

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 2024 р. №

МЕТОДИКА
формування ціни для придбання плазми для фракціонування

1. Ця Методика визначає механізм формування ціни для придбання плазми для фракціонування суб'єктами господарювання незалежно від форми власності, зокрема суб'єктами господарювання, що здійснюють виробництво препаратів крові на території України, у суб'єктів системи крові державної та комунальної форм власності (далі – суб'єкти системи крові).

2. Дія цієї Методики не поширюється на суб'єкти господарювання приватної форми власності, які використовують майно суб'єктів системи крові державної та комунальної форм власності на праві користування, іншому речовому праві, на умовах концесії чи на інших законних підставах, у тому числі відповідно до укладених договорів, зокрема в рамках здійснення державно-приватного партнерства.

3. У цій Методиці терміни вживаються у значеннях, наведених в Законі України «Про безпеку та якість донорської крові та компонентів крові» та інших нормативно-правових актах.

4. До плазми для фракціонування належать такі плазмові компоненти:

плазма свіжозаморожена, отримана з дози консервованої донорської крові;

плазма свіжозаморожена, заготовлена методом аферезу;

плазма свіжозаморожена, збіднена на кріопреципітат.

5. Плазма для фракціонування реалізується суб'єктами системи крові суб'єктам господарювання незалежно від форми власності після спливу 12 місяців з дня заготівлі консервованої донорської крові або з дня заготівлі плазми крові методом аферезу.

6. Суб'єкти системи крові, відповідно до Методики розрахунку вартості виробництва донорської крові та компонентів крові для надання послуг з трансфузії крові та/або компонентів крові, затвердженої постановою Кабінету Міністрів України (далі – Методика розрахунку вартості виробництва донорської крові та компонентів крові), здійснюють розрахунок ціни для придбання однієї дози плазмових компонентів, визначених пунктом 4 цієї Методики, які в подальшому реалізуються як плазма для фракціонування.

Ціна для придбання однієї дози плазмових компонентів дорівнює вартості виробництва дози такого плазмового компонента, розрахованої суб'єктом системи крові за формою, визначеною додатком 9 до Методики розрахунку вартості виробництва донорської крові та компонентів крові.

Розраховані ціни для придбання однієї дози плазмових компонентів суб'єкти системи крові подають до Національного трансфузіологічного центру щороку до 30 січня за формою згідно з додатком до цієї Методики.

7. Національний трансфузіологічний центр на підставі інформації, визначеної пунктом 6 цієї Методики, щороку до 15 березня розраховує та подає до МОЗ середню ціну для придбання однієї дози кожного плазмового компонента, визначеного пунктом 4 цієї Методики, що реалізується як плазма для фракціонування. Розрахунок середньої ціни для придбання однієї дози кожного плазмового компонента, визначеного пунктом 4 цієї Методики, що реалізується як плазма для фракціонування, здійснюється за такою формулою:

$$V_{\text{ср}} = \frac{\sum V_{\text{сск}}}{N_{\text{сск}}}, \text{ де}$$

$V_{\text{ср}}$ – середня ціна для придбання однієї дози плазмового компонента, визначеного пунктом 4 цієї Методики;

$V_{\text{сск}}$ – розрахована ціна для придбання однієї дози плазмового компонента, визначеного пунктом 4 цієї Методики, отримана від суб'єкта системи крові;

$N_{\text{сск}}$ – кількість суб'єктів системи крові, які подали розраховану ціну для придбання однієї дози плазмового компонента, визначеного пунктом 4 цієї Методики.

9. МОЗ з урахуванням даних, наданих Національним трансфузіологічним центром, встановлює ціни для придбання кожного плазмового компонента, визначеного пунктом 4 цієї Методики, що реалізується як плазма для фракціонування.

10. Суб'єкти системи крові після встановлення МОЗ ціни для придбання плазми для фракціонування здійснюють переоблік та переоцінку кожного плазмового компонента, визначеного пунктом 4 цієї Методики, не придатного для клінічного використання, в плазму для фракціонування.
