 17 та 18 викласти в такій редакції:

“17. Реімбурсація лікарських засобів за упаковку здійснюється відповідно до розміру реімбурсації, визначеного в переліку лікарських засобів. Реімбурсація медичних виробів за упаковку медичного виробу здійснюється відповідно до розміру реімбурсації, визначеної в переліку медичних виробів.

18. Не підлягають реімбурсації та включенню у звіт лікарські засоби та/або медичні вироби, відпущені аптечним закладом з порушенням вимог законодавства, зокрема у разі втрати права аптечного закладу провадити господарську діяльність з відпуску лікарських засобів. У разі виявлення, що лікарські засоби та/або медичні вироби, включені у звіт, були відпущені з порушенням вимог законодавства, сума оплати у періоді виявлення такого

порушення зменшується на відповідну суму реімбурсації таких лікарських засобів та/або медичних виробів, що відображається у розділі звіту “розрахунок-коригування” за відповідний період.”;

у пункті 30 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

у пункті 32:

у підпункті 2 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

підпункт 3 викласти в такій редакції:

“3) відпуску лікарських засобів за цінами, що не відповідають роздрібній ціні за упаковку, визначеній в переліку лікарських засобів, та/або відпуску медичних виробів за цінами, що не відповідають роздрібній ціні за упаковку медичного виробу, визначеній в переліку медичних виробів;”.

7. У постанові Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 “Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань” (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718; 2021 р., № 67, ст. 4230):

1) назву постанови викласти в такій редакції:

“Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань”;

2) пункт 1 викласти в такій редакції:

“1. Затвердити Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань, що додається.”;

3) У Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань, затверджений зазначеною постановою:

назву Порядку викласти в такій редакції:

“ПОРЯДОК

використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань”;

пункти 1 та 2 викласти в такій редакції:

“1. Цей Порядок визначає механізм використання коштів, передбачених у державному бюджеті за програмою “Відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань” (далі - бюджетні кошти).

2. Відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань шляхом реімбурсації здійснюється у визначеному законодавством порядку.”;

у пункті 4;

у підпункті 1 після слів “лікарських засобів” доповнити словами “та/або медичних виробів”;

у підпункті 2 після слів “лікарські засоби” доповнити словами “та/або медичні вироби”;

пункт 5 викласти в такій редакції;

“5. Реімбурсація лікарських засобів та/або медичних виробів здійснюється НСЗУ на підставі звітів про відпущені лікарські засоби та/або медичні вироби, подані до НСЗУ в установленому законодавством порядку, на рахунки суб’єктів господарювання, зазначені у договорі про реімбурсацію лікарських засобів та медичних виробів.”;

назву додатку до Порядку викласти в такій редакції:

“ЗВЕДЕНИЙ РЕЄСТР

звітів суб’єктів господарювання про лікарські засоби та медичні вироби, відпущені за договорами про реімбурсацію згідно з програмою “Відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань”

від _____ 20__ року

за _____

(звітний період)”.

8. У постанові Кабінету Міністрів України від 24 грудня 2019 р. № 1086 “Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми державних гарантій медичного обслуговування населення” (Офіційний вісник України, 2020 р., № 4, ст. 208; 2021 р., № 7, ст. 345, № 67, ст. 4230; 2022 р., № 25, ст. 1283, № 54, ст. 3167, № 26, ст. 1412):

1) абзац третій підпункту 2 пункту 1¹ викласти в такій редакції:

“без подання підтвердних документів за формою згідно з додатком до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718) - для оплати за договорами про реімбурсацію.”;

2) у Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми державних гарантій медичного обслуговування населення, затвердженому постановою :

п’ятий абзац підпункту 1 пункту 4 викласти в такій редакції:

“відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація).”;

назву розділу “Відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань (реімбурсація)” викласти в такій редакції:

“Відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація).”;

пункти 26 - 29 викласти в такій редакції:

“26. Відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація) здійснюється згідно з Порядком реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 “Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення” (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230).

27. Бюджетні кошти спрямовуються на відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсацію) суб'єктам господарювання, які провадять господарську діяльність на підставі ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами та уклали договори про реімбурсацію з НСЗУ.

28. Відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація) здійснюється НСЗУ на підставі звітів про відпущені лікарські засоби та/або медичні вироби, поданих до НСЗУ в установленому законодавством порядку, на зазначені у договорі про реімбурсацію рахунки суб'єктів господарювання, зазначених у пункті 27 цього Порядку.

29. Органи Казначейства здійснюють реєстрацію бюджетних зобов'язань НСЗУ в межах річних планових показників, реєстрацію фінансових зобов'язань НСЗУ та оплату за договорами про реімбурсацію на підставі зведеного реєстру звітів, поданого НСЗУ до органів Казначейства за формою згідно з додатком до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 “Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань” (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718). Інші підтвердні документи не подаються до органів Казначейства.”.

9. У Порядку реалізації програми державних гарантій медичного обслуговування населення у 2023 році, затвердженому постановою Кабінету

Міністрів України від 27 грудня 2022 р. № 1464 (Офіційний вісник України, 2023 р., № 4, ст. 130):

1) пункт 5 викласти у такій редакції:

“5. У межах програми медичних гарантій НСЗУ здійснює реімбурсацію лікарських засобів, міжнародні непатентовані назви та форми випуску яких наведені в розділі III цього Порядку, і що включені до переліку лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою медичних гарантій, затвердженого МОЗ, а також медичних виробів, назви яких наведені в розділі III цього Порядку, і що включені до переліку медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою медичних гарантій, затвердженого МОЗ, згідно з Порядком реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 “Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення” (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230), відповідно до договорів про реімбурсацію.”;

2) у підпункті 4 пункту 157 слова “Реєстру лікарських засобів” замінити словами “переліку медичних виробів”.

В. ЛЯШКО


ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ

до проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення»

Зміст положення акта законодавства	Зміст відповідного положення проєкту акта
<p>Постанова Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955 “Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби”</p> <p>Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби</p> <p>1. Установити:</p> <p>...</p> <p>3) на лікарські засоби (крім препаратів інсуліну), вартість яких підлягає реімбурсації відповідно до законодавства, граничні постачальницько-збутові надбавки в розмірі 10 відсотків, що нараховуються до оптово-відпускної ціни з урахуванням податків, та граничні торговельні (роздрібні) надбавки в розмірі 15 відсотків, що нараховуються до закупівельної ціни з урахуванням податків;</p>	<p>Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби та медичні вироби</p> <p>1. Установити:</p> <p>...</p> <p>3) на лікарські засоби (крім препаратів інсуліну) та медичні вироби, вартість яких підлягає реімбурсації відповідно до законодавства, граничні постачальницько-збутові надбавки в розмірі 10 відсотків, що нараховуються до оптово-відпускної ціни з урахуванням податків, та граничні торговельні (роздрібні) надбавки в розмірі 15 відсотків, що нараховуються до закупівельної ціни з урахуванням податків;</p>
<p>Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 р. № 90</p> <p>4. МОЗ відповідно до покладених на нього завдань:</p> <p>...</p> <p>12) у сфері створення, виробництва, контролю якості та реалізації лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів і медичних виробів;</p>	<p>4. МОЗ відповідно до покладених на нього завдань:</p> <p>...</p> <p>12) у сфері створення, виробництва, контролю якості та реалізації лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів і медичних виробів;</p>

<p>...</p> <p>затверджує переліки:</p> <p>...</p> <p>- лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення;</p> <p>...</p>	<p>...</p> <p>затверджує переліки:</p> <p>...</p> <p>- лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення;</p> <p>...</p>
<p>затверджує порядок розрахунку граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, Перелік відомостей щодо граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, Перелік граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, Перелік задекларованих оптово-відпускних цін на лікарські засоби;</p>	<p>затверджує порядок розрахунку граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, Перелік відомостей щодо граничних оптово-відпускних цін на деякі лікарські засоби, що закуповуються за бюджетні кошти та підлягають референтному ціноутворенню, Перелік граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби та Перелік граничних оптово-відпускних цін на медичні вироби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, Перелік задекларованих оптово-відпускних цін на лікарські засоби;</p>
<p>Постанова Кабінету Міністрів України від 9 листопада 2016 р. № 862 “Про державне регулювання цін на лікарські засоби”</p>	
<p>Про державне регулювання цін на лікарські засоби</p> <p>...</p>	<p>Про державне регулювання цін на лікарські засоби та медичні вироби</p> <p>...</p>
<p>1. Запровадити з 1 квітня 2017 р. державне регулювання цін на лікарські засоби, які закуповуються та/або вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти, шляхом встановлення Міністерством охорони здоров'я граничних оптово-відпускних цін.</p>	<p>1. Запровадити з 1 квітня 2017 р. державне регулювання цін на лікарські засоби, які закуповуються та/або вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти, шляхом встановлення Міністерством охорони здоров'я граничних оптово-відпускних цін.</p>

	<p>1¹. Запровадити з 1 липня 2023 р державне регулювання цін на медичні вироби, вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти, шляхом встановлення Міністерством охорони здоров'я граничних оптово-відпускних цін.</p>
<p>3. Установити:</p> <p>що дія цієї постанови поширюється на зареєстровані в Україні готові лікарські засоби, які закуповуються та/або вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти і які включені до переліку станів та міжнародних непатентованих назв лікарських засобів, реімбурсація яких передбачена програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, та до Переліку лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, що затверджується Міністерством охорони здоров'я (далі - лікарські засоби);</p>	<p>3. Установити:</p> <p>що дія цієї постанови поширюється на зареєстровані в Україні готові лікарські засоби, які закуповуються та/або вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти і які включені до переліку станів та міжнародних непатентованих назв лікарських засобів, реімбурсація яких передбачена програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, та включені до Переліку граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення (далі - лікарські засоби), а також на введені в обіг в Україні відповідно до вимог чинного законодавства медичні вироби, вартість яких відшкодовується за бюджетні кошти і які включені до переліку станів та назв медичних виробів, реімбурсація яких передбачена програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, та включені до Переліку граничних оптово-відпускних цін на медичні вироби, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення (далі - медичні вироби);</p>
<p>Положення про Національну службу здоров'я України, затвержене постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2017 р. № 1101</p>	
<p>3. Основними завданнями НСЗУ є:</p> <p>...</p>	<p>3. Основними завданнями НСЗУ є:</p> <p>...</p>

<p>2) виконання функцій замовника медичних послуг та лікарських засобів за програмою медичних гарантій;</p> <p>...</p>	<p>2) виконання функцій замовника медичних послуг, лікарських засобів та медичних виробів за програмою медичних гарантій;</p> <p>...</p>
<p>4. НСЗУ відповідно до покладених на неї завдань:</p> <p>...</p> <p>2) проводить аналіз і прогнозування потреб населення України у медичних послугах та лікарських засобах з метою розроблення проекту програми медичних гарантій, здійснення стратегічних закупівель медичних послуг та реімбурсації лікарських засобів за програмою медичних гарантій;</p> <p>...</p> <p>10) здійснює відшкодування вартості лікарських засобів за договорами про реімбурсацію за програмою медичних гарантій;</p> <p>...</p> <p>13¹⁾ аналізує звітність аптечних закладів про відпущені лікарські засоби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації;</p> <p>...</p> <p>16) інформує Раду громадського контролю щодо запропонованого складу програми медичних гарантій, тарифів та коригувальних коефіцієнтів, розмірів реімбурсації лікарських засобів, отримує та забезпечує доведення позиції Ради громадського контролю з цього приводу до відома МОЗ;</p>	<p>4. НСЗУ відповідно до покладених на неї завдань:</p> <p>...</p> <p>2) проводить аналіз і прогнозування потреб населення України у медичних послугах та лікарських засобах з метою розроблення проекту програми медичних гарантій, здійснення стратегічних закупівель медичних послуг, реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою медичних гарантій;</p> <p>...</p> <p>10) здійснює відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів за договорами про реімбурсацію за програмою медичних гарантій;</p> <p>...</p> <p>13¹⁾ аналізує звітність аптечних закладів про відпущені лікарські засоби, медичні вироби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації;</p> <p>...</p> <p>16) інформує Раду громадського контролю щодо запропонованого складу програми медичних гарантій, тарифів та коригувальних коефіцієнтів, розмірів реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, отримує та забезпечує доведення позиції Ради громадського контролю з цього приводу до відома МОЗ;</p>

Порядок функціонування електронної системи охорони здоров'я, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. № 411	
<p>20. У центральній базі даних ведуться такі реєстри:</p> <p>...</p> <p>7) Реєстр договорів про реімбурсацію, що містить інформацію про договори про реімбурсацію за програмою медичних гарантій, укладені з НСЗУ.</p> <p>До зазначеного Реєстру включаються такі відомості:</p> <p>...</p> <p>посилання на запис про відокремлені підрозділи аптечних закладів, у яких пацієнти можуть отримати лікарські засоби за рецептом, у Реєстрі суб'єктів господарювання у сфері охорони здоров'я;</p>	<p>20. У центральній базі даних ведуться такі реєстри:</p> <p>...</p> <p>7) Реєстр договорів про реімбурсацію, що містить інформацію про договори про реімбурсацію за програмою медичних гарантій, укладені з НСЗУ.</p> <p>До зазначеного Реєстру включаються такі відомості:</p> <p>...</p> <p>посилання на запис про відокремлені підрозділи аптечних закладів, у яких пацієнти можуть отримати лікарські засоби та/або медичні вироби за рецептом, у Реєстрі суб'єктів господарювання у сфері охорони здоров'я;</p>
<p>31. Для надання або отримання медичних послуг та лікарських засобів за програмою медичних гарантій користувачі зобов'язані зареєструватися у відповідних реєстрах.</p>	<p>31. Для надання або отримання медичних послуг, лікарських засобів та медичних виробів за програмою медичних гарантій користувачі зобов'язані зареєструватися у відповідних реєстрах.</p>
Порядок опублікування відомостей з електронної системи охорони здоров'я Національною службою здоров'я, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. № 411	
<p>3. НСЗУ зобов'язана публікувати:</p> <p>...</p> <p>2) знеособлену інформацію про перелік та обсяг наданих пацієнтам медичних послуг та лікарських засобів за програмою медичних гарантій - шокварталу;</p>	<p>3. НСЗУ зобов'язана публікувати:</p> <p>...</p> <p>2) знеособлену інформацію про перелік та обсяг наданих пацієнтам медичних послуг, лікарських засобів та медичних виробів за програмою медичних гарантій - шокварталу;</p>

<p align="center">Постанова Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 136 “Деякі питання щодо договорів про реімбурсацію”</p>	
<p>2³. Установити, що для аптечних закладів, які розташовані на території, на якій введено воєнний стан (зокрема, якщо такі аптечні заклади розташовані в районах проведення воєнних (бойових) дій або перебувають в тимчасовій окупації):</p> <p>...</p> <p>відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів, які підлягають реімбурсації, здійснюється, зокрема на підставі зведених звітів щодо лікарських засобів та/або медичних виробів, відпущених за паперовими рецептами, в порядку, визначеному Міністерством охорони здоров'я.</p>	<p>2³. Установити, що для аптечних закладів, які розташовані на території, на якій введено воєнний стан (зокрема, якщо такі аптечні заклади розташовані в районах проведення воєнних (бойових) дій або перебувають в тимчасовій окупації):</p> <p>...</p> <p>відшкодування вартості лікарських засобів, які підлягають реімбурсації, здійснюється, зокрема на підставі зведених звітів щодо лікарських засобів, відпущених за паперовими рецептами, в порядку, визначеному Міністерством охорони здоров'я.</p>
<p align="center">Порядок укладення, зміни та припинення договору про реімбурсацію, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 136</p>	
<p>5. НСЗУ розміщує на своєму офіційному веб-сайті оголошення про укладення договору (далі - оголошення), в якому, зокрема, зазначається:</p> <p>...</p> <p>3) групи станів (нозологій), для лікування яких НСЗУ відшкодовує вартість лікарських засобів, зокрема:</p> <p>серцево-судинні захворювання включно з первинною та вторинною профілактикою інфарктів та інсультів, цукровий діабет II типу та бронхіальна астма (група А);</p> <p>лікарські засоби для лікування в амбулаторних умовах цукрового діабету (група В);</p>	<p>5. НСЗУ розміщує на своєму офіційному веб-сайті оголошення про укладення договору (далі - оголошення), в якому, зокрема, зазначається:</p> <p>...</p> <p>3) групи станів (нозологій), для лікування яких НСЗУ відшкодовує вартість лікарських засобів, зокрема:</p> <p>серцево-судинні захворювання включно з первинною та вторинною профілактикою інфарктів та інсультів, цукровий діабет II типу та бронхіальна астма (група А);</p> <p>лікарські засоби для лікування в амбулаторних умовах цукрового діабету (група В);</p>

<p>лікарські засоби для лікування в амбулаторних умовах нецукрового діабету (група С);</p> <p>лікарські засоби для лікування в амбулаторних умовах розладів психіки та поведінки, епілепсії (група D).</p> <p>Положення відсутнє</p>	<p>лікарські засоби для лікування в амбулаторних умовах нецукрового діабету (група С);</p> <p>лікарські засоби для лікування в амбулаторних умовах розладів психіки та поведінки, епілепсії (група D);</p> <p>4) групи станів (нозологій), для лікування (діагностики, профілактики) яких, НСЗУ відшкодовує вартість медичних виробів.</p>
<p>6. Суб'єкт господарювання, який бажає укласти договір з НСЗУ, повинен:</p> <p>...</p> <p>2) мати в наявності комп'ютерне обладнання, програмне забезпечення, необхідні для роботи через систему, з підключенням до Інтернету в кожній аптеці та аптечному пункті, у яких здійснюється відпуск лікарських засобів за договором.</p>	<p>6. Суб'єкт господарювання, який бажає укласти договір з НСЗУ, повинен:</p> <p>...</p> <p>2) мати в наявності комп'ютерне обладнання, програмне забезпечення, необхідні для роботи через систему, з підключенням до Інтернету в кожній аптеці та аптечному пункті, у яких здійснюється відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором.</p>
<p>8. Суб'єкт господарювання, який відповідає вимогам, встановленим пунктом 6 цього Порядку, формує в системі заяву відповідно до визначених в оголошенні умов, в якій, зокрема, зазначає:</p> <p>1) групу/групи станів (нозологій), для лікування яких НСЗУ відшкодовує вартість лікарських засобів за договором;</p> <p>...</p> <p>Для укладення договору про реімбурсацію суб'єкт господарювання повинен обрати для відпуску лікарських засобів не менше однієї групи станів (нозологій).</p>	<p>8. Суб'єкт господарювання, який відповідає вимогам, встановленим пунктом 6 цього Порядку, формує в системі заяву відповідно до визначених в оголошенні умов, в якій, зокрема, зазначає:</p> <p>1) групу/групи станів (нозологій), для лікування (діагностики, профілактики) яких НСЗУ відшкодовує вартість лікарських засобів та/або медичних виробів за договором;</p> <p>...</p> <p>Для укладення договору про реімбурсацію суб'єкт господарювання повинен обрати для відпуску лікарських засобів та/або медичних виробів не менше однієї групи станів (нозологій).</p>

<p>11¹. Аптечний заклад після підписання договору відмічає аптеки та аптечні пункти, в яких буде здійснюватися відпуск лікарських засобів за договором відповідно до групи/груп станів (нозологій) у системі.</p>	<p>11¹. Аптечний заклад після підписання договору відмічає аптеки та аптечні пункти, в яких буде здійснюватися відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором відповідно до групи/груп станів (нозологій) у системі.</p>
<p>Типова форма договору про реімбурсацію, затверджена постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 136</p> <p>1. Лікарські засоби - зареєстровані в Україні готові лікарські засоби, що включені до Переліку лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, затвердженого в установленому порядку (далі - Перелік).</p> <p>Положення відсутнє</p>	<p>1. Лікарські засоби - зареєстровані в Україні готові лікарські засоби, що включені до Переліку лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, затвердженого в установленому порядку (далі - Перелік лікарських засобів).</p> <p>1¹. Медичні вироби - введені в обіг в Україні відповідно до вимог чинного законодавства медичні вироби, що включені до Переліку медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, затвердженого в установленому порядку (далі - Перелік медичних виробів).</p>
<p>2. Інші терміни вживаються у значенні, наведеному в Основах законодавства України про охорону здоров'я, Законах України "Про лікарські засоби", "Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення", "Про електронні документи та електронний документообіг", "Про електронні довірчі послуги", Порядку реімбурсації лікарських засобів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 "Деякі питання реімбурсації лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення", Порядку функціонування електронної системи охорони здоров'я, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. № 411 (Офіційний вісник України, 2018 р., № 46, ст. 1604).</p>	<p>2. Інші терміни вживаються у значенні, наведеному в Основах законодавства України про охорону здоров'я, Законах України "Про лікарські засоби", "Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення", "Про електронні документи та електронний документообіг", "Про електронні довірчі послуги", Порядку реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 "Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення" (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230), Порядку функціонування електронної системи охорони здоров'я, затвердженому постановою Кабінету Міністрів</p>

	<p>України від 25 квітня 2018 р. № 411 (Офіційний вісник України, 2018 р., № 46, ст. 1604), Технічному регламенті щодо медичних виробів, затверджену постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753 (Офіційний вісник України, 2013 р., № 82, ст. 3046), Технічному регламенті щодо медичних виробів для діагностики <i>in vitro</i>, затверджену постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 754754 (Офіційний вісник України, 2013 р., № 82, ст. 3047).</p>
<p>3. Відповідно до умов цього договору аптечний заклад зобов'язується відпускати лікарські засоби з обраною групою/групами станів (нозологій), які зазначені у цьому договорі, за роздрібними цінами, визначеними в Переліку, а НСЗУ зобов'язується відповідно до умов договору відшкодувати повністю або частково аптечному закладу вартість лікарських засобів (здійснювати реімбурсацію), відпущених пацієнтам на підставі електронних рецептів, записи про які внесені до електронної системи охорони здоров'я (далі - система), відповідно до Порядку реімбурсації лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 "Деякі питання реімбурсації лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення", в межах загального обсягу реімбурсації лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, встановлених у кошторисі.</p>	<p>3. Відповідно до умов цього договору аптечний заклад зобов'язується відпускати лікарські засоби та медичні вироби згідно з обраною групою/групами станів (нозологій), які зазначені у цьому договорі, за роздрібними цінами, визначеними в Переліку лікарських засобів та Переліку медичних виробів, а НСЗУ зобов'язується відповідно до умов договору відшкодувати повністю або частково аптечному закладу вартість лікарських засобів та медичних виробів (здійснювати реімбурсацію), відпущених пацієнтам на підставі електронних рецептів, записи про які внесені до електронної системи охорони здоров'я (далі - система), відповідно до Порядку реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 "Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення" (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230), в межах загального обсягу бюджетних асигнувань, передбачених для реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення, встановлених у кошторисі.</p>
<p>4. Цей договір є договором на користь третіх осіб - пацієнтів у частині повної або часткової оплати відпущених їм лікарських засобів.</p>	<p>4. Цей договір є договором на користь третіх осіб - пацієнтів у частині повної або часткової оплати відпущених їм лікарських засобів та медичних виробів.</p>

<p>5. НСЗУ має право:</p> <p>1) вимагати від аптечного закладу належного, своєчасного та у повному обсязі виконання зобов'язань за цим договором в усіх аптекках та аптечних пунктах аптечного закладу, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів за цим договором;</p> <p>2) запитувати документи, на підставі яких вносились інформація до системи, фінансову і статистичну звітність, іншу інформацію та документи, пов'язані з відпуском лікарських засобів за договором, з метою перевірки дотримання аптечним закладом умов цього договору;</p> <p>...</p>	<p>5. НСЗУ має право:</p> <p>1) вимагати від аптечного закладу належного, своєчасного та у повному обсязі виконання зобов'язань за цим договором в усіх аптекках та аптечних пунктах аптечного закладу, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів та медичних виробів за цим договором;</p> <p>2) запитувати документи, на підставі яких вносились інформація до системи, фінансову і статистичну звітність, іншу інформацію та документи, пов'язані з відпуском лікарських засобів та медичних виробів за договором, з метою перевірки дотримання аптечним закладом умов цього договору;</p> <p>...</p>
<p>6. НСЗУ зобов'язується:</p> <p>...</p> <p>2) здійснювати реімбурсацію відпущених аптечним закладом лікарських засобів згідно із звітами, поданими відповідно до умов цього договору, що до яких не було надано загального обсягу відповідного бюджетного асигнування, встановленого кошторисом.</p>	<p>6. НСЗУ зобов'язується:</p> <p>...</p> <p>2) здійснювати реімбурсацію відпущених аптечним закладом лікарських засобів та медичних виробів згідно із звітами, поданими відповідно до умов цього договору, щодо яких не було надано зауважень, в межах загального обсягу відповідного бюджетного асигнування, встановленого кошторисом.</p>
<p>7. Аптечний заклад має право:</p> <p>...</p> <p>2) вносити зміни до переліку аптек та аптечних пунктів, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів за договором;</p> <p>...</p>	<p>7. Аптечний заклад має право:</p> <p>...</p> <p>2) вносити зміни до переліку аптек та аптечних пунктів, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором;</p> <p>...</p>

<p>8. Аптечний заклад зобов'язується:</p> <p>...</p> <p>3) забезпечувати безперервний відпуск лікарських засобів, вартість яких підлягає реімбурсації, протягом робочого часу аптеки, аптечного пункту, зазначеного в їх графіках роботи;</p> <p>4) забезпечити наявність комп'ютерного обладнання, програмного забезпечення, необхідного для роботи через систему, з підключенням до Інтернету в кожній аптеці та аптечному пункті, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором;</p> <p>5) забезпечити безперервну наявність як мінімум одного лікарського засобу та медичного виробу, вартість якого підлягає повній реімбурсації, з Переліку лікарських засобів на кожну міжнародну непатентовану назву та з Переліку медичних виробів на кожну назву для відпуску в кожній аптеці та аптечному пункті, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором (для інсуліну - мінімум по одній одиниці кожної форми протягом доби з моменту отримання звернення пацієнта за препаратом інсуліну) щодо таких груп станів (нозологій):</p> <p>_____;</p> <p>_____;</p> <p>_____;</p> <p>_____;</p>	<p>8. Аптечний заклад зобов'язується:</p> <p>...</p> <p>3) забезпечувати безперервний відпуск лікарських засобів, вартість яких підлягає реімбурсації, протягом робочого часу аптеки, аптечного пункту, зазначеного в їх графіках роботи;</p> <p>4) забезпечити наявність комп'ютерного обладнання, програмного забезпечення, необхідного для роботи через систему, з підключенням до Інтернету в кожній аптеці та аптечному пункті, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів за договором;</p> <p>5) забезпечити безперервну наявність як мінімум одного лікарського засобу, вартість якого підлягає повній реімбурсації, з Переліку на кожну міжнародну непатентовану назву для відпуску в кожній аптеці та аптечному пункті, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів за договором (для інсуліну - мінімум по одній одиниці кожної форми протягом доби з моменту отримання звернення пацієнта за препаратом інсуліну) щодо таких груп станів (нозологій):</p> <p>_____;</p> <p>_____;</p> <p>_____;</p> <p>_____;</p> <p>6) пропонувати особам, що звернулися за отриманням лікарських засобів та/або медичних виробів за рецептом на реімбурсацію, насамперед лікарські засоби,</p>
---	--

<p>вартість яких підлягає повній реімбурсації за рахунок коштів державного бюджету;</p> <p>...</p> <p>8) регулярно переглядати оголошення НСЗУ, які розміщуються на її офіційному веб-сайті, що пов'язані з реімбурсацією лікарських засобів;</p> <p>9) розміщувати у приміщеннях аптек та аптечних пунктів, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів за договором, інформаційні матеріали про участь у програмі реімбурсації відповідно до вимог до таких інформаційних матеріалів, розміщених на офіційному веб-сайті НСЗУ;</p> <p>10) вносити до системи повну та достовірну інформацію про відпуск лікарських засобів за цим договором в установленому законодавством порядку у момент відпуску таких лікарських засобів;</p> <p>11) подавати документи, на підставі яких вносились інформація до системи, фінансову і статистичну звітність, іншу інформацію та документи, пов'язані з відпуском лікарських засобів за договором, за запитом НСЗУ;</p> <p>12) якщо вартість лікарського засобу підлягає частковій реімбурсації за рахунок коштів державного бюджету, не вимагати від пацієнта доплати, більшої за суму доплати за відпущений лікарський засіб, визначену у Переліку;</p> <p>...</p>	<p>насамперед лікарські засоби та медичні вироби, вартість яких підлягає повній реімбурсації за рахунок коштів державного бюджету;</p> <p>...</p> <p>8) регулярно переглядати оголошення НСЗУ, які розміщуються на її офіційному веб-сайті, що пов'язані з реімбурсацією лікарських засобів та/або медичних виробів;</p> <p>9) розміщувати у приміщеннях аптек та аптечних пунктів, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором, інформаційні матеріали про участь у програмі реімбурсації відповідно до вимог до таких інформаційних матеріалів, розміщених на офіційному веб-сайті НСЗУ;</p> <p>10) вносити до системи повну та достовірну інформацію про відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за цим договором в установленому законодавством порядку у момент відпуску таких лікарських засобів та/або медичних виробів;</p> <p>11) подавати документи, на підставі яких вносились інформація до системи, фінансову і статистичну звітність, іншу інформацію та документи, пов'язані з відпуском лікарських засобів та/або медичних виробів за договором, за запитом НСЗУ;</p> <p>12) якщо вартість лікарського засобу або медичного виробу підлягає частковій реімбурсації за рахунок коштів державного бюджету, не вимагати від пацієнта доплати, більшої за суму доплати за відпущений лікарський засіб або медичний виріб, визначену у Переліку лікарських засобів та Переліку медичних виробів;</p> <p>...</p>
<p>9. Аптечний заклад зобов'язаний подати НСЗУ звіт про відпущені лікарські засоби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації за цим</p>	<p>9. Аптечний заклад зобов'язаний подати НСЗУ звіт про відпущені лікарські засоби, медичні вироби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації за цим договором, за звітний період (далі - звіт) протягом</p>

<p>договором, за звітний період (далі - звіт) протягом наступного звітного періоду з урахуванням абзаців другого - шостого цього пункту.</p> <p>У грудні аптечний заклад зобов'язаний подати НСЗУ звіти про лікарські засоби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації за цим договором:</p> <p>до 19 грудня включно - про лікарські засоби, відпущені у попередній звітний період;</p> <p>до 28 грудня включно - про лікарські засоби, відпущені у період з 1 по 19 грудня.</p> <p>Лікарські засоби, відпущені у період з 20 по 31 грудня включно, та інформація про їх вартість включаються до першого звіту наступного року.</p> <p>...</p>	<p>наступного звітного періоду з урахуванням абзаців другого - шостого цього пункту.</p> <p>У грудні аптечний заклад зобов'язаний подати НСЗУ звіти про лікарські засоби, медичні вироби та їх вартість, яка підлягає реімбурсації за цим договором:</p> <p>до 19 грудня включно - про лікарські засоби та медичні вироби, відпущені у попередній звітний період;</p> <p>до 28 грудня включно - про лікарські засоби та медичні вироби, відпущені у період з 1 по 19 грудня.</p> <p>Лікарські засоби та медичні вироби, відпущені у період з 20 по 31 грудня включно, та інформація про їх вартість включаються до першого звіту наступного року.</p> <p>...</p>
<p>12. У разі виявлення невідповідностей між даними звіту та даними фінансової чи статистичної звітності аптечного закладу, іншою інформацією або документами про відпущені лікарські засоби за договором НСЗУ має право подати заперечення до звіту та проект уточненого звіту протягом п'яти робочих днів з дати виявлення такої невідповідності. Аптечний заклад зобов'язаний розглянути заперечення та подати НСЗУ уточнений звіт з накладеним кваліфікованим електронним підписом протягом трьох календарних днів з дати їх надсилання.</p> <p>...</p>	<p>12. У разі виявлення невідповідностей між даними звіту та даними фінансової чи статистичної звітності аптечного закладу, іншою інформацією або документами про відпущені лікарські засоби та/або медичні вироби за договором НСЗУ має право подати заперечення до звіту та проект уточненого звіту протягом п'яти робочих днів з дати виявлення такої невідповідності. Аптечний заклад зобов'язаний розглянути заперечення та подати НСЗУ уточнений звіт з накладеним кваліфікованим електронним підписом протягом трьох календарних днів з дати їх надсилання.</p> <p>...</p>
<p>14. Ціна договору становить загальну суму реімбурсації лікарських засобів відповідно до всіх звітів аптечного закладу за договором.</p>	<p>14. Ціна договору становить загальну суму реімбурсації лікарських засобів та/або медичних виробів відповідно до всіх звітів аптечного закладу за договором.</p>

<p>17. Реімбурсація лікарських засобів за упаковку здійснюється відповідно до розміру реімбурсації, визначеного в Переліку.</p>	<p>17. Реімбурсація лікарських засобів за упаковку здійснюється відповідно до розміру реімбурсації, визначеного в Переліку лікарських засобів. Реімбурсація медичних виробів за упаковку медичного виробу здійснюється відповідно до розміру реімбурсації, визначеної в Переліку медичних виробів.</p>
<p>18. Не підлягають реімбурсації та включенню у звіт лікарські засоби, відпущені аптечним закладом з порушенням вимог законодавства, зокрема у разі втрати права провадити господарську діяльність з відпуску лікарських засобів. У разі виявлення, що лікарські засоби, включені у звіт, були відпущені з порушенням вимог законодавства, сума оплати зменшується на відповідну суму реімбурсації таких лікарських засобів, що відображається у розділі звіту "розрахунок-коригування" за відповідний період.</p>	<p>18. Не підлягають реімбурсації та включенню у звіт лікарські засоби та/або медичні вироби, відпущені аптечним закладом з порушенням вимог законодавства, зокрема у разі втрати права аптечного закладу провадити господарську діяльність з відпуску лікарських засобів. У разі виявлення, що лікарські засоби та/або медичні вироби, включені у звіт, були відпущені з порушенням вимог законодавства, сума оплати у періоді виявлення такого порушення зменшується на відповідну суму реімбурсації таких лікарських засобів та/або медичних виробів, що відображається у розділі звіту "розрахунок-коригування" за відповідний період.</p>
<p>30. Відпуск лікарських засобів пацієнтам за цим договором здійснюється до останнього дня строку дії договору включно. Зобов'язання за цим договором щодо реімбурсації відпущених аптечним закладом лікарських засобів залишаються чинними до моменту їх виконання сторонами.</p>	<p>30. Відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів пацієнтам за цим договором здійснюється до останнього дня строку дії договору включно. Зобов'язання за цим договором щодо реімбурсації відпущених аптечним закладом лікарських засобів та/або медичних виробів залишаються чинними до моменту їх виконання сторонами.</p>
<p>32. НСЗУ має право відмовитися від договору в односторонньому порядку у разі:</p> <p>...</p> <p>2) відсутності комп'ютерного обладнання, програмного забезпечення, необхідного для роботи через систему, з підключенням до Інтернету в кожній аптеці та аптечному пункті, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів за договором;</p>	<p>32. НСЗУ має право відмовитися від договору в односторонньому порядку у разі:</p> <p>...</p> <p>2) відсутності комп'ютерного обладнання, програмного забезпечення, необхідного для роботи через систему, з підключенням до Інтернету в кожній аптеці та аптечному пункті, в яких здійснюється відпуск лікарських засобів та/або медичних виробів за договором;</p>

<p>3) відпуску лікарських засобів за цінами, що не відповідають роздрібній ціні за упаковку, визначеній в Переліку;</p> <p>...</p>	<p>3) відпуску лікарських засобів за цінами, що не відповідають роздрібній ціні за упаковку, визначеній в Переліку лікарських засобів, та/або відпуску медичних виробів за цінами, що не відповідають роздрібній ціні за упаковку медичного виробу, визначеній в Переліку медичних виробів;</p> <p>...</p>
<p>Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань</p>	<p>Постанова Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 “Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань.”</p>
<p>Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань</p>	<p>Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань</p>
<p>1. Затвердити Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань, що додається</p>	<p>1. Затвердити Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань, що додається.</p>
<p>ПОРЯДОК</p>	<p>Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141</p>
<p>ПОРЯДОК</p>	<p>ПОРЯДОК</p>
<p>використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань</p>	<p>використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань</p>
<p>1. Цей Порядок визначає механізм використання коштів, передбачених у державному бюджеті за програмою “Відшкодування вартості</p>	<p>1. Цей Порядок визначає механізм використання коштів, передбачених у державному бюджеті за програмою “Відшкодування вартості</p>

<p>лікарських засобів для лікування окремих захворювань" (далі - бюджетні кошти).</p> <p>2. Відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань шляхом реімбурсації здійснюється у визначеному законодавством порядку.</p>	<p>лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань" (далі - бюджетні кошти).</p> <p>2. Відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань шляхом реімбурсації здійснюється у визначеному законодавством порядку.</p>
<p>4. Бюджетні кошти спрямовуються на:</p> <p>1) реімбурсацію лікарських засобів суб'єктам господарювання, які провадять господарську діяльність на підставі ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлею лікарськими засобами та уклали договори про реімбурсацію з НСЗУ (далі - суб'єкти господарювання);</p> <p>2) оплату витрат, пов'язаних з технічним забезпеченням виписування рецептів на лікарські засоби, які підлягають реімбурсації, та реєстрації відпуску лікарських засобів через електронну систему охорони здоров'я.</p>	<p>4. Бюджетні кошти спрямовуються на:</p> <p>1) реімбурсацію лікарських засобів та/або медичних виробів суб'єктам господарювання, які провадять господарську діяльність на підставі ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлею лікарськими засобами та уклали договори про реімбурсацію з НСЗУ (далі - суб'єкти господарювання);</p> <p>2) оплату витрат, пов'язаних з технічним забезпеченням виписування рецептів на лікарські засоби та/або медичні вироби, які підлягають реімбурсації, та реєстрації відпуску лікарських засобів через електронну систему охорони здоров'я.</p>
<p>5. Реімбурсація лікарських засобів здійснюється НСЗУ на підставі звітів про відпущені лікарські засоби, подані до НСЗУ в установленому законодавством порядку, на рахунки суб'єктів господарювання, зазначені у договорі про реімбурсацію лікарських засобів.</p>	<p>5. Реімбурсація лікарських засобів та/або медичних виробів здійснюється НСЗУ на підставі звітів про відпущені лікарські засоби та/або медичні вироби, подані до НСЗУ в установленому законодавством порядку, на рахунки суб'єктів господарювання, зазначені у договорі про реімбурсацію лікарських засобів та медичних виробів.</p>
<p>Додаток до Порядку</p> <p>ЗВЕДЕНИЙ РЕЄСТР</p>	<p>Додаток до Порядку</p> <p>ЗВЕДЕНИЙ РЕЄСТР</p>

<p>звітів суб'єктів господарювання про лікарські засоби, відпущені за договорами про реімбурсацію лікарських засобів згідно з програмою "Відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань" від _____ 20__ року</p> <p>за _____ (звітний період)</p>	<p>звітів суб'єктів господарювання про лікарські засоби та медичні вироби, відпущені за договорами про реімбурсацію згідно з програмою "Відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань"</p> <p>від _____ 20__ року</p> <p>за _____ (звітний період)</p>
<p>Постанова Кабінету Міністрів України від 24 грудня 2019 р. № 1086 "Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми</p>	<p>державних гарантій медичного обслуговування населення"</p>
<p>1¹. Установити, що на період дії воєнного стану для суб'єктів господарювання, які розташовані на території, на якій введено воєнний стан:</p> <p>...</p> <p>2) реєстрація в органах Державної казначейської служби бюджетних зобов'язань та бюджетних фінансових зобов'язань здійснюється на підставі поданих Національною службою здоров'я Реєстру бюджетних зобов'язань розпорядників (одержувачів) бюджетних коштів та Реєстру бюджетних фінансових зобов'язань розпорядників (одержувачів) бюджетних коштів, форми яких визначено у Порядку реєстрації та обліку бюджетних зобов'язань розпорядників бюджетних коштів та одержувачів бюджетних коштів в органах Державної казначейської служби України, затвердженому наказом Міністерства фінансів від 2 березня 2012 р. № 309:</p> <p>...</p> <p>без подання підтвердних документів за формою згідно з додатком до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718) - для оплати за договорами про реімбурсацію.</p>	<p>1¹. Установити, що на період дії воєнного стану для суб'єктів господарювання, які розташовані на території, на якій введено воєнний стан:</p> <p>...</p> <p>2) реєстрація в органах Державної казначейської служби бюджетних зобов'язань та бюджетних фінансових зобов'язань здійснюється на підставі поданих Національною службою здоров'я Реєстру бюджетних зобов'язань розпорядників (одержувачів) бюджетних коштів та Реєстру бюджетних фінансових зобов'язань розпорядників (одержувачів) бюджетних коштів, форми яких визначено у Порядку реєстрації та обліку бюджетних зобов'язань розпорядників бюджетних коштів та одержувачів бюджетних коштів в органах Державної казначейської служби України, затвердженому наказом Міністерства фінансів від 2 березня 2012 р. № 309:</p> <p>...</p> <p>без подання підтвердних документів за формою згідно з додатком до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого</p>

	<p>2019 р. № 141 (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718) - для оплати за договорами про реімбурсацію.</p>
<p>Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми державних гарантій медичного обслуговування населення, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 24 грудня 2019 р. № 1086</p>	<p>2019 р. № 141 (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718) - для оплати за договорами про реімбурсацію.</p>
<p>4. Бюджетні кошти спрямовуються на:</p> <p>1) оплату медичних послуг (включаючи медичні вироби) та лікарських засобів, оплату надання яких у повному обсязі пацієнтам держава гарантує за рахунок бюджетних коштів згідно з тарифом, а саме:</p> <p>...</p> <p>відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань (реімбурсація).</p>	<p>4. Бюджетні кошти спрямовуються на:</p> <p>1) оплату медичних послуг (включаючи медичні вироби) та лікарських засобів, оплату надання яких у повному обсязі пацієнтам держава гарантує за рахунок бюджетних коштів згідно з тарифом, а саме:</p> <p>...</p> <p>відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація).</p>
<p>Відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань (реімбурсація)</p> <p>26. Відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань (реімбурсація) здійснюється згідно з Порядком реімбурсації лікарських засобів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 "Деякі питання реімбурсації лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення".</p>	<p>Відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація)</p> <p>26. Відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація) здійснюється згідно з Порядком реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 "Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення" (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230).</p>
<p>27. Бюджетні кошти спрямовуються на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань (реімбурсацію) суб'єктам господарювання, які провадять господарську діяльність на</p>	<p>27. Бюджетні кошти спрямовуються на відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсацію)</p>

<p>підставі ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами та уклали договори про реімбурсацію з НСЗУ.</p>	<p>суб'єктам господарювання, які провадять господарську діяльність на підставі ліцензії на провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами та уклали договори про реімбурсацію з НСЗУ.</p>
<p>28. Відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань (реімбурсація) здійснюється НСЗУ на підставі звітів про відпущені лікарські засоби, поданих до НСЗУ в установленому законодавством порядку, на зазначені у договорі про реімбурсацію рахунки суб'єктів господарювання, зазначених у пункті 27 цього Порядку.</p>	<p>28. Відшкодування вартості лікарських засобів та/або медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань (реімбурсація) здійснюється НСЗУ на підставі звітів про відпущені лікарські засоби та/або медичні вироби, поданих до НСЗУ в установленому законодавством порядку, на зазначені у договорі про реімбурсацію рахунки суб'єктів господарювання, зазначених у пункті 27 цього Порядку.</p>
<p>29. Органи Казначейства здійснюють реєстрацію бюджетних зобов'язань НСЗУ в межах річних планових показників, реєстрацію фінансових зобов'язань НСЗУ та оплату за договорами про реімбурсацію на підставі зведеного реєстру звітів, поданого НСЗУ до органів Казначейства за формою згідно з додатком до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 "Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань" (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718). Інші підтвердні документи не подаються до органів Казначейства.</p>	<p>29. Органи Казначейства здійснюють реєстрацію бюджетних зобов'язань НСЗУ в межах річних планових показників, реєстрацію фінансових зобов'язань НСЗУ та оплату за договорами про реімбурсацію на підставі зведеного реєстру звітів, поданого НСЗУ до органів Казначейства за формою згідно з додатком до Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів та медичних виробів для лікування (діагностики, профілактики) окремих захворювань, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 "Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань" (Офіційний вісник України, 2019 р., № 21, ст. 718). Інші підтвердні документи не подаються до органів Казначейства.</p>
<p>Порядок реалізації програми державних гарантій медичного обслуговування населення у 2023 році, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2022 р. № 1464</p>	

<p>5. У межах програми медичних гарантій НСЗУ здійснює реімбурсацію лікарських засобів, міжнародні непатентовані назви та форми випуску яких наведені в розділі III цього Порядку, і що включені до Переліку лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою медичних гарантій, затвердженого МОЗ, згідно з Порядком реімбурсації лікарських засобів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 “Деякі питання реімбурсації лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення” (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230), відповідно до договорів про реімбурсацію.</p>	<p>5. У межах програми медичних гарантій НСЗУ здійснює реімбурсацію лікарських засобів, міжнародні непатентовані назви та форми випуску яких наведені в розділі III цього Порядку, і що включені до Переліку лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою медичних гарантій, затвердженого МОЗ, а також медичних виробів, назви яких наведені в розділі III цього Порядку, і що включені до Переліку медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою медичних гарантій, затвердженого МОЗ, згідно з Порядком реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 р. № 854 “Деякі питання реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення” (Офіційний вісник України, 2021 р., № 67, ст. 4230), відповідно до договорів про реімбурсацію.</p>
<p>157. НСЗУ в межах програми медичних гарантій:</p> <p>...</p> <p>4) здійснює реімбурсацію таких медичних виробів для вимірювання в амбулаторних умовах рівня цукру в крові пацієнтами з діабетом першого типу (з дати початку дії затвердженого МОЗ Реєстру лікарських засобів, які підлягають реімбурсації за програмою медичних гарантій) із серпня до 31 грудня 2023 р.:</p> <p>...</p>	<p>157. НСЗУ в межах програми медичних гарантій:</p> <p>...</p> <p>4) здійснює реімбурсацію таких медичних виробів для вимірювання в амбулаторних умовах рівня цукру в крові пацієнтами з діабетом першого типу (з дати початку дії затвердженого МОЗ Переліку медичних виробів, які підлягають реімбурсації за програмою медичних гарантій) із серпня до 31 грудня 2023 р.:</p> <p>...</p>

Міністр охорони
здоров'я України



Віктор ЛЯШКО

_____ 2023 р.

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА

до проекту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення»

1. Мета

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення» (далі - проект постанови) розроблено з метою забезпечення пацієнтів медичними виробами за рахунок коштів Державного бюджету України в рамках програми державних гарантій медичного обслуговування населення (далі – програма медичних гарантій).

2. Обґрунтування необхідності прийняття акта

Проект постанови необхідно розглядати системно з проектом постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 року № 854».

Проект постанови розроблено на виконання частини сьомої статті 9 та пункту 5³ розділу IV «Прикінцеві та перехідні положення» Закону України «Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення» (далі – Закон). Відповідно до частини сьомої статті 9 зазначеного Закону передбачено, що порядок реімбурсації медичних виробів за програмою медичних гарантій на відповідний рік, типова форма договору про реімбурсацію, порядок його укладення, зміни та припинення затверджуються Кабінетом Міністрів України.

Відповідно до пункту 5³ розділу IV «Прикінцеві та перехідні положення» Закону встановлено, що реалізація державних гарантій медичного обслуговування населення за програмою медичних гарантій щодо реімбурсації вартості медичних виробів здійснюється відповідно до цього Закону з 1 липня 2023 року.

Для впровадження реімбурсації медичних виробів в Україні Законом передбачено необхідність розробки та затвердження Кабінетом Міністрів України низки підзаконних нормативно-правових актів. Для забезпечення реалізації зазначених положень Закону проектом постанови пропонується затвердити необхідні зміни, зокрема:

- внести зміни у порядок укладення, зміни та припинення договору про реімбурсацію та типову форму договору про реімбурсацію в частині медичних виробів;

- внести інші зміни у акти Кабінету Міністрів України, необхідні для впровадження в Україні реімбурсації медичних виробів та забезпечення пацієнтів необхідними виробами за рахунок коштів Державного бюджету в рамках програми медичних гарантій.

3. Основні положення проекту акта

Проектом постанови пропонується внести зміни в такі акти Кабінету Міністрів України:

- Постанову Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955 «Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби та медичні вироби»;
- Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 р. № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 р. № 90);
- Постанову Кабінету Міністрів України від 9 листопада 2016 р. № 862 «Про державне регулювання цін на лікарські засоби»;
- Положення про Національну службу здоров'я України, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2017 р. № 1101;
- Порядок функціонування електронної системи охорони здоров'я та Порядок опублікування відомостей з електронної системи охорони здоров'я Національною службою здоров'я, затверджені постановою Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. № 411;
- Постанову Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 136 «Деякі питання щодо договорів про реімбурсацію», а також Порядок укладення, зміни та припинення договору про реімбурсацію та Типову форму договору про реімбурсацію, затверджені зазначеною постановою;
- Постанову Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 «Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань» та Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань, затверджений зазначеною постановою;
- Постанову Кабінету Міністрів України від 24 грудня 2019 р. № 1086 «Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми державних гарантій медичного обслуговування населення» та Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми державних гарантій медичного обслуговування населення, затверджений зазначеною постановою;
- Порядок реалізації програми державних гарантій медичного обслуговування населення у 2023 році, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2022 р. № 1464.

4. Правові аспекти

У визначеній сфері суспільних відносин діють такі нормативно-правові акти: Закони України «Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення», «Про ціни і ціноутворення», постанови Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів», від 2 жовтня 2013 р. № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*», інші нормативно-правові акти.

5. Фінансово-економічне обґрунтування

Реалізація проекту постанови не потребує додаткового фінансування з державного чи місцевих бюджетів. Фінансування здійснюватиметься в рамках бюджетної програми КПКВК 2308060 «Реалізація програми державних гарантій медичного обслуговування населення».

6. Позиція заінтересованих сторін

Проект постанови потребує проведення публічних консультацій.

Проект постанови не стосується питань функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку, соціально-трудової сфери, прав осіб з інвалідністю, функціонування і застосування української мови як державної, отже не потребує погодження з уповноваженими представниками всеукраїнських асоціацій органів місцевого самоврядування чи відповідними органами місцевого самоврядування, уповноваженими представниками всеукраїнських профспілок, їх об'єднань та всеукраїнських об'єднань організацій роботодавців, Урядовим уповноваженим з прав осіб з інвалідністю та всеукраїнськими громадськими організаціями осіб з інвалідністю, їх спілками, Уповноваженим із захисту державної мови.

Проект постанови не стосується сфери наукової та науково-технічної діяльності.

Проект постанови потребує погодження з Міністерством фінансів України, Міністерством економіки України, Міністерством цифрової трансформації України, Національною службою здоров'я України, Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини, Державною регуляторною службою України, Державною службою з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

Проект постанови потребує проведення правової експертизи Міністерством юстиції України.

7. Оцінка відповідності

У проекті постанови відсутні положення, що стосуються зобов'язань України у сфері європейської інтеграції; стосуються прав та свобод, гарантованих Конвенцією про захист прав людини і основоположних свобод; впливають на забезпечення рівних прав та можливостей жінок і чоловіків; містять ризики вчинення корупційних правопорушень та правопорушень, пов'язаних з корупцією; створюють підстави для дискримінації.

Громадська антикорупційна, громадська антидискримінаційна та громадська гендерно-правова експертизи не проводилися.

Проект постанови потребує направлення до Національного агентства з питань запобігання корупції для визначення необхідності проведення антикорупційної експертизи.

Проект постанови потребує направлення Урядовому офісу координації європейської та євроатлантичної інтеграції Секретаріату Кабінету Міністрів для проведення експертизи на відповідність зобов'язанням України у сфері

європейської інтеграції, у тому числі міжнародно-правовим, та праву Європейського Союзу (acquis ЄС).

8. Прогноз результатів

Прийняття проекту постанови дозволить реалізувати положення Закону в частині затвердження Кабінетом Міністрів України підзаконних нормативно-правових актів, які необхідні для впровадження реімбурсації медичних виробів та забезпечення пацієнтів медичними виробами за кошти Державного бюджету в рамках програми медичних гарантій.

Реалізація проекту постанови не впливатиме на ринкове середовище, забезпечення захисту прав та інтересів суб'єктів господарювання, громадян і держави, розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад, ринок праці, рівень зайнятості населення, екологію та навколишнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, зокрема забруднення утвореними відходами, інші суспільні відносини.

Вплив на інтереси заінтересованих сторін:

Заінтересована сторона	Вплив реалізації акта на заінтересовану сторону	Пояснення очікуваного впливу
Населення	Позитивний	Пацієнти матимуть можливість отримати медичні вироби за програмою медичних гарантій безкоштовно або з частковою доплатою.
Держава	Позитивний	Прийняття проекту постанови дозволить створити умови для реалізації програми медичних гарантій в частині реімбурсації медичних виробів та забезпечити ефективне використання бюджетних коштів.
Суб'єкти господарювання	Позитивний	Прийняття проекту постанови дозволить суб'єктам господарювання, які здійснюють діяльність з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, укладати договори про реімбурсацію з Національною службою здоров'я України в частині медичних виробів та отримувати повне або часткове відшкодування вартості медичних виробів, що були відпущені пацієнту на підставі

		рецепта, за рахунок коштів Державного бюджету України.
--	--	---

Міністр охорони здоров'я України

«__» _____ 2023 р.



Віктор ЛЯШКО

ДОВІДКА

щодо відповідності зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції та праву Європейського Союзу (acquis ЄС) проекту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення»

Проект постанови розроблено Міністерством охорони здоров'я України.

1. Належність проекту акта до сфер, правовідносини в яких регулюються правом Європейського Союзу (acquis ЄС)

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення» (далі – проект постанови) за предметом правового регулювання належить до сфери охорони здоров'я, правовідносини в якій регулюються правом Європейського Союзу (acquis ЄС), зокрема:

Регламент (ЄС) 2021/522 Європейського парламенту та Ради від 24 березня 2021 року про створення Програми дій Союзу в галузі охорони здоров'я («Програма EU4Health») на період 2021-2027 років та про скасування Регламенту (ЄС) №282/2014 (Офіційний журнал L 107, 26.03.2021, стор. 1-29);

Регламент (ЄС) 2022/123 Європейського парламенту та Ради від 25 січня 2022 року про посилення ролі Європейського агентства з лікарських засобів у підготовці до кризових ситуацій та управлінні лікарськими засобами та медичними виробами (Офіційний журнал L 20, 31.01.2022, стор. 1–37);

2. Зобов'язання України у сфері європейської інтеграції (у тому числі міжнародно-правові)

Міжнародно-правові зобов'язання України у сфері європейської інтеграції щодо предмета правового регулювання проекту постанови викладені у статтях 426, 427 та 428 Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони (далі – Угода про асоціацію).

Відповідно до статті 426 Угоди про асоціацію, сторони розвивають співробітництво в галузі охорони здоров'я з метою підвищення рівня його безпеки та захисту здоров'я людини як передумови сталого розвитку та економічного зростання. Відповідно до частини 2 статті 427 Угоди про асоціацію, із метою такого співробітництва Сторони обмінюються інформацією та найкращими практиками і здійснюють інші спільні заходи, в тому числі в рамках підходу «охорона здоров'я у всіх політиках» та поступової інтеграції України в європейські мережі охорони здоров'я. Статтею 428 Угоди про асоціацію передбачено, що Україна поступово наближує своє законодавство та практику до принципів acquis ЄС.

3. Програмні документи у сфері європейської інтеграції

Програмні документи у сфері європейської інтеграції Президента України та/або Кабінету Міністрів України щодо предмета правового регулювання проекту постанови відсутні.

4. Порівняльно-правовий аналіз

Інформація про відповідність проекту постанови положенням права Європейського Союзу (acquis EC) та міжнародно-правовим зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції:

П о р я д к о в и й н о м е р	Положення проекту акта	Відповідні положення джерел права Європейського Союзу (acquis EC)	Оцінка відповідності праву Європейського Союзу (acquis EC)	Відповідні положення джерел міжнародно-правових зобов'язань України у сфері європейської інтеграції	Оцінка відповідності міжнародно-правовим зобов'язанням
1.	Усі положення проекту постанови	<p>Регламент (ЄС) 2021/522 Європейського парламенту та Ради від 24 березня 2021 року про створення Програми дій Союзу в галузі охорони здоров'я («Програма EU4Health») на період 2021-2027 років та про скасування Регламенту (ЄС) №282/2014: (пункт 3 Додатку 1):</p> <p><i>Дії, що відповідають меті, викладеній у пункті (с) статті 4 (b) Допоміжні заходи та сумісні IT-інструменти для моніторингу, запобігання, управління, звітування та повідомлення про дефіцит медичних виробів, сприяючи при цьому їх доступності;</i></p> <p><i>(h) Підтримка дій щодо підвищення наявності, доступності в тому числі за ціною медичних виробів.</i></p>	Відповідає	Статті 426, 427, 428 Угоди про асоціацію	Враховує

2.	Усі положення проекту постанови	Регламент (ЄС) 2022/123 Європейського парламенту та Ради від 25 січня 2022 року про посилення ролі Європейського агентства з лікарських засобів у підготовці до кризових ситуацій та управлінні лікарськими засобами та медичними виробами (пункт 3 Преамбули): <i>...необхідність посилення ролі Союзу, щоб бути більш ефективним в управлінні доступністю медичних виробів та in vitro діагностичних медичних виробів та їх відповідних аксесуарів (разом «медичні вироби»).</i>	Відповідає	Статті 426, 427, 428 Угоди про асоціацію	Враховує
----	---------------------------------	---	------------	--	----------

5. Очікувані результати

Прийняття проекту постанови дозволить забезпечити реалізацію положень частини сьомої статті 9 та пункту 5-3 розділу IV «Прикінцеві та перехідні положення» Закону України «Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення» від 19 жовтня 2017 року № 2168-VIII, що дозволить удосконалити програму державних гарантій медичного обслуговування населення відповідно до положень зазначеного Закону. Пацієнти зможуть отримувати медичні вироби безкоштовно або з частковою доплатою, а суб'єкти господарювання, які здійснюють діяльність з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, матимуть можливість укладати договори про реімбурсацію з Національною службою здоров'я України в частині медичних виробів та отримувати повне або часткове відшкодування вартості медичних виробів, що були відпущені пацієнту на підставі рецепта, за рахунок коштів Державного бюджету України.

6. Узагальнений висновок

Проект постанови відповідає праву Європейського Союзу (acquis ЄС) та міжнародно-правовим зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції.

Міністр охорони здоров'я України

Віктор ЛЯШКО

«__» _____ 2023 р.



ПОВІДОМЛЕННЯ
про оприлюднення проєкту постанови Кабінету Міністрів України
«Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України
щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій
медичного обслуговування населення»

Міністерство охорони здоров'я України на виконання вимог Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» повідомляє про оприлюднення проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення» (далі – проєкт постанови) для отримання зауважень і пропозицій.

Проєкт постанови розроблено з метою забезпечення пацієнтів медичними виробами за рахунок коштів Державного бюджету України в рамках програми державних гарантій медичного обслуговування населення.

Проєкт постанови, пояснювальна записка до нього, порівняльна таблиця та аналіз регуляторного впливу оприлюднені шляхом розміщення на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України (<https://moz.gov.ua>).

Пропозиції та зауваження щодо проєкту постанови просимо надсилати на адресу МОЗ у письмовому або електронному вигляді за адресою: вул. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, Фармацевтичне управління, телефон: (044) 200-07-93, (e-mail: moz.pharm@moz.gov.ua).

Термін обговорення проєкту становить місяць з моменту його оприлюднення.

АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ

до проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України щодо реімбурсації медичних виробів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення»

I. Визначення проблеми

Верховною Радою України 01 липня 2022 року прийнято Закон України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо удосконалення надання медичної допомоги» № 2347-IX, який набув чинності 19 липня 2022 року. Зазначеним Законом, серед іншого, у положення Закону України «Про державні фінансові гарантії медичного обслуговування населення» (далі – Закон № 2168-VIII) внесені зміни, якими передбачено нормативно-правову основу для впровадження реімбурсації медичних виробів та забезпечення пацієнтів медичними виробами за рахунок коштів Державного бюджету в рамках програми державних гарантій медичного обслуговування населення (далі – програма медичних гарантій).

Відповідно до пункту 5³ розділу IV «Прикінцеві та перехідні положення» Закону № 2168-VIII встановлено, що реалізація державних гарантій медичного обслуговування населення за програмою медичних гарантій щодо реімбурсації вартості медичних виробів здійснюється відповідно до цього Закону з 1 липня 2023 року.

Для забезпечення впровадження реімбурсації медичних виробів Законом № 2168-VIII передбачено необхідність розробки та затвердження Кабінетом Міністрів України низки підзаконних нормативно-правових актів. Зокрема, відповідно до частини сьомої статті 9 Закону № 2168-VIII передбачено, що порядок реімбурсації медичних виробів за програмою медичних гарантій на відповідний рік, типова форма договору про реімбурсацію, порядок його укладення, зміни та припинення затверджуються Кабінетом Міністрів України.

Станом на сьогодні типова форма договору про реімбурсацію та порядок його укладення, зміни та припинення не враховують можливості реімбурсації медичних виробів.

З метою реалізації положень Закону № 2168-VIII, проєктом постанови пропонується затвердити необхідні зміни, зокрема:

внести зміни у порядок укладення, зміни та припинення договору про реімбурсацію та типову форму договору про реімбурсацію в частині медичних виробів;

внести інші зміни у акти Кабінету Міністрів України, необхідні для впровадження в Україні реімбурсації медичних виробів та забезпечення пацієнтів такими виробами за рахунок коштів Державного бюджету в рамках програми медичних гарантій.

Основні групи, на які проблема справляє вплив:

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Громадяни	+	-
Держава	+	-
Суб'єкти господарювання,	+	-
у тому числі суб'єкти малого підприємництва	+	-

Врегулювання зазначених проблемних питань не може бути здійснено за допомогою:

ринкових механізмів, оскільки такі питання регулюються виключно нормативно-правовими актами;

діючих регуляторних актів, оскільки чинним законодавством порушені питання не врегульовані у повному обсязі.

II. Цілі державного регулювання

Прийняття проекту постанови забезпечить реалізацію положень частини сьомої статті 9 та пункту 5³ розділу IV “Прикінцеві та перехідні положення” Закону № 2168.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1. Визначення альтернативних способів

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1. Збереження ситуації, яка існує на цей час.	Не забезпечує досягнення цілей державного регулювання, передбачених у розділі II цього Аналізу. Незабезпечення виконання вимог Закону № 2168-VIII щодо затвердження підзаконних нормативно-правових актів, що позбавляє можливості створити умови для здійснення реімбурсації медичних виробів в Україні.
Альтернатива 2. Прийняття проекту постанови	Така альтернатива передбачає внесення змін у ряд нормативно-правових актів, що дозволить виконати вимоги Закону № 2168 у частині затвердження низки підзаконних нормативно-правових актів Кабінетом Міністрів України, необхідних

	для впровадження реімбурсації медичних виробів за програмою медичних гарантій. Цілі державного регулювання будуть досягнуті.
--	--

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Відсутні.	Витрати відсутні.
Альтернатива 2	Прийняття проєкту постанови дозволить: забезпечити пацієнтів медичними виробами за рахунок Державного бюджету в рамках програми медичних гарантій; забезпечити ефективне використання бюджетних коштів; створити умови для реалізації програми медичних гарантій у частині реімбурсації медичних виробів.	Відсутні. Прийняття проєкту постанови не потребує додаткових витрат із Державного бюджету.

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Відсутні.	Витрати пацієнтів на придбання медичних виробів.
Альтернатива 2	Пацієнти матимуть можливість отримати медичні вироби за програмою медичних гарантій безкоштовно	Відсутні.

	або з частковою доплатою.	
--	---------------------------	--

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Регулювання розповсюджується на ліцензіатів із провадження господарської діяльності з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, які укладуть договір про реімбурсацію з НСЗУ з 1 липня 2023 року.

Враховуючи кількість і динаміку укладення договорів про реімбурсацію у попередні роки¹ прогнозується, що з 1 липня 2023 року орієнтовна кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюватиметься регулювання складатиме 1431.

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, (одиниць)	-	62	718	651	1431
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	0 %	4,3 %	50,2 %	45,5 %	100 %

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1.	Відсутні. Збереження ситуації, яка існує на цей час. Відсутність можливості укласти договори про реімбурсацію з НСЗУ в частині реімбурсації медичних виробів.	Відсутні.
Альтернатива 2.	Прийняття проекту постанови спрямоване на: - розширення можливості суб'єктам господарювання, які здійснюють діяльність з	Витрати на ознайомлення з внесеними змінами у нормативно-правові акти, укладання договорів про реімбурсацію з НСЗУ.

¹ Наприклад, станом на 12 листопада 2020 року договори про реімбурсацію з НСЗУ уклали 1204 аптечних закладів. <https://contracting.nszu.gov.ua/ogoloshennya-pro-ukladennya-dogovoriv/dostupni-liky>

	<p>роздрібної торгівлі лікарськими засобами (далі - аптечні заклади) укласти договори про реімбурсацію в частині медичних виробів, які підлягають реімбурсації в рамках програми медичних гарантій;</p> <p>- забезпечення отримання аптечними закладами коштів за відпуск пацієнтам медичних виробів за програмою медичних гарантій;</p> <p>- визначення процедури повного або часткового відшкодування вартості (реімбурсації) медичних виробів аптечним закладам.</p>	
--	---	--

Сумарні витрати за альтернативами	Сума витрат, гривень
Альтернатива 1.	
Витрати держави	--
Витрати с/г великого та середнього підприємництва	--
Витрати с/г малого підприємництва	--
Альтернатива 2.	
Витрати держави	--
Витрати с/г великого та середнього підприємництва	5 017,04 грн.
Витрати с/г малого підприємництва	110 779,48 грн.

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

За результатами опрацювання альтернативних способів досягнення цілей державного регулювання здійснено вибір оптимального альтернативного способу з урахуванням системи бальної оцінки ступеня досягнення визначених цілей.

Вартість балів визначається за чотирибальною системою оцінки ступеня досягнення визначених цілей, де:

4 - цілі прийняття проекту постанови, які можуть бути досягнуті повною мірою (проблема більше існувати не буде);

3 - цілі прийняття проекту постанови, які можуть бути досягнуті майже повною мірою (усі важливі аспекти проблеми існувати не будуть);

2 - цілі прийняття проекту постанови, які можуть бути досягнуті частково (проблема значно зменшиться, деякі важливі та критичні аспекти проблеми залишаться невирішеними);

1 - цілі прийняття проекту постанови, які не можуть бути досягнуті (проблема продовжує існувати).

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотирибальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	Цілі прийняття проекту постанови не можуть бути досягнуті. Залишаються проблеми зазначені у Розділі 1 Аналізу.
Альтернатива 2	4	Прийняття проекту постанови дозволить удосконалити програму медичних гарантій в частині реімбурсації медичних виробів відповідно до положень Закону № 2168-VIII.

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1.	Для держави: Відсутні Для громадян: Відсутні	Для держави: Відсутні Для громадян: Витрати на придбання	Дана альтернатива не забезпечує потреби у розв'язанні проблеми та

	Для суб'єктів господарюванн: Відсутні	медичних виробів Для суб'єктів господарювання: Витрати відсутні	досягнення встановлених цілей
Альтернатива 2.	<p>Для держави: забезпечення пацієнтів необхідними медичними виробами за рахунок Держаного бюджету в рамках програми медичних гарантій;</p> <p>забезпечення ефективного використання бюджетних коштів;</p> <p>створення умов для реалізації програми медичних гарантій в частині реімбурсації медичних виробів.</p> <p>Для громадян: Забезпечення можливості отримати медичні вироби за програмою медичних гарантій безкоштовно або з частковою доплатою</p> <p>Для суб'єктів господарюванн: розширення можливості аптечних закладів укладати договори про реімбурсацію в частині медичних виробів, які</p>	<p>Для держави: Відсутні</p> <p>Для громадян: Відсутні</p> <p>Для суб'єктів господарювання: Витрати на ознайомлення з внесеними змінами у нормативно-правові акти, укладання договорів про реімбурсацію з НСЗУ</p>	<p>Така альтернатива є найбільш оптимальною, оскільки забезпечить реалізацію механізму реімбурсації медичних виробів за програмою медичних гарантій відповідно до Закону № 2168-VIII, що дозволить пацієнтам отримати доступ до необхідних медичних виробів безкоштовно або з частковою доплатою, а аптечним закладам укладати договори про реімбурсацію з Національною службою здоров'я України в частині медичних виробів та</p>

	<p>підлягають реімбурсації в рамках програми медичних гарантій;</p> <p>забезпечення отримання аптечними закладами коштів за відпуск пацієнтам медичних виробів за програмою медичних гарантій;</p> <p>визначення процедури повного або часткового відшкодування вартості (реімбурсації) медичних виробів аптечним закладам</p>		<p>отримувати повне або часткове відшкодування вартості медичних виробів, що були відпущені пацієнту на підставі рецепта, за рахунок коштів Державного бюджету України</p>
--	--	--	--

Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 1.	<p>Переваги відсутні. Така альтернатива не сприятиме досягненню цілей державного регулювання.</p> <p>Залишаються проблеми зазначені у Розділі I цього Аналізу.</p>	<p>Ризики відсутні.</p> <p>Невиконання вимог Закону № 2168-VIII. Відсутність підзаконних нормативно-правових актів, необхідних для впровадження реімбурсації медичних виробів. Витрати пацієнтів на придбання необхідних медичних виробів за рахунок власних коштів.</p>
Альтернатива 2.	<p>Така альтернатива є найбільш оптимальною, оскільки забезпечить реалізацію положень частини сьомої статті 9 та пункту 5³ розділу IV “Прикінцеві та перехідні положення” Закону</p>	<p>Ризики відсутні.</p> <p>Витрати на ознайомлення з внесеними змінами у нормативно-правові акти, укладання договорів з НСЗУ.</p>

	№ 2168-VIII щодо затвердження КМУ актів, необхідних для здійснення реімбурсації медичних виробів за програмою медичних гарантій.	
--	--	--

V. Механізм та заходи, які забезпечать розв'язання визначеної проблеми

Прийняття проєкту постанови дозволить реалізувати положення частини сьомої статті 9 та пункту 5³ розділу IV “Прикінцеві та перехідні положення” Закону № 2168 шляхом внесення змін у наступні акти Кабінету Міністрів України:

- Постанову Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955 “Про заходи щодо стабілізації цін на лікарські засоби та медичні вироби”;

- Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 р. №267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 р. № 90);

- Постанову Кабінету Міністрів України від 9 листопада 2016 р. № 862 “Про державне регулювання цін на лікарські засоби”;

- Положення про Національну службу здоров'я України, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2017 р. № 1101;

- Порядок функціонування електронної системи охорони здоров'я та Порядок опублікування відомостей з електронної системи охорони здоров'я Національною службою здоров'я, затверджені постановою Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 р. № 411;

- Постанову Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 136 “Деякі питання щодо договорів про реімбурсацію”, а також Порядок укладення, зміни та припинення договору про реімбурсацію та Типову форму договору про реімбурсацію, затверджені зазначеною постановою;

- Постанову Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 р. № 141 “Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань” та Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на відшкодування вартості лікарських засобів для лікування окремих захворювань, затверджений зазначеною постановою;

- Постанову Кабінету Міністрів України від 24 грудня 2019 р. № 1086 “Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми державних гарантій медичного обслуговування населення” та Порядок використання коштів, передбачених у державному бюджеті на реалізацію програми державних гарантій медичного обслуговування населення, затверджений зазначеною постановою;

- Порядок реалізації програми державних гарантій медичного обслуговування населення у 2023 році, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 27 грудня 2022 р. № 1464.

Механізмами, які забезпечать розв'язання проблеми, зазначеної у Розділі 1 цього Аналізу, є наступні:

- запровадження державного регулювання цін на медичні вироби, вартість яких підлягає реімбурсації за програмою медичних гарантій;
- врахування у порядку укладення, зміни та припинення договору про реімбурсацію та типовій формі договору про реімбурсацію можливості здійснення реімбурсації медичних виробів;

Для впровадження вимог державного регулювання МОЗ необхідно оприлюднити проект постанови.

Суб'єктам господарювання у разі необхідності впровадження вимог державного регулювання необхідно ознайомитися з вимогами регулювання (пошук та опрацювання регуляторного акту в мережі Інтернет) та організувати виконання вимог регулювання.

VI. Оцінка виконання вимог регуляторного акта залежно від ресурсів, якими розпоряджаються органи виконавчої влади чи органи місцевого самоврядування, фізичні та юридичні особи, які повинні впроваджувати або виконувати ці вимоги

Регулювання не передбачає необхідності здійснення додаткових витрат органами виконавчої влади чи органами місцевого самоврядування, тому розрахунки згідно з додатком 3 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта не проводились.

Розрахунки витрат суб'єктів господарювання великого і середнього підприємництва наведено в додатку 1 до цього Аналізу.

Розрахунки витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання вимог регулювання наведено в додатку 2 до цього Аналізу.

Оцінка виконання вимог регулювання, а саме, вигод і витрат суб'єктів господарювання та держави здійснена в рамках розділу III цього Аналізу "Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей".

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Строк дії проекту постанови встановлюється на необмежений строк, оскільки відносини, які вона регулює мають постійний характер.

Зміна строку дії постанови можлива в разі зміни міжнародно-правових актів, рекомендацій відповідних міжнародних організацій чи нормативно-правових актів України вищої юридичної сили, на виконання яких розроблений цей проект постанови.

Термін набрання чинності проектом постанови: з дня її опублікування.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Прогнозними значеннями показників результативності регуляторного акта є:

кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюється дія акта – 1431;

кошти та час, що витратиметься суб'єктами господарювання та/або фізичними особами, пов'язаними з виконанням вимог акта:

витрати на ознайомлення з вимогами регулювання (пошук та опрацювання регуляторного акту в мережі Інтернет) та організувати виконання вимог регулювання.

Рівень поінформованості із основними положеннями проєкту регуляторного акта – високий, оскільки проєкт постанови розміщений на офіційному вебсайті МОЗ.

Результативність проєкту постанови буде відслідковуватись шляхом аналізу таких кількісних показників:

кількість суб'єктів господарювання, які будуть відпускати пацієнтам медичні вироби за програмою медичних гарантій;

кількість скарг/звернень від суб'єктів господарювання або пацієнтів, пов'язаних із дією регуляторного акта;

кількість пацієнтів, які отримали медичні вироби безкоштовно або з частковою доплатою за програмою медичних гарантій.

IX. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акта

Відстеження результативності проєкту постанови здійснюватиметься шляхом проведення базового, повторного та періодичного відстежень статистичних показників результативності акта, визначених під час проведення аналізу впливу регуляторного акта.

Базове відстеження результативності проєкту постанови буде здійснено після набрання чинності проєктом постанови, але не пізніше дня, з якого починається проведення повторного відстеження результативності проєкту постанови шляхом аналізу статистичних даних.

Повторне відстеження результативності проєкту постанови буде проводитись через рік з дня набрання чинності проєктом постанови шляхом аналізу статистичних даних порівняно з базовим відстеженням.

Періодичне відстеження результативності проєкту постанови буде здійснюватись раз на кожні три роки, починаючи з дня закінчення заходів з повторного відстеження результативності проєкту постанови.

Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

Цільові групи, які будуть залучатись до проведення дослідження: МОЗ, НСЗУ.

Міністр охорони здоров'я України

 Віктор ЛЯШКО

«__» _____ 2023 р.

Додаток 1
до Аналізу регуляторного впливу

ВИТРАТИ
на одного суб'єкта господарювання великого і середнього підприємництва, які виникають внаслідок дії регуляторного акта

Порядковий номер	Витрати	За перший рік	За п'ять років
1	Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо, гривень	-	-
2	Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у сплаті податків/зборів), гривень	-	-
3	Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам, гривень	-	-
4	Витрати, пов'язані з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю) (перевірок, штрафних санкцій, виконання рішень/ приписів тощо), гривень	-	-
5	Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів, атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних/обов'язкових експертиз, сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування тощо), гривень	-	-
6	Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо), гривень	-	-
7	Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень	-	-
8	Інше (уточнити), гривень: отримання первинної інформації про вимоги регулювання*	80,92	80,92

9	РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8), гривень	80,92	80,92
10	Кількість суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на яких буде поширено регулювання, одиниць	62	62
11	Сумарні витрати суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на виконання регулювання (вартість регулювання) (рядок 9 x рядок 10), гривень	5 017,04 грн	5 017,04 грн

*Для ознайомлення з актом потрібно 2 години. Для обрахунку за основу береться мінімальна заробітна плата, визначена у погодинному розмірі, що відповідно до Закону України «Про Державний бюджет України на 2023 рік» з 1 січня становить 40,46 грн/год.

Розрахунок відповідних витрат на одного суб'єкта господарювання

Вид витрат	У перший рік	Періодичні (за рік)	Витрати за п'ять років
Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо	-	-	-

Вид витрат	Витрати на сплату податків та зборів (змінених/нововведених) (за рік)	Витрати за п'ять років
Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у сплаті податків/зборів)	Нові податки та збори не запроваджуються	-

Вид витрат	Витрати на ведення обліку, підготовку та подання звітності (за рік)	Витрати на оплату штрафних санкцій за рік	Разом за рік	Витрати за п'ять років

Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам (витрати часу персоналу)	Регулювання не передбачає подання додаткових звітів	-	-	-
---	---	---	---	---

Вид витрат	Витрати на адміністрування заходів державного нагляду (контролю) (за рік)	Витрати на оплату штрафних санкцій та усунення виявлених порушень (за рік)	Разом за рік	Витрати за п'ять років
Витрати, пов'язані з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю) (перевірок, штрафних санкцій, виконання рішень/приписів тощо)	Регулювання не змінює норм у сфері державного нагляду (контролю)	-	-	-

Вид витрат	Витрати на проходження відповідних процедур (витрати часу, витрати на експертизи, тощо)	Витрати безпосередньо на дозволи, ліцензії, сертифікати, страхові поліси (за рік - стартовий)	Разом за рік (стартовий)	Витрати за п'ять років
Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів, атестатів, погоджень,	Не потребує витрат на отримання адміністративних послуг	-	-	-

висновків, проведення незалежних обов'язкових експертиз, сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування тощо)				
---	--	--	--	--

Вид витрат	За рік (стартовий)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо)	Змін не передбачається	-	-

Вид витрат	Витрати на оплату праці додатково найманого персоналу (за рік)	Витрати за п'ять років
Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу	Не потребує найму додаткового персоналу	-

В. ЛАШКО


ТЕСТ
малого підприємництва (М-Тест)

1. Консультації з представниками мікро- та малого підприємництва щодо оцінки впливу регулювання

Консультації щодо визначення впливу запропонованого регулювання на суб'єктів малого підприємництва, буде здійснено шляхом розміщення проєкту постанови на офіційному вебсайті МОЗ для громадського обговорення з метою отримання зауважень та пропозицій.

№ з/п	Вид консультації (публічні консультації прямі (круглі столи, робочі зустрічі тощо), інтернет-консультації прямі (інтернет-форуми, соціальні мережі тощо), запити (до підприємців, експертів, науковців тощо)	Кількість учасників консультацій, осіб	Основні результати консультацій (опис)
1.	Проєкт постанови розміщений на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України для громадського обговорення	Кількість учасників консультацій буде встановлено після завершення громадського обговорення проєкту постанови	Громадське обговорення проводиться з метою виявлення зацікавленості у запровадженні регулювання. Отриманні інформації щодо переліку процедур, які необхідно виконати у зв'язку із запровадженням нових вимог регулювання, зокрема, ознайомлення з новими вимогами регуляторного акта.

2. Вимірювання впливу регулювання на суб'єктів малого підприємництва (мікро- та малі):

кількість суб'єктів малого підприємництва, на яких поширюється регулювання: 1 369 (одиниць), у тому числі малого підприємництва 718 (одиниць) та мікропідприємництва 651 (одиниць);

питома вага суб'єктів малого підприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема справляє вплив 95,7 (відсотків).

3. Розрахунок витрат суб'єктів малого підприємництва, що виникають на виконання вимог регулювання

№ з/п	Найменування оцінки	У перший рік (стартовий рік впровадження регулювання)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Оцінка «прямих» витрат суб'єктів підприємництва на виконання регулювання				
1.	Придбання необхідного обладнання (пристроїв, машин, механізмів)	-	-	-
2.	Процедури перевірки та/або постановки на відповідний облік у визначеному органі державної влади чи місцевого самоврядування	-	-	-
3.	Процедури експлуатації обладнання (експлуатаційні витрати – витратні матеріали)	-	-	-

4.	Процедури обслуговування обладнання (технічне обслуговування)	-	-	-
5.	Інші процедури (уточнити)	-	-	-
6.	Разом, гривень	-	-	-
7.	Кількість суб'єктів господарювання, що повинні виконувати вимоги регулювання, одиниць	-		
8.	Сумарно, гривень	-	-	-
Оцінка вартості адміністративних процедур суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування				
9.	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання	2 год. (час, який витрачається суб'єктами господарювання на пошук нормативно-правового акту в мережі Інтернет та ознайомлення з ним) X 40,46 грн. = 80,92 грн.	0,00 (припущено, що суб'єкт повинен виконувати вимоги регулювання лише в перший рік)	80,92 грн.
10.	Процедури організації виконання вимог регулювання	-	-	-

11.	Процедури офіційного звітування	-	-	-
12.	Процедури щодо забезпечення процесу перевірок	-	-	-
13.	Інші процедури (уточнити)	-	-	-
14.	Разом, гривень	80,92	X	80,92
15.	Кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	1 369		
16.	Сумарно, гривень	110 779,48	X	110 779,48

Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва

Розрахунок бюджетних витрат на адміністрування регулювання для відповідного органу державної влади чи органу місцевого самоврядування, що залучений до процесу регулювання не здійснювався, оскільки додаткових витрат не передбачається.

Процедура регулювання суб'єктів малого підприємництва (розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання малого підприємництва - за потреби окремо для суб'єктів малого	Планові витрати часу на процедуру	Вартість часу співробітника органу державної влади відповідної категорії (заробітна плата)	Оцінка кількості процедур за рік, що припадають на одного суб'єкта	Оцінка кількості суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання	Витрати на адміністрування регулювання (за рік), гривень

та мікро- підприємств)					
1. Облік суб'єкта господарювання, що перебуває у сфері регулювання	-	-	-	-	-
2. Поточний контроль за суб'єктом господарювання, що перебуває у сфері регулювання, у тому числі:	--	--	--	--	--
камеральні	--	--	--	--	--
виїзні	--	--	--	--	--
3. Підготовка, затвердження та опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	--	--	--	--	--
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	--	--	--	--	--
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	--	--	--	--	--

6. Підготовка звітності за результатами регулювання	--	--	--	--	--
7. Інші адміністративні процедури (уточнити):	--	--	--	--	--
Разом за рік	-	-	-	-	-
Сумарно за п'ять років	-	-	-	-	-

Державне регулювання не передбачає утворення нового державного органу (або нового структурного підрозділу діючого органу).

4. Розрахунок сумарних витрат суб'єктів малого підприємництва, що виникають на виконання вимог регулювання

Порядковий номер	Показник	Перший рік регулювання (стартовий)	За п'ять років
1	Оцінка "прямих" витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання	-	-
2	Оцінка вартості адміністративних процедур для суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування	110 779,48	110 779,48
3	Сумарні витрати малого підприємництва на виконання запланованого регулювання	110 779,48	110 779,48
4	Бюджетні витрати на адміністрування	-	-

	регулювання суб'єктів малого підприємства		
5	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	110 779,48	110 779,48

В. Ляшко


Міністерство охорони здоров'я України

ІНФОРМАЦІЙНА ДОВІДКА

Лист

До документа

24-02/8542/2-23 від 04.04.2023 р.

Щодо погодження проєкту постанови КМУ
«Про внесення змін до деяких постанов Кабінету
Міністрів України щодо реімбурсації медичних
виробів за програмою державних гарантій
медичного обслуговування населення» 24-02

Підписано: **Дубров Сергій Олександрович**



Міністерство охорони здоров'я України
24-02/8542/2-23 від 04.04.2023
Дубров Сергій Олександрович