

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 2023 року №

**ЗМІНИ,
що вносяться до постанов Кабінету Міністрів України
від 27 лютого 2019 р. № 136 та від 28 липня 2021 р. № 854»**

1. У постанові Кабінету Міністрів України від 27 лютого 2019 року № 136 «Деякі питання щодо договорів про реімбурсацію»:

1) абзаци перший - третій пункту 2³ викласти в такій редакції:

«2³. Установити, що на період воєнного стану для аптечних закладів та/або їх структурних підрозділів, які розташовані на територіях на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, які включені до переліку територій, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, затвердженого наказом Міністерства з питань реінтеграції тимчасово окупованих територій, з дня набрання чинності такого наказу (або змін до нього):

у разі відсутності технічної можливості вносити інформацію до електронної системи охорони здоров'я положення договорів про реімбурсацію щодо внесення інформації до електронної системи охорони здоров'я не застосовуються (виключно за місцем розташування структурних підрозділів на вказаних територіях);

відшкодування вартості лікарських засобів, які підлягають реімбурсації, здійснюється, зокрема, на підставі зведених звітів про лікарські засоби, відпущені за паперовими рецептами (далі - звіт за паперовими рецептами), в порядку, визначеному типовою формою договору про реімбурсацію, затвердженою цією постановою, враховуючи особливості, визначені пунктом 2⁴ цієї постанови (виключно за місцем розташування структурних підрозділів на вказаних територіях).»;

2) доповнити новим пунктом 2⁵ такого змісту:

«2⁵ Установити, що з 1 січня 2024 року Національна служба здоров'я може укладати договори про реімбурсацію із суб'єктами господарювання на довгостроковий період (більше одного року). Виконання умов таких договорів здійснюється лише після набрання чинності Порядку реалізації програми медичних гарантій на відповідний рік, в якому встановлюється перелік лікарських засобів та медичних виробів (міжнародні непатентовані назви та форми випуску), які підлягають реімбурсації у відповідному періоді.»;

3) у підпункті 5 пункту 8 Типової форми договору про реімбурсацію, затвердженого зазначеною постановою, після слів «з дати отримання звернення пацієнта за препаратом інсуліну» доповнити новими словами та знаками «або

лікарським засобом для лікування осіб у посттрансплантаційному періоді)».

2. У постанові Кабінету Міністрів України від 28 липня 2021 року № 854 «Деякі питання реімбурсації лікарських засобів за програмою державних гарантій медичного обслуговування населення»:

1) пункт 2¹ викласти в такій редакції:

«2¹. Установити, що у період воєнного стану на територіях активних бойових дій або тимчасово окупованих Російською Федерацією, які включені до переліку територій, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, затвердженого наказом Міністерства з питань реінтеграції тимчасово окупованих територій (далі – Перелік), з дня набрання чинності такого наказу (або змін до нього), у разі відсутності технічної можливості виписування електронних рецептів на лікарські засоби та/або медичні вироби, які підлягають реімбурсації, виписування рецептів може здійснюватися в паперовій формі, відповідно до Правил виписування рецептів на лікарські засоби і медичні вироби, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я від 19 липня 2005 р. № 360.

Погашення таких рецептів здійснюється:

для всіх лікарських засобів та/або медичних виробів, які підлягають реімбурсації - аптечними закладами, які розташовані на територіях, на яких ведуться (велися) бойові дії або тимчасово окупованих Російською Федерацією, які включені до Переліку;

для наркотичних (психотропних) лікарських засобів, які підлягають реімбурсації - аптечними закладами, які розташовані на територіях активних бойових дій, територіях активних бойових дій, на яких функціонують державні електронні інформаційні ресурси, або тимчасово окупованих Російською Федерацією, які включені до Переліку.»;

2) у Порядку розрахунку граничних оптово-відпускних цін на лікарські засоби та медичні вироби, затвердженого цією постановою:

абзац перший пункту 4 викласти у такій редакції:

«4. Референтні ціни на лікарські засоби та медичні вироби визначаються на основі інформації про зареєстровані ціни, отриманої з офіційних джерел, у тому числі офіційних веб-сайтів, уповноважених державних органів референтних країн станом на перший робочий день грудня та перший робочий день липня.»;

абзац другий пункту 7 викласти у такій редакції:

«щороку не пізніше п'ятого робочого дня січня та липня.»;

3) у додатку 4 до Порядку таблицю після графи «Назва медичного виробу» доповнити новою графою «Форма випуску»;

4) у Порядку реімбурсації лікарських засобів та медичних виробів, затвердженого цією постановою:

в абзаці першому пункту 15 слово «семи» замінити словом «десяти»;
в абзаці першому пункту 15¹ слово «семи» замінити словом «десяти»;
в абзацах першому, другому та восьмому пункту 16 слово «п'яти» замінити словом «семи»;

абзац другий пункту 17 викласти у такій редакції:

«щороку не пізніше останнього робочого дня березня та вересня;»;

абзац перший – третій пункту 18 викласти у такій редакції:

«18. МОЗ вносить зміни до переліку лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації, у разі внесення змін до реєстраційного посвідчення або перереєстрації лікарського засобу, торговельна назва якого включена до оприлюдненого переліку лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації або у разі внесення змін до декларації про відповідність чи до сертифікату відповідності медичного виробу, який включений до переліку лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації.

Для цього заявник подає НСЗУ в електронній формі заяву в довільній формі з обґрунтуванням необхідності внесення змін до переліку лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації, копію відповідного реєстраційного посвідчення на лікарський засіб та/або копію декларації про відповідність та сертифікату відповідності медичного виробу. Відповідальність за достовірність інформації, зазначеної в поданих документах, несе заявник.

НСЗУ протягом п'яти робочих днів з дня одержання документів від заявника розглядає їх та подає до МОЗ пропозиції щодо внесення відповідних змін до переліку лікарських засобів та медичних виробів, які підлягають реімбурсації. Інформація про внесення зазначених змін оприлюднюється на офіційному веб-сайті МОЗ протягом п'яти робочих днів з дати отримання пропозицій від НСЗУ.»;

у пункті 29:

після слів «аптечним закладом лікарських засобів» доповнити словами та знаками «та медичних виробів,»;

після слів «включені до переліку лікарських засобів» доповнити словами та знаками «та медичних виробів,».

5) у додатку 3 до Порядку:

слова «Кількість медичних виробів в упаковці» замінити словами «Форма випуску»;

слова та цифри «НК 024:2019 «Класифікатор медичних виробів»/або міжнародної класифікації» замінити словами та цифрами «НК 024:2023 «Класифікатор медичних виробів»/або міжнародної класифікації».
