

**Вимоги щодо комплектації, зберігання та використання медичних
укладок для надання домедичної допомоги**

I. Загальні положення

1. Вимоги щодо комплектації, зберігання та використання медичних укладок для надання домедичної допомоги (далі – Вимоги) встановлюють загальні правила зберігання і використання медичних укладок для надання домедичної допомоги особам, які її потребують, та мінімальні вимоги щодо їх комплектації.

2. Вимоги є обов'язковими для всіх підприємств, установ, організацій, незалежно від форми власності, самозайнятих осіб та фізичних осіб-підприємців при облаштуванні приміщень та/або робочих місць, та/або території, на якій вони провадять діяльність, у тому числі тимчасових та мобільних майданчиків, де можливе масове перебування людей (далі – суб'єкти господарювання).

3. Терміни у Вимогах вживаються в таких значеннях:

місця масового перебування людей – це місця з одночасним перебуванням п'яти людей і більше (адвокатські бюро, об'єднання, торговельно-розважальні заклади, заклади освіти, будівельні майданчики, автозаправочні станції тощо);

медична укладка – це окремо укомплектований набір медичних виробів, лікарських засобів та інших матеріалів, що обов'язково містить у своєму складі мінімальний перелік таких виробів, засобів та матеріалів, визначених МОЗ України, і використовується для надання домедичної допомоги особам, які її потребують.

Інші поняття і терміни вживаються у Вимогах у значеннях, що визначені в Основах законодавства України про охорону здоров'я та інших нормативно-правових актах України.

II. Основні вимоги до комплектації, зберігання, розміщення і використання медичної укладки

1. Відповідальною особою за комплектацію медичної укладки є керівник суб'єкта господарювання або призначена ним особа (особи) (далі – Відповідальна особа).

Відповідальною особою має бути особа, яка пройшла курс з надання домедичної допомоги та отримала відповідний сертифікат. Ця особа повинна пройти курс навчання навичкам надання домедичної допомоги в навчально-тренувальних центрах, визначених МОЗ України.

2. Медичні укладки залежно від їх наповнення медичними виробами, лікарськими засобами та іншими матеріалами, кількості осіб, що перебувають або можуть перебувати на території суб'єкта господарювання, поділяються на три рівні.

3. Перелік медичних виробів та інших матеріалів, які повинні бути у складі медичної укладки для надання домедичної допомоги I рівня, затверджується МОЗ України. Медична укладка для надання домедичної допомоги I рівня забезпечується суб'єктом господарювання та обов'язково розміщується на території, де можливе одночасне перебування (присутність) не більше тридцяти осіб.

4. Перелік медичних виробів та інших матеріалів, які повинні бути у складі медичної укладки для надання домедичної допомоги II рівня, затверджується МОЗ України. Медична укладка для надання домедичної допомоги II рівня забезпечується суб'єктом господарювання та обов'язково розміщується на території, де можливе одночасне перебування (присутність) не більше двохсот осіб.

5. Перелік медичних виробів, лікарських засобів та інших матеріалів, які повинні бути у складі медичної укладки для надання домедичної допомоги III рівня, затверджується МОЗ України. Медична укладка для надання домедичної допомоги III рівня забезпечується суб'єктом господарювання та обов'язково розміщується на території, де можливе одночасне перебування (присутність) не більше однієї тисячі осіб.

У разі одночасної присутності однієї–двох тисяч осіб, необхідно укомплектувати дві укладки.

У разі одночасної присутності більше ніж двох тисяч осіб, необхідно укомплектувати три укладки тощо.

6. Медична укладка розміщується в місцях, до яких є вільний та швидкий доступ для всіх працівників та громадськості, і повинна чітко позначатися зеленим кольором.

7. Лікарські засоби, які входять до складу медичних укладок, повинні бути зареєстровані в Україні. Медичні вироби повинні відповідати вимогам технічних регламентів, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо

медичних виробів», постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 754 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*», постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 755 «Про затвердження Технічного регламенту щодо активних медичних виробів, які імплантують».

III. Вимоги до позначення медичних укладок для надання домедичної допомоги відповідного рівня у місцях масового перебування людей

1. Шаблони для медичних укладок мають друкуватися у заданій формі та не можуть бути змінені, згідно з додатком.
2. Шаблони можуть бути вільно надруковані на будь-якому папері, пластику, наклейці тощо.
3. Кольори та типографіка не можуть відрізнятися від таких:
колір: зелений. За СМУК: С: 100; М: 0; J: 56; С: 18;
шриффт: Helvetica Neue Cyr Bold.
4. Розмір шаблонів не обмежений, окрім мінімального формату, зазначеного у додатку.

**Генеральний директор
Директорату медичних послуг**

О. Сухорукова