

**Звіт про результати  
проведення публічного громадського обговорення  
проєкту наказу МОЗ «Про реалізацію експериментального проєкту  
впровадження та функціонування електронної системи управління  
запасами лікарських засобів та медичних виробів «e-Stock»**

У відповідності до п. 5 Порядку проведення консультацій з громадськістю з питань формування та реалізації державної політики, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 03 листопада 2010 року № 996, та з метою забезпечення вивчення та врахування думки громадськості Міністерством охорони здоров'я України 12 вересня 2022 року було розпочато проведення публічного громадського обговорення проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про реалізацію експериментального проєкту впровадження та функціонування електронної системи управління запасами лікарських засобів та медичних виробів «e-Stock» (далі – проєкт акта) шляхом розміщення проєкту акта на офіційному вебсайті МОЗ:

<https://moz.gov.ua/article/public-discussions-archive/proekt-postanovi-kabinetu-ministriv-ukraini-pro-realizaciju-eksperimentalnogo-proektu-vprovadzhenja-ta-funkcionuvannja-elektronnoi-sistemi-upravlinnja-zapasami-likarskih-zasobiv-ta-medichnih-virobiv-e-stock>.

Проєкт постанови Кабінету Міністрів України «Про реалізацію експериментального проєкту впровадження та функціонування електронної системи управління запасами лікарських засобів та медичних виробів «e-Stock» розроблено з метою встановлення організаційних засад для покращення управління запасами лікарських засобів та медичних виробів.

12 жовтня 2022 року обговорення проєкту акта завершено.

До Міністерства охорони здоров'я України надійшли пропозиції від Асоціація «Оператори ринку медичних виробів» та Європейської Бізнес Асоціації.

Щодо пропозицій Асоціації «Оператори ринку медичних виробів» повідомляємо, що, керуючись законодавством про звернення громадян, про доступ до публічної інформації, Законом України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» та Порядком проведення консультацій з громадськістю з питань формування та реалізації державної політики, Міністерство охорони здоров'я України врахувало позицію Асоціації наступним чином:

- абзац другий пункту 4 викладено в наступній редакції: «Для цілей цього Порядку під терміном «товар» розуміються лікарські засоби (у тому числі імунобіологічні препарати (вакцини)), **медичні вироби** (у тому числі медичне обладнання, медичні меблі, спеціалізований санітарний транспорт, мобільні

госпіталі, інші необхідні товари для задоволення потреб охорони здоров'я) та допоміжні засоби до них.».

- абзац шостий пункту 3 Порядку викладено в такій редакції: «суб'єкти господарювання, які провадять господарську діяльність з **роздрібною торгівлі товарами.**».

Щодо пропозицій Європейської Бізнес Асоціації зазначимо, що вони були детально проаналізовані та частково враховані. Відповідні корективи було внесено до проєкту акта (деталізована інформація у додатку).

**Генеральний директор  
Директорату з розвитку цифрових  
трансформацій в охороні здоров'я**

**Олена САВІЧЕВА**

**Додаток до Звіту про  
результати проведення публічного  
громадського обговорення**

**Реєстр зауважень Європейської Бізнес Асоціації**

Суть зауваження	Положення спірної частини проекту акта (у разі потреби)	Спосіб врахування
<p>3. Учасниками експериментального проекту є:</p> <p>... заклади охорони здоров'я, фізичні особи - підприємці, які мають ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики, та лабораторії, які уклали або мають намір подати заяву про укладення договору за програмою медичних гарантій або залучені надавачами медичних послуг до надання медичних послуг (далі - суб'єкти господарювання у сфері охорони здоров'я);</p>	<p>заклади охорони здоров'я <b>державної або комунальної форми власності</b> та лабораторії, які уклали або мають намір подати заяву про укладення договору за програмою медичних гарантій або залучені надавачами медичних послуг до надання медичних послуг (далі - суб'єкти господарювання у сфері охорони здоров'я) – <b>щодо всіх видів товарів;</b></p> <p>заклади охорони здоров'я та лабораторії <b>приватної форми власності</b>, фізичні особи - підприємці, які мають ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики, які уклали або мають намір подати заяву про укладення договору за програмою медичних гарантій або залучені надавачами медичних послуг до надання медичних послуг (далі - суб'єкти господарювання у сфері охорони здоров'я) – <b>щодо товарів, закуплених за рахунок бюджетних коштів;</b></p>	<p><b>Враховано частково.</b> Відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 17 березня 2011 р. № 298 «Про затвердження Порядку використання коштів, передбачених у державному бюджеті для забезпечення здійснення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру» заявки на закупівлю товарів та послуг за визначеними МОЗ напрямами, можуть бути складені закладами охорони здоров'я незалежно від форми власності та фізичними особами - підприємцями, які одержали ліцензію на право провадження господарської діяльності з медичної практики, за умови укладення ними як надавачами медичних послуг договорів про медичне обслуговування населення за програмою медичних гарантій з НСЗУ. Тобто в проекті постанови відсутня потреба у врегулюванні даного питання, адже це вже було передбачено раніше.</p>
<p>суб'єкти господарювання, які провадять господарську діяльність з роздрібною торгівлі лікарськими засобами.</p>	<p>суб'єкти господарювання, які провадять господарську діяльність з роздрібною торгівлі лікарськими засобами, <b>які уклали або мають намір подати заяву про укладення договору за програмою медичних гарантій, – щодо товарів, закуплених за рахунок бюджетних коштів.</b></p>	<p><b>Враховано частково.</b> На початку реалізації експериментального проекту залучення суб'єктів господарювання, які провадять господарську діяльність з роздрібною торгівлі лікарськими засобами не передбачається, оскільки експериментальний проект буде проведено на основі</p>

		<p>процесу збору потреби із закладів охорони здоров'я. На етапі впровадження функціоналу для суб'єктів господарювання, які провадять господарську діяльність з роздрібною торгівлі, передбачається в мінімальній кількості отримання інформації щодо загального обсягу товарів без деталізації. Додаткові конкретизовані вимоги будуть напрацьовані окремо при напрацюванні бізнес-вимог до зазначених суб'єктів.</p>
<p>6. На період реалізації експериментального проекту згідно з цим Порядком завданнями електронної системи є: &lt;...&gt; забезпечення обліку та інвентаризації товарів із зазначенням їх характеристик; &lt;...&gt;</p>	<p>6. На період реалізації експериментального проекту <b>електронна система утворена та ведеться відповідно до вимог цього Порядку з метою забезпечення:</b> &lt;...&gt; обліку та інвентаризації товарів із зазначенням їх характеристик; &lt;...&gt;</p>	<p><b>Враховано.</b></p>
<p>9. Користувачами, що надають інформацію до електронної системи, є учасники експериментального проекту, визначені пунктом 3 цього Порядку. Для прийняття участі в експериментальному проекті потенційні учасники мають звернутися до адміністратора.</p> <p>Положення відсутнє</p>	<p>9. Користувачами, що надають інформацію до електронної системи, є учасники експериментального проекту, визначені пунктом 3 цього Порядку. Для прийняття участі в експериментальному проекті потенційні учасники мають звернутися до адміністратора.</p> <p><b>Доступ до інформації, що міститься в системі, надається постачальникам товарів, закуплених за рахунок бюджетних коштів та/або з інших джерел, не заборонених законодавством, в порядку та обсягу, визначеному державним підприємством «Медичні закупівлі України».</b></p>	<p><b>Враховано у інший спосіб.</b> Відповідно до пункту 8 Порядку, затвердженому проектом постанови на період реалізації експериментального проекту державне підприємство «Медичні закупівлі України» визначає порядок доступу до інформації, перелік користувачів надання інформації та їх повноваження щодо інформації.</p> <p>Разом з цим зазначимо, що дані, які потребують висвітлення, будуть доступними за допомогою використання публічних дашбордів та/або відкритого API, реалізованого Адміністратором.</p> <p>Відповідно доступ інформації додаткового уточнення не потребує.</p>