



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

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» та згідно з § 40 Регламенту Кабінету Міністрів України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 18 липня 2007 року № 950, направляє на погодження проект 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 – проект постанови).

Враховуючи нагальність вирішення даного питання, просимо опрацювати та погодити зазначений проект постанови в найкоротший строк.

Додатки:

1. Проект постанови на 2 арк. в 1 прим.;
2. Пояснювальна записка до проекту постанови на 12 арк. в 1 прим.;
3. Порівняльна таблиця до проекту постанови на 2 арк. в 1 прим.;
4. Аналіз регуляторного впливу до проекту постанови на 13 арк. в 1 прим.
5. Повідомлення про оприлюднення на 1 арк. в 1 прим.

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

Ігор КУЗІН

Вик. Уляна Осадча
(044) 253 82 92



АСУД "ДОК ПРОФ З"
Міністерство охорони здоров'я України
29/21462/2-24 від 24.05.2024
Підписання КЕП Кузін Ігор Володимирович
3FAA9288358EC0030400000075393200AAS4B900





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

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» та згідно з § 40 Регламенту Кабінету Міністрів України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 18 липня 2007 року № 950, направляє на погодження проєкт 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).

Враховуючи нагальність вирішення даного питання, просимо опрацювати та погодити зазначений проєкт постанови в найкоротший строк.

Додатки:

1. Проєкт постанови на 2 арк. в 1 прим.;
2. Пояснювальна записка до проєкту постанови на 12 арк. в 1 прим.;
3. Порівняльна таблиця до проєкту постанови на 2 арк. в 1 прим.;
4. Аналіз регуляторного впливу до проєкту постанови на 13 арк. в 1 прим.
5. Повідомлення про оприлюднення на 1 арк. в 1 прим.

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

Ігор КУЗІН

Вик. Уляна Осадча
(044) 253 82 92



ПОВІДОМЛЕННЯ
про оприлюднення проекту 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»

Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту 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», який розроблено з метою забезпечення доступу громадян України до препаратів крові, забезпечення потреб системи охорони здоров'я препаратами крові та можливість експорту надлишку препаратів крові під час воєнного стану на території України.

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.

Зауваження та пропозиції приймаються Департаментом високотехнологічної медичної допомоги та інновацій МОЗ України протягом місяця з дня оприлюднення у письмовому або електронному вигляді на адресу: 01601, м. Київ, вул. Грушевського, 7; контактна особа: Осадча Уляна Юріївна, e-mail: u.y.hromova@moz.gov.ua.

ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ

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»

Зміст положення акта законодавства	Зміст відповідного положення проєкту акта
<p>Порядок тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 15 вересня 2021 р. № 961</p>	
<p>7. У разі введення воєнного стану в Україні МОЗ в одноденний строк з дня набрання чинності указом Президента України про введення воєнного стану в Україні розробляє та вносить на розгляд Кабінету проєкт рішення про тимчасове зупинення експорту препаратів крові, погоджений з державними органами відповідно до вимог законодавства.</p>	<p>7. У разі введення воєнного стану в Україні МОЗ в одноденний строк з дня набрання чинності указом Президента України про введення воєнного стану в Україні розробляє та вносить на розгляд Кабінету Міністрів України проєкт рішення про тимчасове зупинення експорту препаратів крові, погоджений з державними органами відповідно до вимог законодавства.</p>
<p>Тимчасове зупинення експорту препаратів крові з підстави, зазначеної в абзаці третьому пункту 3 цього Порядку, підлягає скасуванню у разі прийняття указу Президента України про скасування воєнного стану в Україні.</p>	<p>Тимчасове зупинення експорту препаратів крові з підстави, зазначеної в абзаці третьому пункту 3 цього Порядку, підлягає скасуванню у разі прийняття указу Президента України про скасування воєнного стану в Україні.</p>
<p>Тимчасове зупинення експорту препаратів крові з підстави, зазначеної в абзаці третьому пункту 3 цього Порядку, може бути скасоване до прийняття указу Президента України про скасування воєнного стану в Україні на підставі обґрунтованого подання МОЗ, за умови задоволення потреб системи охорони здоров'я в таких препаратах.</p>	<p>Тимчасове зупинення експорту препаратів крові з підстави, зазначеної в абзаці третьому пункту 3 цього Порядку, може бути скасоване до прийняття указу Президента України про скасування воєнного стану в Україні на підставі обґрунтованого подання МОЗ, за умови задоволення потреб системи охорони здоров'я в таких препаратах.</p>

~~У такому випадку експорт препаратів крові може бути дозволений за умови наявності незнижувального запасу препаратів крові, який повинен бути забезпечений виробником препаратів крові:~~

~~Незнижувальний запас препаратів крові визначається на період 3 дні екасування тимчасового зупинення експорту препаратів крові до кінця календарного року з розрахунку 160 кілограмів білка (в еквіваленті готової продукції, напівпродукту, осадку білкової фракції або плазми) на місяць. Частка готової продукції незнижувального запасу повинна становити не менше 50 відсотків.~~

Абзац відсутній

Виробник препаратів крові має право здійснювати експорт препаратів крові в період дії воєнного стану, за умови підтвердженої наявності незнижувального запасу препаратів крові.

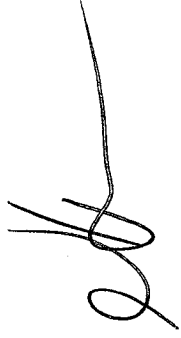
Незнижувальний запас препаратів крові визначається як зарезервований тримісячний запас з розрахунку 160 кілограмів білка (в еквіваленті готової продукції, напівпродукту або осадку білкової фракції) на місяць. Сумарна частка готової продукції та напівпродукту незнижувального запасу повинна становити не менше 80 відсотків.

Контроль за дотриманням запасів, визначених абзацом п'ятим пункту 7 цього Порядку, покладається на виробника. Виробник 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.

Міністр охорони здоров'я України

Віктор ЛЯШКО

«__» _____ р.



ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА
до проекту 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»

1. Мета

Метою прийняття проекту 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 – проект постанови КМУ) є забезпечення доступу громадян України до препаратів крові, забезпечення потреб системи охорони здоров'я препаратами крові та можливість експорту надлишку препаратів крові під час воєнного стану на території України.

2. Обґрунтування необхідності прийняття акту

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, 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 норми вказує на наявність складнощів із застосуванням норм щодо експорту препаратів крові, формулювання не відповідає принципу правової визначеності, оскільки не визначає прозорих та однозначних підстав для здійснення експорту препаратів крові. З огляду на викладене, проектом акту пропонується визначити можливість експорту препаратів крові базуючись на верифікації залишків препаратів крові у виробника, зі зменшенням дискреційних повноважень державних органів та збільшення рівня прозорості процедур шляхом їх більш детальної регламентації.

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 сьогодні, 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, за умови дотримання вимог статті 23 Закону України «Про безпеку та якість донорської крові та компонентів крові», 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.

3. Основні положення проєкту акта

Проєктом 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.

4. Правові аспекти

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

Конституція України;

Закон України «Про безпеку та якість донорської крові та компонентів крові»;

Основи законодавства України про охорону здоров'я;

постанова Кабінету Міністрів України від 15 вересня 2021 р. № 961 «Про затвердження Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування».

5. Фінансово-економічне обґрунтування

Прийняття проекту постанови КМУ не потребує додаткових матеріальних та фінансових витрат і збільшення видатків з Державного бюджету України, оскільки фінансуватиметься в межах коштів, передбачених Державній службі України з лікарських засобів та контролю за наркотиками за бюджетною програмою 2307010 «Керівництво та управління у сфері лікарських засобів та контролю за наркотиками».

Фінансово-економічні розрахунки додаються.

6. Позиція заінтересованих сторін

Проект постанови КМУ потребує проведення публічних консультацій.

Проект постанови КМУ 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 уповноважених представників всеукраїнських асоціацій органів місцевого самоврядування, Урядового уповноваженого з прав осіб з інвалідністю та всеукраїнських громадських організацій осіб з інвалідністю, їх спілок, Уповноваженого із захисту державної мови.

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

Проект постанови КМУ потребує погодження з Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини, Міністерством цифрової трансформації України, Міністерством економіки України, Державною регуляторною службою України, Службою безпеки України, Міністерством фінансів України, Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

Проект постанови КМУ потребує проведення правової експертизи Міністерством юстиції України.

7. Оцінка відповідності

Проект постанови КМУ потребує направлення до Національного агентства з питань запобігання корупції з метою визначення необхідності приведення антикорупційної експертизи.

Проект постанови КМУ потребує направлення до Урядового офісу координації європейської та євроатлантичної інтеграції Секретаріату Кабінету Міністрів України для проведення на відповідність зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції, у томі числі міжнародно-правовим, та праву Європейського Союзу (acquis ЄС).

Проект постанови КМУ не містить положень, 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 проводились.

8. Прогноз результатів

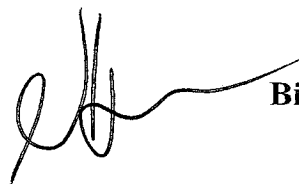
Проект постанови КМУ не матиме впливу на забезпечення захисту прав та інтересів громадян; розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад; ринок праці, рівень зайнятості населення; громадське здоров'я, покращення чи погіршення стану здоров'я населення або його окремих груп; екологію та навколишнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, зокрема забруднення утвореними відходами, інші суспільні відносини.

Реалізація проекту постанови КМУ матиме вплив на ринкове середовище та забезпечення захисту прав та інтересів суб'єктів господарювання і держави оскільки забезпечить доступ громадян України до препаратів крові та можливість експорту надлишку препаратів крові під час воєнного стану на території України.

Вплив на інтереси заінтересованих сторін:

Заінтересована сторона	Вплив реалізації акта на заінтересовану сторону	Пояснення очікуваного впливу
Пацієнти, які потребують лікування	Позитивний	Гарантування доступу до препаратів крові при наданні медичної допомоги
Виробники лікарських засобів	Позитивний	Можливість експорту надлишку препаратів крові під час воєнного стану
Заклади охорони здоров'я	Позитивний	Забезпечення препаратами крові в достатній кількості в умовах воєнного стану

Міністр охорони здоров'я України
«___» _____ 2024 р.



Віктор ЛЯШКО

ФІНАНСОВО-ЕКОНОМІЧНІ РОЗРАХУНКИ
до проекту 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»

1. Період реалізації акта (рік)

Початок реалізації акта з дня його офіційного опублікування
Кінцевий термін реалізації акта постійно

2. Стратегічні цілі та показники результату, яких планує досягти головний розробник проекту акта

тис.

Назва показника результату	Одиниця виміру	Поточний рік	Рік 2025	Рік 2026	Рік 2027
Кількість повідомлень про виробників	шт	2	2	2	2

3. Бюджетна програма, в межах якої планується реалізація акта

КПКВК або ТПКВКМБ	Назва
КПКВК 2307010	«Керівництво та управління у сфері лікарських засобів та контролю за наркотиками»

4. Загальна вартість публічної послуги з формування та реалізації акта

тис. грн.

Джерела здійснення витрат	Поточний рік	Рік 2025	Рік 2026	Рік 2027
За рахунок коштів бюджету, у тому числі:	181 625,60	181 033,20	181 033,20	181 033,20
державного бюджету	181 625,60	181 033,20	181 033,20	181 033,20
місцевого бюджету				-

За рахунок інших джерел, не заборонених законодавством	-			
УСЬОГО	181 625,60	181 033,20	181 033,20	181 033,20

5. Перелік питань щодо потреби проведення зведених фінансово-економічних розрахунків

Питання	Поточний рік		Рік 2025		Рік 2026		Рік 2027	
	так	ні	так	ні	так	ні	так	ні
1	2	3	2	3	2	7	8	9
1. Державна підтримка та допомога								
Чи надаватиметься нова та/або відбудуться зміни у наданні державної підтримки та/або допомоги фізичним/юридичним особам?	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні
Чи будуть надаватися нові та/або вноситися зміни у наданні допомоги, виплати, пенсії, тощо певним заінтересованим сторонам?	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні
2. Оплата праці								
Чи будуть змінюватись умови оплати праці працівників установ та організацій, що утримуються з відповідних бюджетів?	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні
Чи буде збільшено/зменшено чисельність працівників бюджетної установи?	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні
3. Майно, роботи, послуги								
Чи будуть придбавати / передавати / списувати рухоме/нерухоме майно?	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні
Чи планується отримання майна у натуральній формі, яке	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні	<input type="checkbox"/>	ні

1.1. Збільшення видатків (+), усього											
з них: за бюджетними програмами КПКВК або ТПКВКМБ, напрямками використання бюджетних коштів, КЕКВ (розписати за кодами бюджетної класифікації)											
1.2. Зменшення видатків (-), усього											
з них: за бюджетними програмами КПКВК або ТПКВКМБ, напрямками використання бюджетних коштів, КЕКВ (розписати за кодами бюджетної класифікації)											
2. Доходи бюджету згідно з проектом акта, усього (підпункт 2.1 + підпункт 2.2)											
у тому числі:											
2.1. Збільшення доходів (+), усього											
з них: за бюджетними програмами КПКВК або ТПКВКМБ, напрямками використання бюджетних коштів, КЕКВ (розписати за кодами бюджетної класифікації)											
2.2. Зменшення доходів (-), усього											
з них: (розписати за кодами бюджетної класифікації)											
3. Видатки бюджету згідно з проектом акта, які наявні у бюджеті, усього	181 625,60	-	181 625,60	181 033,20	181 033,20	181 033,20	181 033,20	181 033,20	181 033,20	-	181 033,20

Разом	X	X	X	X	X	
-------	---	---	---	---	---	--

7.4. Запозичення

№ з/п	Ініціатор заучення кредиту (позики) / кінцевий позичальник	Мета / інвестиційний проєкт, на реалізацію якого запозичуються кошти	Вибірка кредиту (позики)		Сума кредиту (позики)		сума в національній валюті	Умови кредиту (позики)											
			рік	сума у валюті кредиту (позики)	сума у валюті кредиту (позики)	код валюти		сума	термін кредиту (позики)	відсоткова ставка	комісійні платежі	інші обов'язкові платежі							
1			поточний 2024																
			2025																
			2026																
			2027																
Разом			X	X	X	X										X			

8. Обґрунтування та припущення щодо оцінки прямого та опосередкованого впливу проєкту акта на надходження та витрати державного та/або місцевого бюджетів, нерелік ризиків, у тому числі фіскальних

Поточний рік 2024	
Проектom акта не передбачено вплив на надходження та витрати до Державного бюджету України. Ризики, у тому числі фіскальні, відсутні.	Рік 2025
Проектom акта не передбачено вплив на надходження та витрати до Державного бюджету України. Ризики, у тому числі фіскальні, відсутні.	Рік 2026
Проектom акта не передбачено вплив на надходження та витрати до Державного бюджету України. Ризики, у тому числі фіскальні, відсутні.	Рік 2027
Проектom акта не передбачено вплив на надходження та витрати до Державного бюджету України. Ризики, у тому числі фіскальні, відсутні.	

Директор Департаменту
Високотехнологічної медичної допомоги та інновацій

 Василь СТІЛКА



КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ
ПОСТАНОВА

від _____ р. № _____

Київ

Про внесення змін до пункту 7 Порядку тимчасового зупинення експорту препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України плазми крові для фракціонування

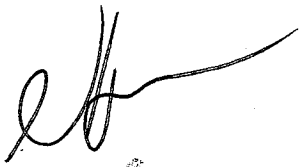
Кабінет Міністрів України постановляє:

1. Внести 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 (Офіційний вісник України, 2021 р., № 76, ст. 4778; 2022 р., № 40, ст. 2177) зміни, що додаються.

2. Ця постанова набирає чинності з дня її офіційного опублікування.

Прем'єр-міністр України

Д. ШМИГАЛЬ



Дмитро Шмигаль



ЗАТВЕРДЖЕНО

постановою Кабінету Міністрів
України

від _____ р. № _____

ЗМІНИ,

**що вносяться до пункту 7 Порядку тимчасового зупинення експорту
препаратів крові, вироблених із заготовленої на території України
плазми крові для фракціонування**


1. Абзаци четвертий та п'ятий викласти в такій редакції:

«Виробник препаратів крові має право здійснювати експорт препаратів крові в період дії воєнного стану, за умови підтвердженої наявності незнижувального запасу препаратів крові.

Незнижувальний запас препаратів крові визначається як зарезервований тримісячний запас з розрахунку 160 кілограмів білка (в еквіваленті готової продукції, напівпродукту або осаду білкової фракції) на місяць. Сумарна частка готової продукції та напівпродукту незнижувального запасу повинна становити не менше 80 відсотків.»

2. Доповнити абзацом шостим такого змісту:

«Контроль за дотриманням запасів, визначених абзацом п'ятим пункту 7 цього Порядку, покладається на виробника. Виробник 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.»


Віктор Лашко

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; 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	<p><i>Для держави:</i> : відсутні. Невідповідність принципу правової визначеності законодавчого регулювання в частині прозорих та однозначних підстав для здійснення експорту препаратів крові</p> <p><i>Для громадян:</i> Без змін</p> <p><i>Для суб'єктів господарювання:</i> Довготривалий і складний процес здійснення експорту препаратів крові через відсутність прозорих та однозначних підстав.</p>	<p><i>Для держави:</i> Без змін</p> <p><i>Для громадян:</i> відсутні</p> <p><i>Для суб'єктів господарювання:</i> Без змін</p>	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 проект регуляторного акта.

Термін набрання чинності регулятором 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 проектом 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.

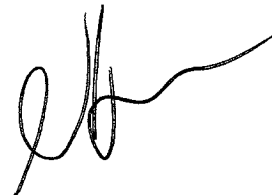
У разі надходження пропозицій та зауважень щодо вирішення неврегульованих або проблемних питань, буде розглядатись необхідність внесення відповідних змін.

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)	48,00 грн 1 152,00 грн	1 463,04 грн
9	РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8), гривень	1 200,00 грн	1 463,04 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	2 926,08 грн