



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__ № _____

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба України

Міністерство охорони здоров'я України у додаток до листа МОЗ від 17.07.2023 № 26-02/19512/2-23 та з урахуванням листа МОЗ від 03.08.2023 № 26-02/21410/2-23 надсилає доопрацьований в робочому порядку Акт регуляторного впливу до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214».

Додатки:

1. Проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України на 2 арк.
2. Пояснювальна записка на 3 арк.
3. Акт регуляторного впливу на 11 арк.
4. Додаток до АРВ (М-тест) на 4 арк.
5. Повідомлення про оприлюднення на 1 арк.

**Заступник Міністра – головний
державний санітарний лікар України**

Ігор КУЗІН

Олена Нестоцька 0990255597



ПОВІДОМЛЕННЯ

про оприлюднення проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я «Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214»

Проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214» (далі – проєкт акта) розроблено з метою приведення нормативно-правового акта у відповідність до законодавства.

Проєктом наказу передбачено визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214 «Про затвердження Типового положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 27 квітня 2009 року за № 383/16399.

З метою забезпечення вивчення та врахування думки громадськості, на виконання статті 9 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності», проєкт наказу оприлюднено для громадського обговорення на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України (<https://moz.gov.ua/gromadske-obgovorennja>).

Зауваження та пропозиції у вигляді порівняльної таблиці просимо надсилати протягом 30 днів з дати публікації проєкту наказу у письмовому або електронному вигляді на адресу Міністерства охорони здоров'я України: вул. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, (e-mail: moz@moz.gov.ua).

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА

до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214»

1. Мета

Проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214» (далі – проєкт акта) розроблено з метою приведення нормативно-правового акта у відповідність до законодавства.

2. Обґрунтування необхідності прийняття акта

Проєкт акта розроблено відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), абзацу третього пункту 2 постанови Кабінету Міністрів України від 28 грудня 1992 року № 731 «Про затвердження Положення про державну реєстрацію нормативно-правових актів міністерств та інших органів виконавчої влади».

Наказом Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214 «Про затвердження Типового положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу», зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 27 квітня 2009 року за № 383/16399 (далі – наказ), затверджено Типове положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу, основними завданнями якого є здійснення моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу (далі – МіО), розбудови та забезпечення належного функціонування регіональної системи МіО, визначення пріоритетів регіональної політики з МіО, надання узагальненої інформації щодо стану епідемії ВІЛ-інфекції/СНІДу місцевим органам виконавчої влади, Раді з питань протидії туберкульозу та ВІЛ-інфекції/СНІДу при Раді міністрів Автономної Республіки Крим, обласних, Київській та Севастопольській міських державних адміністраціях (далі – Рада), підприємствам, установам та організаціям, об'єднанням громадян, у тому числі міжнародним та співпраця щодо здійснення МіО з місцевими органами виконавчої влади, підприємствами, установами та організаціями, об'єднаннями громадян тощо.

Крім того, наказ прийнято на виконання пункту 2 Протокольного рішення за результатами засідання Координаційної ради з проблем ВІЛ-інфекції/СНІДу, туберкульозу та наркоманії під головуванням Президента України Ющенка В.А. від 24 жовтня 2008 року № 1-1/2495 та з метою виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу.

Положення наказу застосовувались в рамках реалізації Загальнодержавної цільової соціальної програми протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу на 2014-2018 роки, затвердженої Законом України від 20 жовтня 2014 року №1708-VII, завдання і

заходи якої завершилися у 2018 році.

Пунктом 23 частини третьої статті 10 Закону України «Про систему громадського здоров'я», прийнятого 06 вересня 2022 року, який вводиться в дію 01 жовтня 2023 року, визначено, що головна експертна установа у сфері громадського здоров'я здійснює, зокрема, забезпечення створення та функціонування системи моніторингу та оцінки у сфері громадського здоров'я.

Тому, у зв'язку із розбудовою та реформуванням системи громадського здоров'я, що зумовлює виконання функцій МіО головною експертною установою у сфері громадського здоров'я, та унеможлиблює подальшу реалізацію положень наказу, розроблено цей проект акта.

3. Основні положення проекту акта

Проектом акта передбачено визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214 «Про затвердження Типового положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 27 квітня 2009 року за № 383/16399.

4. Правові аспекти

У даній сфері суспільних відносин діють такі нормативно-правові акти:

Конституція України;

Закони України «Основи законодавства України про охорону здоров'я України», «Про систему громадського здоров'я», «Про протидію поширенню хвороб, зумовлених вірусом імунодефіциту людини (ВІЛ), та правовий і соціальний захист людей, які живуть з ВІЛ»;

Положення про державну реєстрацію нормативно-правових актів міністерств, інших органів виконавчої влади, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 28 грудня 1992 року № 731.

5. Фінансово-економічне обґрунтування

Прийняття та реалізація проекту акта не потребує додаткових фінансових та інших витрат з державного та місцевого бюджетів.

Фінансово-економічні розрахунки не проводилися.

6. Позиція заінтересованих сторін

Проект акта потребує проведення публічних консультацій.

Проект акта не стосується питань функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку, прав осіб з інвалідністю, функціонування і застосування української мови як державної, тому не потребує погодження із представниками всеукраїнських асоціацій органів місцевого самоврядування чи відповідних органів місцевого самоврядування, уповноваженими представниками всеукраїнських профспілок, їх об'єднань та всеукраїнських об'єднань організацій роботодавців, Уповноваженим Президента України з прав людей з інвалідністю, Урядовим уповноваженим з прав осіб з інвалідністю та всеукраїнських громадських організацій осіб з інвалідністю, їх спілок,

Уповноваженим із захисту державної мови.

Проект акта потребує погодження з Державною регуляторною службою України, Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини, Спільними представницькими органами сторони роботодавців і репрезентативних всеукраїнських об'єднань профспілок на національному рівні.

Проект акта не стосується сфери наукової та науково-технічної діяльності, тому не потребує погодження з Науковим комітетом Національної ради з питань розвитку науки і технологій.

Проект акта потребує здійснення державної реєстрації Міністерством юстиції України.

7. Оцінка відповідності

Проект наказу не містить положень, що стосуються зобов'язань України у сфері європейської інтеграції.

У проекті акта відсутні положення, що стосуються прав та свобод, гарантованих Конвенцією про захист прав людини і основоположних свобод; що 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.

8. Прогноз результатів

Реалізація проекту акта матиме не впливатиме на розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад; ринок праці, рівень зайнятості населення; покращення чи погіршення стану здоров'я населення або його окремих груп, 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 акту на заінтересовану сторону	Пояснення очікуваного впливу
Держава	Позитивний	Приведення нормативно-правового акта у відповідність до чинного законодавства України.
Заклади охорони здоров'я	Позитивний	Прийняття проекту акта сприятиме усуненню та подоланню колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО, стигми та дискримінації отримувачів послуг.

Міністр охорони здоров'я України

Віктор ЛЯШКО

« ____ » _____ 2023 р.



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214

Відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), абзацу третього пункту 2 постанови Кабінету Міністрів України від 28 грудня 1992 року № 731 «Про затвердження Положення про державну реєстрацію нормативно-правових актів міністерств та інших органів виконавчої влади»,

НАКАЗУЮ:

1. Визнати таким, що втратив чинність, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214 «Про затвердження Типового положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу», зареєстрований в Міністерстві юстиції України 27 квітня 2009 року за № 383/16399.

2. Департаменту громадського здоров'я (Олексію Даниленку) забезпечити:

1) подання цього наказу в установленому законодавством порядку на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України;



2) оприлюднення цього наказу на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України після здійснення державної реєстрації в Міністерстві юстиції України.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра охорони здоров'я України – головного державного санітарного лікаря України Ігоря Кузіна.

4. Цей наказ набирає чинності з 01 жовтня 2023 року.

Міністр



Віктор ЛЯШКО



ТЕСТ
малого підприємництва (М-Тест)

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

Консультації щодо визначення впливу запропонованого регулювання для суб'єктів малого підприємництва та визначення переліку процедур, виконання яких необхідно для здійснення регулювання, проведено розробником 2023 року шляхом телефонних та онлайн консультації із суб'єктами малого підприємництва.

Проект наказу також розміщено на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України для громадського обговорення з метою отримання зауважень та пропозицій.

Порядковий номер	Вид консультації	Кількість учасників консультацій, осіб	Основні результати консультацій (опис)
1	Телефонні та онлайн консультації	12	Проект наказу був позитивно оцінений суб'єктами підприємництва. Отримано інформацію щодо переліку процедур, які необхідно виконати та кількість часу, який витратиться суб'єктом господарювання у зв'язку із виконанням вимог акта для одного суб'єкта господарювання: 1 година – ознайомлення з новими вимогами регулювання; 2 години – організація виконання вимог регуляторного акта: перегляд та зміна штатного розпису, вирішення кадрових питань.
2	Громадське обговорення	0	Проект наказу розміщено на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України для громадського обговорення з метою отримання зауважень та пропозицій.

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

Орієнтовна кількість суб'єктів малого підприємництва, на яких поширюється регулювання – 27, питома вага суб'єктів малого підприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема справляє вплив – 100%.

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

Розрахунок витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання вимог регулювання*

У розрахунку вартості 1 години роботи використано вартість 1 години роботи, яка відповідно до Закону України «Про Державний бюджет України на 2023 рік» з 1 січня 2023 року становить – 40,46 гривні.

Джерело отримання інформації про кількість суб'єктів господарювання: ДУ «Центр громадського здоров'я МОЗ України».

Порядковий номер	Найменування оцінки	У перший рік (стартовий рік впровадження регулювання)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Оцінка «прямих» витрат суб'єктів малого 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 Формула: (сума рядків 1 + 2 + 3 + 4 + 5)	-	-	-
7	Кількість суб'єктів господарювання, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	27		
8	Сумарно, гривень Формула: відповідний стовпчик "разом" X кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання (рядок 6 X рядок 7)	-	-	-
Оцінка вартості адміністративних процедур суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування				
9	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання	1 год. (час, який витрачається)	-	40,46 грн

	(пошук регуляторного акту в мережі Інтернет та його опрацювання)	с/г на пошук нормативно-правового акту в мережі Інтернет та ознайомлення з ним; за результатами консультацій) X 40,46 грн =40,46 грн		
10	Процедури організації виконання вимог регулювання (ознайомлення та опрацювання вимог регулювання; оформлення зміни до договору про закупівлю послуг у сфері охорони здоров'я за кошти Глобального фонду для боротьби зі СНІДом, туберкульозом та малярією).	2 год. (час, який витрачається на впровадження заходів з регулювання, за результатами консультацій – в середньому 2 год.: перегляд та зміна штатного розпису, вирішення кадрових питань) X 40,46 грн = 80,92 грн		80,92 грн
11	Процедури офіційного звітування	-	-	-
12	Процедури щодо забезпечення процесу перевірок	-	-	-
13	Інші процедури (уточнити)	-	-	-
14	Разом, гривень <i>Формула:</i> (сума рядків 9 + 10 + 11 + 12 + 13)	121,38 грн	-	121,38 грн
15	Кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць		27	
16	Сумарно, гривень	3277,26 грн	-	3277,26 грн

Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва

Розрахунок бюджетних витрат не здійснювався, оскільки реалізація регуляторного акта не потребуватиме додаткових бюджетних витрат і ресурсів

на адміністрування регулювання органами виконавчої влади чи органами місцевого самоврядування.

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	3277,26 грн	3277,26 грн
3	Сумарні витрати малого підприємництва на виконання запланованого регулювання	3277,26 грн	3277,26 грн
4	Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва	-	-
5	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	3277,26 грн	3277,26 грн

6. Розроблення корегуючих (пом'якшувальних) заходів для малого підприємництва щодо запропонованого регулювання

Розроблення коригуючих (пом'якшувальних) заходів не передбачається.

АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ
проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання
таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я
України від 03 квітня 2009 року № 214»

I. Визначення проблеми

I. Визначення проблеми

Проект акта розроблено відповідно до пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), абзацу третього пункту 2 постанови Кабінету Міністрів України від 28 грудня 1992 року № 731 «Про затвердження Положення про державну реєстрацію нормативно-правових актів міністерств та інших органів виконавчої влади» з метою приведення нормативно-правового акта у відповідність до законодавства.

Наказом Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214 «Про затвердження Типового положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу», зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 27 квітня 2009 року за № 383/16399 (далі – наказ), затверджено Типове положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу, основними завданнями якого є здійснення моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу (далі – МіО), розбудови та забезпечення належного функціонування регіональної системи МіО, визначення пріоритетів регіональної політики з МіО, надання узагальненої інформації щодо стану епідемії ВІЛ-інфекції/СНІДу місцевим органам виконавчої влади, Раді з питань протидії туберкульозу та ВІЛ-інфекції/СНІДу при Раді міністрів Автономної Республіки Крим, обласних, Київській та Севастопольській міських державних адміністраціях (далі – Рада), підприємствам, установам та організаціям, об'єднанням громадян, у тому числі міжнародним та співпраця щодо здійснення МіО з місцевими органами виконавчої влади, підприємствами, установами та організаціями, об'єднаннями громадян тощо.

Крім того, наказ прийнято на виконання пункту 2 Протокольного рішення за результатами засідання Координаційної ради з проблем ВІЛ-інфекції/СНІДу, туберкульозу та наркоманії під головуванням Президента України Ющенка В.А. від 24 жовтня 2008 року № 1-1/2495 та з метою виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу.

Положення наказу застосовувались в рамках реалізації Загальнодержавної цільової соціальної програми протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу на 2014-2018 роки, затвердженої Законом України від 20 жовтня 2014 року №1708-VII «Про затвердження Загальнодержавної цільової соціальної програми протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу на 2014-2018 роки», завдання і заходи якої завершилися у 2018 році.

Пунктом 23 частини третьої статті 10 Закону України «Про систему громадського здоров'я» визначено, що головна експертна установа у сфері громадського здоров'я здійснює, зокрема, забезпечення створення та функціонування системи моніторингу та оцінки у сфері громадського здоров'я.

Отже, зважаючи на розбудову системи громадського здоров'я, що зумовлює виконання функцій МіО головною експертною установою у сфері громадського здоров'я, та унеможлиблює подальшу реалізацію положень наказу, розроблено проект акта.

Основні групи (підгрупи), на які проблема справляє вплив:

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

Обґрунтування щодо неможливості розв'язання проблеми за допомогою ринкових механізмів та діючих регуляторних актів

Проблема, яку пропонується врегулювати в результаті прийняття регуляторного акта є важливою і не може бути розв'язана за допомогою ринкових механізмів, оскільки питання у зв'язку із розбудовою та реформуванням системи громадського здоров'я, відповідно до чинного законодавства функції МіО виконуються головною експертною установою у сфері громадського здоров'я і нормативно-правових акти потребують приведення у відповідність до законодавства.

II. Цілі державного регулювання

Основною ціллю державного регулювання, яка безпосередньо пов'язана з розв'язанням проблеми, є:

приведення нормативно-правового акта у відповідність до законодавства;
усунення та подолання колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО;

усунення дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1. Визначення альтернативних способів

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1 (залишення ситуації без змін)	Діючий нормативно-правовий акт не відповідає законодавству.

<p>Альтернатива 2 (затвердження регуляторного акта)</p>	<p>Затвердження регуляторного акта дозволить привести нормативно-правові акти у відповідність до законодавства; усунути та подолати колізії норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; усунення дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання.</p>
--	---

2. Оцінка обраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
<p>Альтернатива 1</p>	<p>Вигоди відсутні. Збереження колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання; збереження додаткового навантаження на суб'єктів господарювання.</p>	<p>Відсутні.</p>
<p>Альтернатива 2</p>	<p>Реалізація регуляторного акта забезпечить приведення нормативно-правового акта у відповідність до чинного законодавства України; усунення та подолання колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; усунення дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання.</p>	<p>Відсутні.</p>

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
------------------	--------	---------

Альтернатива 1	Не впливає.	Не впливає.
Альтернатива 2	Не впливає.	Не впливає.

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання*

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	–	–	27	–	27
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	–	–	100%	–	100%

Примітка: 27 – кількість центрів МіО, які було утворено у складі обласних центрів з профілактики та боротьби зі СНІДом.

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Відсутні. За рахунок збереження колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО: дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання; збереження додаткового навантаження на суб'єктів господарювання.	Залишаються в межах бюджетного фінансування. Витрати на 1 суб'єкт господарювання залишаються на існуючому рівні: 241 200 грн на рік (із розрахунку: 6700 (мінімальна заробітну плату з 1 січня 2023 року) X 3 працівників Центру МіО X 12 місяців X 27 (кількість суб'єктів господарювання, в яких утворено Центри МіО).
Альтернатива 2	Реалізація регуляторного акта дозволить усунути колізії норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО, що дозволить усунути дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання та суттєво оптимізувати роботу суб'єктів господарювання.	Витрати на 1 суб'єкт господарювання в перший рік регулювання 121,38 грн: пов'язані з необхідністю ознайомлення з положеннями наказу та організацією виконання вимог регулювання: 1 год. (час, який витрачається с/г на пошук нормативно-правового акта в мережі Інтернет та ознайомлення з ним; за результатами консультацій) X 40,46 грн.

		= 40,46 грн та 2 год. (час, який витрачається с/г на організацію виконання вимог регулювання за результатами консультацій: перегляд та зміна штатного розпису; вирішення кадрових питань) X 40,46 грн. = 80,92 грн. Витрати в наступні 5 років відсутні.
--	--	---

Примітка: у розрахунку використано розмір мінімальної заробітної плати, яка відповідно до Закону України «Про Державний бюджет України на 2023 рік» з 1 січня 2023 року становить 6700 грн та заробітна плата у погодинному розмірі - 40,46 грн.

Сумарні витрати за альтернативами	Сума витрат, гривень
Альтернатива 1. Залишення ситуації без змін.	
Витрати держави	—
Витрати для суб'єктів господарювання	241 20 грн X 27 = 6 512 400
Альтернатива 2. Прийняття регуляторного акта.	
Витрати держави	—
Витрати для суб'єктів господарювання	121,38 грн X 27 = 3277,26 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 регуляторного акта, які можуть бути досягнуті повною мірою (проблема більше існувати не буде);

3 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті майже повною мірою (усі важливі аспекти проблеми існувати не будуть);

2 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті частково (проблема значно зменшиться, деякі важливі та критичні аспекти проблеми залишаться невирішеними);

1 – цілі прийняття регуляторного акта, які не можуть бути досягнуті (проблема продовжує існувати).

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
--	--------------------------	---

	чотирибальною системою оцінки)	
Альтернатива 1	1	Цілі прийняття регуляторного акта не можуть бути досягнуті (проблема продовжує існувати) за рахунок збереження колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО, дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання; збереження додаткового навантаження на суб'єктів господарювання.
Альтернатива 2	4	Цілі прийняття регуляторного акта будуть досягнуті повною мірою шляхом приведення нормативно-правового акта у відповідність до чинного законодавства України; усунення та подолання колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; усунення дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання.

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1	Для держави: вигоди відсутні; збереження колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання; збереження додаткового	Для держави: відсутні Для громадян: відсутні Для суб'єктів господарювання: Витрати на 1 суб'єкт господарювання 241 200 грн на рік	Ця альтернатива не забезпечує розв'язання проблеми та досягнення встановлених цілей

	<p>навантаження на суб'єктів господарювання.</p> <p><i>Для громадян:</i> не впливає.</p> <p><i>Для суб'єктів господарювання:</i> вигоди відсутні: за рахунок збереження колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО, дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання; збереження додаткового навантаження на суб'єктів господарювання.</p>		
Альтернатива 2	<p><i>Для держави:</i> реалізація регуляторного акта забезпечить приведення нормативно-правового акта у відповідність до чинного законодавства України; усунення та подолання колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; усунення дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання.</p> <p><i>Для громадян:</i></p>	<p><i>Для держави:</i> відсутні</p> <p><i>Для громадян:</i> відсутні</p> <p><i>Для суб'єктів господарювання:</i> 121,38 грн за перший рік впровадження. Витрати в наступні 5 років відсутні.</p>	<p>Така альтернатива є найбільш оптимальною для держави та суб'єктів господарювання, оскільки дозволить досягти цілей державного регулювання: приведення нормативно-правового акта у відповідність до законодавства; усунення та подолання колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; усунення дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання.</p>

	<p>не впливає.</p> <p><i>Для суб'єктів господарювання:</i> Реалізація регуляторного акта дозволить усунути колізії норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО, що дозволить усунути дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання та суттєво оптимізувати роботу суб'єктів господарювання.</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 за рахунок збереження колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО, дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання; збереження додаткового навантаження на суб'єктів господарювання.</p>	Зовнішні ризики відсутні.	
Альтернатива 2	<p>Така альтернатива є найбільш оптимальною для держави та суб'єктів господарювання, оскільки дозволить досягти цілей державного регулювання: приведення нормативно-правового акта у відповідність до законодавства; усунення та подолання колізій норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО; усунення дублювання функцій між головною експертною установою у сфері громадського здоров'я та суб'єктами господарювання.</p>	Зовнішні ризики відсутні.	

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

Для розв'язання проблеми, визначеної у пункті 1 цього Аналізу регуляторного впливу, передбачається:

визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214 «Про затвердження Типового положення про центр моніторингу та оцінки виконання програмних заходів з протидії ВІЛ-інфекції/СНІДу», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 27 квітня 2009 року за № 383/16399.

Для впровадження вимог державного регулювання Міністерству охорони здоров'я України необхідно забезпечити інформування про вимоги регуляторного акта шляхом оприлюднення регуляторного акта на своєму офіційному вебсайті.

Суб'єктам господарювання для виконання вимог регулювання необхідно організувати виконання вимог регуляторного акта:

ознайомлення з положеннями наказу та організацією виконання вимог регулювання: 1 год. – час, який витрачається с/г на пошук нормативно-правового акта в мережі Інтернет та ознайомлення з ним; за результатами консультацій); 2 год. – час, який витрачається с/г на організацію виконання вимог регулювання за результатами консультацій: перегляд та зміна штатного розпису, вирішення кадрових питань.

Впровадження вимог регулювання суб'єктами господарювання дозволить усунути колізії норм права в частині координації діяльності зі збору, обробки та аналізу даних МіО, що дозволить суттєво оптимізувати роботу.

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

Регулювання не потребує додаткових бюджетних витрат та не передбачає необхідності витрат з боку органів виконавчої влади чи органів місцевого самоврядування, тому розрахунки згідно з додатком 3 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта не проводились.

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

Розрахунки витрат суб'єктів господарювання великого і середнього підприємництва не проводились.

Розрахунки витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання вимог регулювання наведено в додатку до цього Акта регуляторного впливу (М-Тест).

Прийняття проекту регуляторного акта не призведе до неочікуваних результатів. Можлива шкода у разі очікуваних наслідків дії акта не прогнозується.

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Строк дії цього регуляторного акта встановлюється на необмежений термін, оскільки він регулює відносини, які мають пролонгований характер.

Зміна строку дії регуляторного акта можлива у разі зміни правових актів, на вимогах яких базується регуляторний акт.

Термін набрання чинності регуляторним актом – з 01 жовтня 2023 року.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Основними показниками результативності регуляторного акта є:

1. Розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів, пов'язаних з дією акта: не передбачається.

2. Кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюватиметься дія регуляторного акта: прогнозується 27 суб'єктів господарювання (відповідно до розрахунку, наведеному у розділі III цього Аналізу регуляторного впливу).

3. Розмір коштів і час, які витрачаються суб'єктами господарювання у зв'язку із виконанням вимог акта – низький. Прогнозується у розмірі 81 години та 3277,26 гривень.

4. Розмір коштів, які витратимуться суб'єктом господарювання у зв'язку із виконанням вимог акта для одного суб'єкта господарювання малого підприємництва – 121,38 грн.

5. Кількість часу, який витратиметься суб'єктом господарювання у зв'язку із виконанням вимог акта для одного суб'єкта господарювання – 3 годин (1 година – ознайомлення; 2 години – організувати виконання вимог регуляторного акта).

6. Рівень поінформованості суб'єктів господарювання і фізичних осіб – високий. Проект акта та відповідний аналіз регуляторного впливу оприлюднено на офіційному вебсайті МОЗ (www.moz.gov.ua).

Кількісними показниками результативності регуляторного акта є:

1. Кількість скарг/звернень від суб'єктів господарювання, пов'язаних із дією регуляторного акта.

2. Кількість суб'єктів господарювання, які привели свою діяльність у відповідність до вимог регуляторного акта шляхом перегляду та зміни штатного розпису, вирішення кадрових питань.

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

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

Базове відстеження результативності цього регуляторного акта здійснюватиметься через рік після набрання чинності, оскільки моніторинг дотримання вимог (збір статистичних показників) планується почати після набрання чинності.

Повторне відстеження результативності регуляторного акта здійснюватиметься не пізніше ніж за рік після базового відстеження.

Періодичне відстеження результативності здійснюватиметься раз на три роки починаючи з дня виконання заходів з повторного відстеження.

Вид даних, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності – статистичні.

У разі надходження пропозицій та зауважень щодо вирішення не врегульованих або проблемних питань буде розглядатись необхідність внесення відповідних змін.

Відстеження результативності регуляторного акта буде здійснювати Міністерство охорони здоров'я України протягом усього терміну його дії.

Міністр охорони здоров'я України



Віктор ЛЯШКО

_____ 2023 року



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__ № _____

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба України

Міністерство охорони здоров'я України у додаток до листа МОЗ від 17.07.2023 № 26-02/19512/2-23 та з урахуванням листа МОЗ від 03.08.2023 № 26-02/21410/2-23 надсилає доопрацьований в робочому порядку Акт регуляторного впливу до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про визнання таким, що втратив чинність, наказу Міністерства охорони здоров'я України від 03 квітня 2009 року № 214».

Додатки:

1. Проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України на 2 арк.
2. Пояснювальна записка на 3 арк.
3. Акт регуляторного впливу на 11 арк.
4. Додаток до АРВ (М-тест) на 4 арк.
5. Повідомлення про оприлюднення на 1 арк.

**Заступник Міністра – головний
державний санітарний лікар України**

Ігор КУЗІН

Олена Нестоцька 0990255597



АСУД "ДОК ПРОФ З"
Міністерство охорони здоров'я України
26-02/21891/2-23 від 09.08.2023
Підписання КЕП Кузін Ігор Володимирович
3FAA9288358EC0030400000075383200AAS4B900

Міністерство охорони здоров'я України
26-02/21891/2-23 від 09.08.2023

