

ЗВІТ

про повторне відстеження результативності постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955»

1. Вид та назва регуляторного акта, дата його прийняття та номер

Постанова Кабінету Міністрів України від 06.03.2019 № 184 «Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів України від 17 жовтня 2008 р. № 955» (далі – постанова).

2. Назва виконавця заходів з відстеження

Міністерство охорони здоров'я України

3. Цілі прийняття акта

Постанову розроблено з метою зниження адміністративного тиску на бізнес, усунення надмірного втручання держави в економічні процеси, розвиток конкуренції та дебіюрократизації (дерегуляції) у сфері ціноутворення на медичні вироби.

Після прийняття постанови розмежовано регуляторне поле окремо для лікарських засобів та медичних виробів, а також значно спрощено процедуру зміни цін, залежно від цінових коливань ринку, що дозволило виробникам швидше реагувати на зміни кон'юнктури. Ринкове регулювання цін сприяє розвитку конкуренції.

4. Строк виконання заходів відстеження результативності

Квітень 2020 року – квітень 2021 року.

5. Тип відстеження

Повторне відстеження результативності.

6. Методи одержання результатів відстеження

Відстеження статистичних показників.

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

Основними показниками результативності постанови є відсутність зауважень від заінтересованих осіб та органів влади, зокрема, Асоціації «Оператори ринку медичних виробів», Європейської Бізнес Асоціації, Американської торгівельної палати в Україні.

8. Кількісні та якісні значення показників результативності акта

Рівень поінформованості суб'єктів господарської діяльності є високим та забезпечено шляхом розміщення постанови у базі даних «Законодавство України» (<https://zakon.rada.gov.ua>).

Видання та впровадження постанови не потребувала та не спричинило виділення додаткових коштів з державного бюджету, оскільки розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів не передбачено.

Розмір коштів і час, що витрачають суб'єкти господарювання та/або фізичні особи, пов'язані з виконанням вимог акта не змінилась, оскільки додаткових витрат та часу не передбачається нормами постанови.

Дія постанови поширюється на всі підприємства, установи, організації, незалежно від форм власності і підпорядкування та інших суб'єктів господарської діяльності, що провадять свою діяльність у сфері медичних виробів в Україні.

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

На підставі результатів повторного відстеження результативності регуляторного акту можна зробити висновок про те, що в цілому шляхом впровадження цього нормативно-правового акта вдалось досягти визначених цілей.

Міністр охорони здоров'я України

Віктор ЛЯШКО