

ПОРЯДОК
реалізації експериментального проекту стосовно функціонування
електронної системи управління запасами лікарських засобів та
медичних виробів «e-Stock»

1. Цей Порядок визначає організаційні засади реалізації експериментального проекту впровадження та функціонування електронної системи управління запасами лікарських засобів та медичних виробів «e-Stock» (далі - експериментальний проект).

2. Метою реалізації експериментального проекту є підвищення ефективності організації процесів планування діяльності щодо товарів, закуплених за рахунок бюджетних коштів та/або з інших джерел, не заборонених законодавством, за принципом управління, орієнтованого на результат, шляхом забезпечення узгоджених і послідовних дій.

3. Учасниками експериментального проекту є:
підприємства, установи та організації, що належать до сфери управління МОЗ;

спеціалізовані організації, які здійснюють закупівлі відповідно до угод щодо закупівлі, укладених між МОЗ і такими організаціями;

структурні підрозділи з питань охорони здоров'я обласних та Київської міської державних адміністрацій;

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) ;

суб'єкти господарювання, які провадять господарську діяльність з роздрібною торгівлю лікарськими засобами.

4. У цьому Порядку терміни вживаються у значеннях, наведених у Основах законодавства України про охорону здоров'я, Законах України «Про інформацію», «Про захист персональних даних», «Про захист інформації у інформаційно-комунікаційних системах», «Про електронні документи та електронний документообіг», «Про електронні довірчі послуги», «Про Єдиний державний демографічний реєстр та документи, що підтверджують громадянство України, посвідчують особу чи її спеціальний статус», постанові Кабінету Міністрів України від 25 квітня 2018 року № 411 «Деякі питання електронної системи охорони здоров'я», Порядку організації електронної інформаційної взаємодії державних електронних інформаційних ресурсів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 10 травня 2018 року № 357, інших законодавчих актах.

Електронна система управління запасами лікарських засобів та медичних виробів «e-Stock» (далі - електронна система) - електронна система, яка дає змогу забезпечити відстеження прозорості кількісної оцінки, планування потреби, розподілу, перерозподілу та обліку товарів, закуплених за рахунок бюджетних коштів та/або з інших джерел, не заборонених законодавством, підтримання в актуальному стані відомостей про наявні залишки таких товарів для суб'єктів, визначених пунктом 3 цього Порядку, стандартизації методів отримання достовірної та повної інформації, а також підвищення її якості та швидкості отримання й обробки за рахунок використання сучасних методів обміну інформацією.

Для цілей цього Порядку під терміном «товар» розуміються лікарські засоби, імунобіологічні препарати (вакцини), витратні матеріали, медичні вироби (у тому числі медичне обладнання) та допоміжні засоби до них, медичні меблі, спеціалізовані санітарні транспортні засоби, мобільні госпіталі, інші необхідні товари для задоволення потреб охорони здоров'я.

5. Діяльність, пов'язана зі створенням, зберіганням, обробкою інформації з обмеженим доступом, у тому числі інформації, що становить державну таємницю, провадиться відповідно до Законів України «Про інформацію», «Про захист інформації в інформаційно-комунікаційних системах», «Про державну таємницю» та «Про основні засади забезпечення кібербезпеки України».

6. На період реалізації експериментального проекту згідно з цим Порядком завданнями електронної системи є:

- планування потреби, закупівель та здійснення контролю поставки товару на всіх етапах;

- здійснення розподілу та перерозподілу товарів;

- забезпечення обліку та інвентаризації товарів із зазначенням їх характеристик;

- забезпечення моніторингу товарів (автоматизація оперативної звітності для контролю наявності їх на складах зберігання), управління запасами з урахуванням належної практики дистрибуції;

- формування звітності щодо обігу та наявності товарів на складах зберігання, та у закладах охорони здоров'я, фізичних осіб - підприємців, які мають ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики;

- управління запасами товарів з урахуванням вимог, встановлених законодавством;

- ведення електронного документообігу щодо обліку та розподілу товарів; електронний облік цільового списання товарів.

7. Власником електронної системи, у тому числі програмного забезпечення електронної системи, є держава в особі МОЗ.

Володільцем та розпорядником інформації, що обробляється в електронній системі є МОЗ. Держателем та Адміністратором електронної системи, у тому числі програмного забезпечення електронної системи, є

державне підприємство «Медичні закупівлі України», що належить до сфери управління МОЗ.

8. На період реалізації експериментального проекту згідно з цим Порядком державне підприємство «Медичні закупівлі України»:

забезпечує створення, супровід, модернізацію та функціонування електронної системи;

відповідає за технічне, матеріально-технічне та технологічне забезпечення електронної системи, збереження та захист інформації (даних), що міститься в електронній системі;

забезпечує методологічне та інформаційне забезпечення функціонування електронної системи, в тому числі розробляє регламент її функціонування;

забезпечує інформаційну взаємодію з державними електронними інформаційними ресурсами, використовуючи шлюзи безпечного обміну та/або інші способи отримання інформації, отримання даних, з яких необхідне для повноцінного функціонування системи відповідно до законодавства;

забезпечує сумісність та електронну взаємодію з електронною системою охорони здоров'я;

визначає порядок доступу до інформації, перелік користувачів надання інформації та їх повноваження щодо інформації;

здійснює контроль за дотриманням порядку створення користувачами інформації та інші повноваження, визначені законодавством;

надає узагальнені роз'яснення з питань функціонування системи;

здійснює технічні та технологічні заходи з надання, блокування та анулювання доступу до системи, ведення обліку користувачів;

забезпечує проведення перевірки коректності даних, що надаються до системи, дотримання користувачами технологічної дисципліни та інформаційної безпеки, навчання щодо внесення даних і користування системою;

забезпечує залучення співробітників в рамках штатного розпису за необхідності та наявних на момент проведення експериментального проекту людських ресурсів;

формує аналітичну звітність.

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.

10. Електронна система забезпечує сумісність та електронну інформаційну взаємодію у режимі реального часу в форматі «запит-відповідь» з іншими електронними інформаційними ресурсами та мережами з метою і під час реалізації експериментального проекту, для виконання завдань, визначених цим Порядком, у тому числі з Єдиним державним реєстром юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань.

Порядок та умови інформаційної взаємодії між державними електронними інформаційними ресурсами визначаються спільними рішеннями суб'єктів інформаційного обміну та/або договорами (угодами) про обмін інформацією.

У процесі інформаційної взаємодії суб'єкти інформаційного обміну можуть впроваджувати організаційно-технічні заходи, які забезпечують захист інформації.

11. На період реалізації експериментального проекту згідно з цим Порядком адміністрування та підтримка функціонування електронної системи забезпечується за рахунок не заборонених законодавством джерел фінансування.

12. Електронна система ведеться державною мовою та функціонує на безоплатній основі цілодобово, без вихідних, за винятком періодів технічного обслуговування. Інформація про проведення профілактичних та/або технічних робіт з підтримки електронної системи оприлюднюється на інформаційних ресурсах адміністратора за три календарних дні до дати проведення таких робіт, крім випадків, коли через терміновість проведення таких робіт своєчасне попередження неможливе, про що публікується відповідне сповіщення.

Проведення технічного обслуговування електронної системи, крім усунення технічних та/або методологічних помилок, які блокують роботу електронної системи, з 8-ої до 20-ої години у робочі дні забороняється.

13. Для забезпечення контролю за роботою електронної системи адміністратору надається право перегляду журналу всіх дій та/або подій, що відбуваються в електронній системі, зокрема фіксації дати і часу відправлення, отримання відомостей та будь-якої зміни даних, доступних в електронній системі, за допомогою кваліфікованої електронної позначки часу.

Програмними засобами електронної системи автоматично вносяться до журналу всі дії та/або події, що здійснюються в електронній системі, зокрема внесення дати і часу створення, завантаження, надсилання, отримання відомостей, іншої інформації з ідентифікацією користувача і будь-якої зміни та видалення даних, доступних в електронній системі, за допомогою кваліфікованої електронної позначки часу.

Журнал всіх дій та/або подій, що здійснюються в електронній системі, зберігається безстроково (крім випадків, коли законодавством встановлений інший строк зберігання даних). Інформація, що міститься в журналі, може бути отримана через електронну систему у формі електронного документа.

14. МОЗ забезпечує стратегічне планування розвитку електронної системи, а також моніторинг, аналіз та оцінку якості її впровадження в рамках експериментального проекту.
