

АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ

до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України
«Про затвердження Порядку, умов та термінів проведення тестових екзаменів
ліцензійних інтегрованих іспитів»

I. Визначення проблеми

Відповідно до пункту 5 Положення про систему ліцензійних інтегрованих іспитів з вищою освітою напрямів «Медицина» і «Фармація», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 14 серпня 1998 року №251, зареєстрованого у Міністерстві юстиції України 11 вересня 1998 року за №563/3003, терміни, порядок та умови проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів затверджує Міністерство охорони здоров'я України.

Однак на сьогодні відсутні єдиний порядок, умови та строки проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів та критерії оцінювання результатів, що передбачено цим наказом.

Отже, виникла потреба у врегулюванні суспільних відносини в сфері підготовки фахівців для галузі охорони здоров'я при організації та проведенні тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів (далі – Іспит), визначенні відповідальності суб'єктів господарювання, які беруть участь у проведенні Іспитів, а також встановленні основних характеристик Іспитів, їх структури та тривалості, деталізації процедури проведення та оскарження результатів, критеріїв оцінювання.

Проєкт наказу МОЗ України «Про затвердження Порядку, умов та термінів проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів» має на меті запровадити єдиний Порядок, умови та терміни проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів. Очікуваним результатом є підвищення якості вищої медичної освіти фахівців галузі знань 22 «Охорона здоров'я», покращення якості послуг, що надаються за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення.

Дія цього Порядку, умов та термінів проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів (далі – Порядок) поширюється на заклади фахової передвищої освіти та заклади вищої освіти за спеціальностями галузі знань 22 «Охорона здоров'я», державну організацію «Центр тестування професійної компетентності фахівців з вищою освітою напрямків підготовки «Медицина і «Фармація» при Міністерстві охорони здоров'я України» та здобувачів (інтернів).

У Порядку визначається відповідальність суб'єктів господарювання, які беруть участь у проведенні Іспитів, а також основні характеристики Іспитів, їх структура та тривалість, процедура проведення та оскарження результатів, критерії оцінювання.

Таким чином, прийняття цього проєкту наказу призведе до запровадження єдиного порядку проведення тестових екзаменів ліцензійних

інтегрованих іспитів, який визначатиме механізм, процедуру та строки проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів, а також критерії оцінювання результатів, визначення відповідальності суб'єктів господарювання, які беруть участь у проведенні Іспитів, а також основні характеристики Іспитів, їх структуру та тривалість, процедуру проведення та оскарження результатів.

Основні групи (підгрупи), на які проблема справляє вплив:

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Держава	-	+
Громадяни	+	-
Суб'єкти господарювання (заклади вищої освіти та заклади охорони здоров'я)	+	-
у тому числі суб'єкти малого підприємництва	+	-

II. Цілі державного регулювання

Цілями державного регулювання є :

1. Врегулювання питання процедури, умов та термінів проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів для осіб, які навчаються у закладах фахової передвищої освіти або закладах вищої освіти за спеціальностями галузі знань 22 «Охорона здоров'я», та інтернів.

2. Визначення критеріїв оцінювання результатів тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів для осіб, які навчаються у закладах фахової передвищої освіти або закладах вищої освіти за спеціальностями галузі знань 22 «Охорона здоров'я», та інтернів.

3. Визначення відповідальності суб'єктів господарювання, які беруть участь у проведенні Іспитів, а також основних характеристик Іспитів, їх структури та тривалості, процедури проведення та оскарження результатів, критеріїв оцінювання.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1. Визначення альтернативних способів

Існує два альтернативні способи досягнення цілей державного регулювання встановленої мети:

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1.	Збереження існуючого Порядку проведення ліцензійних інтегрованих іспитів, погодженого заступником Міністра охорони

	здоров'я України 12.04.2017 та затвердженого Державною організацією «Центр тестування професійної компетентності фахівців з вищою освітою напрямів підготовки «Медицина і «Фармація» при Міністерстві охорони здоров'я України», що містить застарілі положення щодо механізму, процедури та строків проведення ліцензійних інтегрованих іспитів.
Альтернатива 2.	Прийняти проект наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Порядку, умов та термінів проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів», яким затвердити єдиний порядок проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів, що визначить процедуру, умови та строки проведення ліцензійних інтегрованих іспитів, а також критерії оцінювання результатів.

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Вигоди відсутні	Витрати відсутні
Альтернатива 2	Прийняття проекту наказу МОЗ, яким буде затверджено єдиний порядок проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів, що визначить процедуру, умови та строки проведення ліцензійних інтегрованих іспитів, а також критерії оцінювання результатів.	Витрати відсутні

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Вигоди відсутні	Витрати відсутні
Альтернатива 2	Прийняття проекту наказу МОЗ, яким буде затверджено єдиний порядок проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів, що визначить процедуру,	Витрати відсутні

	умови та строки проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих, а також критерії оцінювання результатів.	
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	0	0	63	0	63
Питома вага групи у загальній кількості (у відсотках)			100 %	0%	100 %

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Вигоди відсутні	Витрати відсутні
Альтернатива 2	У Порядку визначається відповідальність суб'єктів господарювання, які беруть участь у проведенні Іспитів	Витрати відсутні

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотирибальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	Цілі прийняття регуляторного акта не можуть бути досягнуті (проблема продовжує існувати)
Альтернатива 2	4	Цілі прийняття регуляторного акта можуть бути досягнуті (проблема більше існувати не буде)

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у
--------------------------	-------------------	--------------------	-------------------------------------------------

			рейтингу
Альтернатива 1	-	-	-
Альтернатива 2	Обрана альтернатива дозволить посилити державний контроль за якістю вищої медичної освіти фахівців галузі знань 22 «Охорона здоров'я», покращити якість послуг, що надаються за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення. Впровадження єдиного Порядку проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів дозволить уникнути застосування різних підходів до проведення перевірки знань здобувачів	Витрати відсутні	Проектом наказу Міністерства охорони здоров'я України буде запроваджено єдиний порядок проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів, який визначатиме процедуру, умови та строки проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів, а також критерії оцінювання результатів, визначатиме відповідальність суб'єктів господарювання, які беруть участь у проведенні Іспитів, а також основні характеристики Іспитів, їх структуру та тривалість, процедуру проведення та оскарження результатів.

V. Механізми та заходи, які забезпечать розв'язання визначеної проблеми

Ефективність запропонованого регуляторного акта забезпечуватиметься за рахунок запровадження єдиного Порядку, умов та термінів проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів, який визначатиме:

процедуру, умови та строки проведення Іспитів для осіб, які навчаються у закладах фахової передвищої освіти або закладах вищої освіти за спеціальностями галузі знань 22 «Охорона здоров'я», та інтернів;

критерії оцінювання результатів проведення Іспитів для осіб, які навчаються у закладах фахової передвищої освіти або закладах вищої освіти за спеціальностями галузі знань 22 «Охорона здоров'я», та інтернів;

відповідальність суб'єктів господарювання, які беруть участь у проведенні Іспитів;

основні характеристики Іспитів, їх структуру та тривалість, процедуру проведення та оскарження результатів.

Прийняття проекту наказу надасть можливість суб'єкту господарювання проводити Іспити для осіб, які навчаються у закладах фахової передвищої освіти або закладах вищої освіти за спеціальностями галузі знань 22 «Охорона здоров'я», та інтернів.

Ризики впливу зовнішніх факторів на дію регуляторного акта відсутні.

Негативний вплив у разі очікуваних наслідків дії акта не прогнозується.

VI. Оцінка виконання вимог регуляторного акта залежно від ресурсів, якими розпоряджаються органи виконавчої влади чи органи місцевого самоврядування, фізичні та юридичні особи, які повинні проваджувати або виконувати ці вимоги

Впровадження та виконання вимог акта не передбачає фінансування з Державного бюджету України та інших бюджетів і має позитивний соціально-економічний ефект.

Розрахунок витрат на виконання вимог регуляторного акта для суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва не проводився у зв'язку із здійсненням розрахунку витрат на запровадження державного регулювання для суб'єктів малого підприємництва згідно з додатком 4 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта (Тест малого підприємництва).

М-Тест додається.

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Акт набирає чинності з дня його офіційного опублікування відповідно до законодавства України.

Запропонований термін дії акта: безстроково.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Досягнення цілі державного регулювання, задля якого пропонується акт, може бути охарактеризовано наступними кількісними та якісними показниками, значення яких має змінитися за вимірюваний період:

- 1) кількість суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб, на яких поширюватиметься дія акта;
- 2) час, що витратиметься суб'єктами господарювання та/або фізичними особами, пов'язаними з виконанням вимог акта;
- 3) рівень поінформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб з основних положень акта;
- 4) кількість пропозицій щодо вдосконалення Порядку, умов та строків проведення тестових екзаменів ліцензійних інтегрованих іспитів та критеріїв оцінювання результатів.

ІХ. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акта

Строки проведення базового відстеження результативності дії регуляторного акта: через 1 рік після набрання чинності.

Строки проведення повторного відстеження результативності дії регуляторного акта: через 2 роки після набрання чинності.

Метод проведення відстеження результативності: статистичний.

Вид даних, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності: статистичні.

Цільові групи осіб, що обиратимуться для участі у відповідному опитуванні: заклади фахової передвищої освіти або заклади вищої освіти за спеціальностями галузі знань 22 «Охорона здоров'я», та інтерни.

Відстеження ефективності застосування зазначеного наказу буде здійснюватись державною організацією «Центр тестування професійної компетентності фахівців з вищою освітою напрямків підготовки «Медицина і «Фармація» при Міністерстві охорони здоров'я України».

**Міністр охорони
здоров'я України**

Максим СТЕПАНОВ

« ___ » _____ 2020 року