

Звіт
про повторне відстеження результативності постанови Кабінету
Міністрів України від 23.03.2016 № 240 «Про внесення змін до деяких
постанов Кабінету Міністрів України»

На виконання статті 10 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» та згідно з постановою Кабінету Міністрів України від 11.03.2004 № 308 «Про затвердження методик проведення аналізу впливу та відстеження результативності регуляторного акта» здійснено повторне відстеження результативності постанови Кабінету Міністрів України від 23.03.2016 № 240 «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України».

1. Вид та назва регуляторного акта

Постанова Кабінету Міністрів України від 23.03.2016 № 240 «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України».

2. Назва виконавця заходів з відстеження результативності

Міністерство охорони здоров'я України.

3. Цілі прийняття акта

Підставою для розроблення постанови Кабінету Міністрів України від 23.03.2016 № 240 «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України» є доручення Кабінету Міністрів України від 03.08.2015 № 28302/5/1-15.

Основними цілями прийняття цього регуляторного акта є приведення у відповідність із Законом України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності» постанов Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів»; від 02.10.2013 № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*»; від 02.10.2013 № 755 «Про затвердження Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують».

4. Строк виконання заходів з відстеження результативності

Протягом травня 2018 року.

5. Тип відстеження

Повторне.

6. Метод одержання результатів відстеження результативності

Для проведення повторного відстеження використовувався статистичний метод.

7. Дані та припущення, на основі яких відстежувалася результативність, а також способи одержання даних

Враховуючи цілі регулювання, для відстеження результативності регуляторного акта були визначені такі статистичні показники результативності:

- рівень поінформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб з основних положень акта, які виготовляють або реалізують на ринку продукцію згідно з технічними регламентами;

- кількість суб'єктів господарювання внесених до Реєстру осіб, відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг.

Для визначення кількісного значення статистичних показників результативності проаналізовано інформацію розміщену на офіційному сайті Держлікслужби у Реєстрі осіб, відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг.

8. Кількісні та якісні значення показників результативності акта

	Базове відстеження	Повторне відстеження
Рівень поінформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб з основних положень акта	середній, що забезпечується офіційним оприлюдненням акта на офіційному сайті Верховної Ради України – www.rada.gov.ua , на сайті Кабінету Міністрів України – www.kmu.gov.ua	високий, що забезпечується офіційним оприлюдненням акта на офіційному сайті Верховної Ради України – www.rada.gov.ua , на сайті Кабінету Міністрів України – www.kmu.gov.ua
В Реєстрі осіб, відповідальних за введення медичних виробів, активних медичних виробів, які імплантують, та медичних виробів для діагностики in vitro в обіг розміщена інформація	114 суб'єктів господарювання (виробників, уповноважених представників)	200 суб'єктів господарювання (виробників, уповноважених представників)

9. Оцінка результатів реалізації регуляторного акта та ступеня досягнення визначених цілей

Постанова Кабінету Міністрів України від 23.03.2016 № 240 «Про внесення змін до деяких постанов Кабінету Міністрів України» відповідає вимогам законодавства України.

**В.о. Міністра охорони
здоров'я України**

Уляна СУПРУН