



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 _____ 20__

Державна регуляторна служба України

У додаток до листа Міністерства охорони здоров'я України від 24.05.2024 № 29/21462/2-24 надсилаємо доопрацьований аналіз регуляторного впливу до проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до пункту 7 Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування».

Додаток: на 13 арк. в 1 прим.

**Заступник Міністра з питань
цифрового розвитку, цифрових
трансформацій і цифровізації**

Марія КАРЧЕВИЧ

Вик. Інга Скоропад (063) 617 59 61



АСУД "ДОК ПРОФ З"
Міністерство охорони здоров'я України
29/24613/2-24 від 17.06.2024
Підписання КЕП Карчевич Марія Володимирівна
58E2D9E7F900307B040000008CA02F005CE8A500

Міністерство охорони здоров'я України

29/24613/2-24 від 17.06.2024



АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ
до проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до
пункту 7 Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові,
вироблених із заготовленої на території України плазми крові для
фракціонування»

I. Визначення проблеми

Проблема: пунктом 7 Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 15 вересня 2021 року № 961 «Про затвердження Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування» (далі – постанова КМУ № 961), передбачено, що експорт препаратів крові може бути дозволений за умови наявності незнижувального запасу препаратів крові, який повинен бути забезпечений виробником препаратів крові.

В той же час, практика застосування зазначеної норми вказує на наявність складнощів, оскільки формулювання не відповідає принципу правової визначеності та не визначає прозорих та однозначних підстав для здійснення експорту препаратів крові.

Ціль: розв'язати проблему у спосіб, який передбачає наявність мінімальних ризиків. Таким чином, метою прийняття проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до пункту 7 Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування» (далі – проєкт постанови КМУ) є забезпечення можливості експорту препаратів крові базуючись на верифікації залишків препаратів крові та їх компонентів у виробника, зі зменшенням дискреційних повноважень державних органів та збільшення рівня прозорості процедур шляхом їх більш детальної регламентації.

Проєкт постанови КМУ розроблений на виконання частини другої статті 23 Закону України «Про безпеку та якість донорської крові та компонентів крові» (далі – Закон України) з урахуванням положень постанови КМУ № 961, відповідно до якої передбачено можливість експорту препаратів крові за умови наявності їх незнижувального запасу.

З метою забезпечення контролю за дотриманням запасів визначених Порядком пропонується покласти цю функцію на виробника, який до 10 числа кожного місяця, інформує в письмовому вигляді уповноважений орган у сфері донорства крові та компонентів крові, функціонування системи крові щодо стану збереження незнижувального запасу, наявних залишків готової продукції, запланованих об'ємів експорту та об'ємів препаратів крові, фактично поставлених на запити закладів охорони здоров'я. Контроль за дотриманням запасів визначених порядком покладається на виробника.

Діючим законодавством встановлено, що незнижувальний запас препаратів крові визначається на період з дня скасування тимчасового

зупинення експорту препаратів крові до кінця календарного року з розрахунку 160 кілограмів білка (в еквіваленті готової продукції, напівпродукту, осаду білкової фракції або плазми) на місяць. Частка готової продукції незнижувального запасу повинна становити не менше 50 відсотків.

На сьогодні в Україні для забезпечення потреб системи охорони здоров'я препаратами крові необхідно не більше 160 кг. білка (в еквіваленті готової продукції, напівпродукту, осаду білкової фракції або плазми) на місяць, або 1280 кг. на рік.

Разом з тим, за підсумками 2023 року у національних виробників препаратів крові загальна кількість реалізованих препаратів склала:

Імуноглобуліну (виробленого) складала 857 747 г. білка, реалізовано Імуноглобуліну – 313 209 грам білка в еквіваленті, залишок на 31.12.2023 р. складав 40 293 грамів білка в еквіваленті.

Альбуміну (виробленого) складала 420 605 г. білка, реалізовано альбуміну – 194 815 грам білка в еквіваленті, залишок на 31.12.2023 р. складав 148 277 грамів білка в еквіваленті.

Таким чином, станом на зараз, в повному обсязі забезпечується потреба у препаратах крові усіх без винятку дистриб'юторів, лікарень, госпіталів тощо, разом з тим – поточний алгоритм експорту препаратів крові передбачає необхідність постійної перевірки та документального підтвердження кожної операції з експорту препаратів крові, що нівелює механізми моніторингу стану забезпечення потреб системи охорони здоров'я препаратами крові, передбачених постановою Кабінету Міністрів України від 15 вересня 2021 року № 961.

Враховуючи зазначене та з метою недопущення зупинки експорту препаратів крові, накопичення надлишку готової продукції, напівпродукту, осаду білкової фракції та плазми згідно міжнародних контрактів, втрати ринків експорту пропонується встановити вимогу щодо формування незнижувального запасу препаратів крові як зарезервованого, тримісячного запасу з розрахунку 160 кілограмів білка (в еквіваленті готової продукції, напівпродукту або осаду білкової фракції) на місяць. При цьому - сумарну частку готової продукції та напівпродукту незнижувального запасу пропонується встановити на рівні не менше 80 відсотків.

Проектом постанови КМУ пропонується внести зміни до пункту 7 Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 15 вересня 2021 р. № 961, виклавши його в новій редакції.

Прийняття проекту постанови КМУ забезпечить чіткість визначення правових норм в частині здійснення експорту препаратів крові.

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 лише нормативно-правовими актами;

діючих регуляторних актів, оскільки законодавством порушені питання не вирішені в повному обсязі.

II. Цілі державного регулювання

Прийняття проекту постанови КМУ врегулює порушенні питання на законодавчому рівні.

Основними цілями державного регулювання є:

забезпечення закріплених Конституцією України, Законом України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» та іншими актами прав громадян на охорону здоров'я, що передбачає, зокрема право на кваліфіковану медичну допомогу, забезпечення лікарськими засобами тощо;

відповідність принципу правової визначеності щодо здійснення експорту препаратів крові під час дії воєнного стану на території України;

забезпечення інформування уповноважений орган у сфері донорства крові та компонентів крові, функціонування системи крові про стан збереження незнижувального запасу, наявних залишків готової продукції, запланованих об'ємів експорту та об'ємів препаратів крові, фактично поставлених на запити закладів охорони здоров'я;

полегшення діяльності суб'єктів господарювання шляхом врегулювання їх діяльності в частині верифікації залишків препаратів крові;

відсутність обтяженості між учасниками процесу шляхом уникнення неузгодженості та збільшення рівня прозорості процедур в частині їх більш детальної регламентації.

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	Наразі в законодавстві України існує принцип правової невизначеності в частині здійснення контролю за дотриманням незнижувальних запасів препаратів крові, така альтернатива залишить невирішеним в правовому полі зазначене питання.
Альтернатива 2 Прийняти проект постанови КМУ	Альтернатива передбачає затвердити механізм, який дасть змогу уповноваженому органу у сфері донорства крові та компонентів крові,

	<p>функціонування системи крові отримувати інформацію від виробника про стан збереження незнижувального запасу, наявних залишків готової продукції, запланованих об'ємів експорту та об'ємів препаратів крові, фактично поставлених на запити закладів охорони здоров'я.</p> <p>Реалізація проекту постанови КМУ забезпечить контроль за дотриманням незнижувальних запасів препаратів крові, зокрема під час дії воєнного стану.</p>
--	---

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час	<p>Вигоди відсутні.</p> <p>Не відповідність принципу правової визначеності.</p> <p>Відсутність вимог до контролю за дотриманням незнижувальних запасів препаратів крові.</p> <p>Залишиться незмінним та складним процес такого контролю.</p>	<p>Витрати відсутні.</p> <p>Не прийняття проекту постанови КМУ, відсутність нормативного врегулювання даного питання залишиться структурним недоліком в механізмі експорту препаратів крові під час воєнного стану.</p>
Альтернатива 2 Прийняти проект постанови КМУ	<p>Прийняття проекту постанови КМУ дозволить запровадити належні практики прозорості та підзвітності виробників препаратів крові для їх експорту під час воєнного стану.</p> <p>Як наслідок унеможливлення незадоволення потреб системи охорони здоров'я в препаратах крові.</p>	<p>Додаткові витрати у зв'язку із прийняттям регуляторного акту для держави не виникають</p>

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

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

Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час	Відсутні	Витрати відсутні. Залишиться складним та довготривалим процес контролю за дотриманням незнижувальних запасів препаратів крові для забезпечення потреб системи охорони здоров'я.
Альтернатива 2 Прийняти проект постанови КМУ	Позитивний вплив на пацієнтів шляхом повного забезпечення їх якісними та безпечними препаратами крові в необхідній кількості.	Відсутні додаткові витрати в зв'язку з прийняттям проекту постанови КМУ.

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання*

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	2	-	-	-	2
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	100%	-	-	-	100%

* Дані наведено відповідно до Державного реєстру лікарських засобів України

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час	Без змін. Наявність правових складнощів із застосуванням норм щодо експорту препаратів крові, не відповідність принципу правової визначеності, оскільки не визначає прозорих та однозначних підстав для здійснення експорту препаратів крові.	Відсутні. Збільшення часу для здійснення контролю за верифікацією залишків препаратів крові у виробників.
Альтернатива 2 Прийняти проект постанови КМУ	Завдяки прийняттю проекту постанови КМУ передбачається інформування виробниками препаратів крові уповноважений орган у сфері	Прогнозні мінімальні витрати на одного с/г в перший рік регулювання складатимуть – 1 200,00 грн. Прогнозні мінімальні

	донорства крові та компонентів крові, функціонування системи крові про стану збереження їх незнижувальних запасів. Як наслідок підвищиться рівень прозорості процедур контролю за такими запасами препаратів крові шляхом їх більш детальної регламентації.	витрати на всіх суб'єктів господарювання складатимуть – 2 400,00 грн.
--	---	---

Сумарні витрати за альтернативами	Сума витрат, гривень
Альтернатива 1	
Витрати держави	--
Витрати с/г великого та середнього	--
Витрати с/г малого підприємництва	--
Альтернатива 2	
Витрати держави	
Витрати с/г великого та середнього	2 400,00 грн
Витрати с/г малого підприємництва	--

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)	Бал результативності (за	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
---	--------------------------	---

під час вирішення проблеми)	чотирибальною системою оцінки)	
Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час	1	<p>Така альтернатива не сприятиме досягненню цілей державного регулювання. Залишаються проблеми зазначені у розділі 1 цього Аналізу, а саме:</p> <p>відсутність положень в законодавстві України, що регулюють питання верифікації залишків препаратів крові у їх виробників;</p> <p>складний і довготривалий процес формування таких показників.</p> <p>Тому, цілі прийняття регуляторного акта не можуть бути досягнуті (проблема продовжуватиме існувати).</p>
Альтернатива 2 Прийняти проект постанови КМУ	4	<p>Прийняття проекту постанови КМУ забезпечить вирішення проблем, зазначених у розділі I цього Аналізу, а також дозволить уповноваженому органу у сфері донорства крові та компонентів крові, функціонування системи крові отримувати від виробників препаратів крові інформацію про стан збереження ними незнижувального запасу препаратів крові.</p> <p>Така альтернатива сприятиме врегулюванню діяльності виробників препаратів крові в частині удосконалення верифікації залишків таких препаратів.</p> <p>Разом з тим, відбудеться полегшення діяльності суб'єктів господарювання шляхом спрощення загального процесу аналізу даних про заплановані об'єми експорту та об'ємів препаратів крові, фактично поставлених на запити закладів охорони здоров'я.</p>

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного
--------------------------	-------------------	--------------------	----------------------------

			місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 2 Прийняти проект постанови КМУ	<p><i>Для держави:</i> запропонований механізм є нормативним підґрунтям для забезпечення інформування уповноважений орган у сфері донорства крові та компонентів крові, функціонування системи крові щодо стану збереження незнижувального запасу, наявних залишків готової продукції, запланованих об'ємів експорту та об'ємів препаратів крові, фактично поставлених на запити закладів охорони здоров'я</p> <p><i>Для громадян:</i> зміцнення та забезпечення власного здоров'я шляхом розширення можливості забезпечення якісними та безпечними препаратами крові</p> <p><i>Для суб'єктів господарювання:</i> Забезпечення</p>	<p><i>Для держави:</i> без змін</p> <p><i>Для громадян:</i> відсутні</p> <p><i>Для суб'єктів господарювання:</i> Прогнозні мінімальні витрати на одного с/г в перший рік регулювання складатимуть – 1 200 грн. Прогнозні мінімальні витрати на всіх суб'єктів господарювання складатимуть – 2 400,00 грн.</p>	Така альтернатива є найбільш оптимальною, оскільки сприятиме створенню нового правового поля в частині створення механізму збереження незнижувального запасу препаратів крові під час воєнного стану

	контролю за збереженням незнижувальних запасів препаратів крові.		
Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час	Для держави: : Відсутні. Невідповідність принципу правової визначеності законодавчого регулювання в частині прозорих та однозначних підстав для здійснення експорту препаратів крові Для громадян: Без змін Для суб'єктів господарювання: Довготривалий і складний процес здійснення експорту препаратів крові через відсутність прозорих та однозначних підстав.	Для держави: Без змін Для громадян: Відсутні Для суб'єктів господарювання: Без змін	Дана альтернатива не забезпечує розв'язання проблеми та досягнення встановлених цілей

Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 2	Така альтернатива є найбільш оптимальною, оскільки сприятиме досконалому регулюванню в частині експорту препаратів крові, а також забезпечить досягнення	Відсутні

	<p>наступних цілей:</p> <p>захист інтересів громадян в частині забезпечення утримання запасів препаратів крові їх виробниками;</p> <p>полегшення діяльності суб'єктів господарювання в частині планування об'ємів експорту та об'ємів препаратів крові, фактично поставлених на запити закладів охорони здоров'я.</p>	
Альтернатива 1	<p>Переваги відсутні. Така альтернатива не сприятиме досягненню цілей державного регулювання. Залишаються проблеми зазначені у розділі I цього аналізу</p>	Відсутні

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

Для розв'язання проблеми, визначеної у розділі I цього Аналізу, передбачається:

запровадження механізму формування ціни придбання плазми для фракціонування за чітко визначеним алгоритмом.

Для розв'язання проблем, визначених в розділі I цього аналізу, необхідно вжити наступні заходи:

1. Організаційні заходи для впровадження регулювання:

Для впровадження вимог державного регулювання необхідно забезпечити інформування громадськості, суб'єктів господарювання про вимоги цього регуляторного акта шляхом його оприлюднення в мережі Інтернет та в офіційних друкованих виданнях, в яких здійснюється офіційне оприлюднення прийнятих нормативно-правових актів.

2. Заходи, які необхідно здійснити зацікавленим сторонам для впровадження дії цього регуляторного акта:

ознайомитися з вимогами регулювання (пошук та опрацювання регуляторного акту в мережі Інтернет);

вжити організаційних заходів на виконання вимог регулювання; а саме – забезпечити контроль за дотриманням незнижувальних запасів.

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

Реалізація цього регуляторного акта не потребуватиме додаткових бюджетних витрат і ресурсів на адміністрування регулювання органами виконавчої влади чи органами 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 наведено в додатку 1 до цього Аналізу.

Розрахунки витрат суб'єктів господарювання малого (мікро-) підприємництва на виконання вимог регулювання не здійснювався, оскільки вплив на них відсутній.

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 цього регуляторного акта можлива в разі зміни міжнародно-правових актів чи законодавчих актів України вищої юридичної сили, на виконання яких розроблений цей проєкт регуляторного акта.

Термін набрання чинності регуляторним актом – з дня його офіційного оприлюднення.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Прогнозними значеннями показників результативності регуляторного акта є:

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

2. Кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюватиметься дія акта – 2.

3. Розмір коштів і час, які витрачаються суб'єктами господарювання у зв'язку із виконанням вимог акта – низький:

коштів – 1 152 грн;

часу – 24 год.

4. Рівень поінформованості суб'єктів господарювання і фізичних осіб – високий за рахунок:

суб'єкти господарювання можуть ознайомитися з проєктом акта, який розміщено на офіційному вебсайт Міністерства охорони здоров'я України (www.moz.gov.ua);

у разі прийняття буде опубліковано в Офіційному віснику України та розміщено на сайті Верховної Ради України (www.rada.gov.ua).

Результативність цього акта буде відслідковуватись шляхом аналізу таких кількісних показників:

Запланований обсяг експорту препаратів крові;

обсяг препаратів крові, фактично поставлений на запити закладів охорони здоров'я.

Числові значення додаткових показників результативності будуть встановлені статистичним методом під час проведення базового результативності регуляторного акта.

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

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

Базове відстеження результативності цього регуляторного акта здійснюватиметься через рік після набрання ним чинності, оскільки для цього використовуватимуться лише статистичні показники.

Повторне відстеження результативності цього регуляторного акта здійснюватиметься через два роки з дня набрання ним чинності, але не пізніше двох років після набрання ним чинності. За результатами даного відстеження відбудеться порівняння показників базового та повторного відстеження.

Періодичне відстеження результативності буде здійснюватися раз на три роки, починаючи з дня закінчення заходів з повторного відстеження результативності цього регуляторного акта.

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

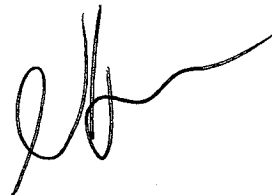
У разі надходження пропозицій та зауважень щодо вирішення неврегульованих або проблемних питань, буде розглядатись необхідність внесення відповідних змін.

Відстеження результативності буде здійснюватися за допомогою статистичних даних.

З огляду на те, що відстеження результативності проекту акта буде здійснюватися за допомогою статистичних даних цільові групи осіб для проведення відстеження не залучатимуться.

Міністр охорони здоров'я України

« _____ » _____ 2024 року



Віктор ЛЯШКО

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 процедури організації виконання вимог регулювання (здійснення контролю за утриманням незнижувальних запасів препаратів крові, збір інформації щодо стану збереження незнижувального запасу препаратів крові, наявних залишків готової продукції, запланованих об'ємів експорту та об'ємів препаратів крові, фактично поставлених на запити закладів охорони здоров'я)	48,00 грн 1 152,00 грн	5 760,00 грн
9	РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8), гривень	1 200,00 грн	5 760,00 грн
10	Кількість суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на яких буде поширено регулювання, одиниць*	2	2
11	Сумарні витрати суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на виконання регулювання (вартість регулювання) (рядок 9 x рядок 10), гривень	2 400,00 грн	11 520,00 грн