

АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ

до проекту наказу «Про внесення зміни до Додатка 3 до Порядку проведення експертизи щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією»

I. Визначення проблеми

На виконання Закону України «Про здійснення державних закупівель», Закону України «Про лікарські засоби» розроблено Порядок проведення експертизи щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією, затверджений наказом Міністерства охорони здоров'я України від 03 листопада 2015 року № 721, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 листопада 2015 року за № 1453/27898 (надалі – Наказ).

Проектом наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про внесення зміни до Додатку 3 до Порядку проведення експертизи щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією» (далі – проект наказу МОЗ) пропонується усунути ряд неузгодженостей з документообігом країн походження реєстраційних документів при здійсненні прискореної реєстрації, а саме – розширити спектр документів, що можуть свідчити про позитивну оцінку лікарського засобу у країнах, де цей лікарський засіб зареєстровано, оскільки реєстраційні процедури не всіх країн передбачають видачу заявникові такого документа як звіт з оцінки лікарського засобу, зокрема заявники, за реєстраційними процедурами FDA (Federal Drug Administration) отримують клінічний огляд. Тому при зверненні до Міністерства охорони здоров'я заявники не можуть надати звіт з оцінки лікарського засобу, натомість мають інші документи про позитивну оцінку лікарського засобу органом реєстрації іншої країни, тому є необхідність уточнити в Наказі спектр документів, що можуть свідчити про позитивну оцінку досьє і перевірку препарату органом реєстрації іншої країни.

Ще однією з проблем, що має бути усунена проектом наказу МОЗ є надання звітів з оцінки лікарських засобів, прекваліфікованих ВООЗ, в даному випадку через перехід міжнародних установ на електронний документообіг, факт такої прекваліфікації не підтверджений документально звітом, але є підтвердженим онлайн на офіційній веб сторінці ВООЗ.

Основні групи (підгрупи), на які справляє вплив проект наказу МОЗ:

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Громадяни	+	
Держава	+	
Суб'єкти господарювання,	+	
у тому числі суб'єкти малого підприємництва*	+	

II. Цілі державного регулювання

Метою проекту наказу МОЗ є врегулювання та удосконалення порядку проведення експертизи щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1) Визначення альтернативних способів

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1	затвердження проекту наказу МОЗ
Альтернатива 2	прийняття окремих наказів МОЗ для реєстрації лікарських засобів що походять з відповідних груп країн
Альтернатива 3	залишення підзаконних актів без змін

2) Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Внесення змін до проекту наказу МОЗ надасть можливість здійснювати прискорену реєстрації лікарських засобів, передбачену Законом України «Про лікарські засоби» незважаючи на процедурні та документальні відмінності в країнах походження реєстраційного досьє	Відсутні
Альтернатива 2	Удосконалення та розробка детальної процедури з описом документів по певним групам країн	Відсутні
Альтернатива 3	Відсутні	Відсутність можливості здійснити реєстрацію лікарських засобів за спрощеною процедурою

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян:

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Удосконалення процедури спрощеної реєстрації, що прискорить доступ пацієнтів до лікарських засобів, які закупаються спеціалізованою організацією	Відсутні
Альтернатива 2	Удосконалення процедури спрощеної реєстрації, що прискорить доступ пацієнтів до лікарських засобів, які закупаються спеціалізованою організацією	Відсутні
Альтернатива 3	Відсутні	Відсутні

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання:

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	20	20	1027	X	1067
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	1,9%	1,9%	96,2%	X	100%

**Примітка: Наведена у цьому АРВ кількість суб'єктів господарювання одержана, з метою проведення умовних розрахунків, за даними відомостей Державного реєстру лікарських засобів України станом на 20.06.2017 щодо кількості зареєстрованих суб'єктами господарювання лікарських засобів.*

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Удосконалення процедури спрощеної реєстрації дозволить здійснювати реєстрацію лікарських засобів з країни, де перелік	Безпосередні витрати у грошовому та часовому виразі, пов'язані з адмініструванням процесу отримання реєстраційного посвідчення на лікарський засіб.

	реєстраційних документів відрізняється від того, який передбачений нормативними актами України	
Альтернатива 2	Удосконалення процедури спрощеної реєстрації дозволить здійснювати реєстрацію лікарських засобів з країни, де перелік реєстраційних документів відрізняється від того, який передбачений нормативними актами України	Безпосередні витрати у грошовому та часовому виразі, пов'язані з адмініструванням процесу отримання реєстраційного посвідчення на лікарський засіб.
Альтернатива 3	Відсутні	Відсутність можливості здійснити реєстрацію лікарських засобів за спрощеною процедурою

ВИТРАТИ

на одного суб'єкта господарювання великого і середнього підприємництва, які виникають внаслідок дії регуляторного акта

грн.

Порядковий номер	Витрати	За перший рік	За п'ять років
1.	Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу, тощо	витрати відсутні, оскільки проект не має наслідком понесення витрат по переліченим питанням	X
2.	Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у	не змінює розмірів податків,	X

	сплаті податків/зборів)	зборів та обов'язкових платежів	
3.	Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам	не встановлює додаткових форм звітності	X
4.	Витрати, пов'язані з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю) (перевірок, штрафних санкцій, виконання рішень/приписів, тощо)	витрати відсутні, оскільки проект не має наслідком проведення додаткових заходів контролю	X
5.	Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів, атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних/обов'язкових експертиз, сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування, тощо)	Дорівнює сплаті за реєстрацію за звичайною процедурою реєстрації, що становить у сумі, еквівалентній 100 євро за кожну лікарську форму (За Курсом НБУ 2794 грн. 73 коп.), 10 євро за кожну наступну дозу, 10 євро за кожну наступну упаковку лікарського засобу. Виключає сплату за експертизу	X

		реєстраційного досьє, оскільки експертиза досьє процедурою не передбачена.	
6.	Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо)	Передбачаються витрати, пов'язані із формуванням заяви разом з визначеними документами, диференційовані у залежності від загальної кількості аркушів. Орієнтовна мінімальна кількість аркушів -150. $150 * 0,2 \text{ грн.} = 30 \text{ грн.} +$ канцелярські та супутні витрати, разом 50 грн.	X
7.	Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень	не передбачені, процедура подачі заяви не потребує найму додаткового персоналу	X
8.	Інше (уточнити), гривень	-	-
9.	РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8)	2844 грн. 73 коп.	X
10.	Кількість суб'єктів господарювання великого та середнього	суб'єкти середнього підприємств	

	підприємства, на яких буде поширено регулювання, одиниць	а – 20 суб'єкти великого підприємств а - 20	
11.	Сумарні витрати суб'єктів господарювання великого та середнього підприємства, на виконання регулювання (вартість регулювання) (рядок 9 x рядок 10)	суб'єкти середнього підприємств а – 56 894,60* суб'єкти великого підприємств а - 56 894,60*	суб'єкти середнього підприємств – 5 689 460,00 * суб'єкти великого підприємств – 5 689 460,00*

* Примітка: Згідно офіційних даних Міністерства охорони здоров'я України щодо поданих заяв на реєстрацію http://www.moz.gov.ua/ua/portal/an_20160301_0.html в середньому 190 заяв про реєстрацію лікарських засобів подається щомісячно. Прогнозовано в середньому на рік кожен з суб'єктів подає 2 заяви, наведені у цьому розділі витрати суб'єктів господарювання за 5 років є умовними розрахункам, оскільки відсутні точні дані щодо кількості заявників, препарати яких відповідатимуть умовам спрощеної процедури і скільки з цих заявників є представниками великого та середнього бізнесу.

Розрахунок відповідних витрат на одного суб'єкта господарювання

Вид витрат	У перший рік	Періодичні (за рік)	Витрати за п'ять років
Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання чи підвищення кваліфікації персоналу тощо	витрати відсутні, оскільки проект не має наслідком понесення витрат по переліченим питанням	не вимагають ся	не передбачені

Вид витрат	Витрати на сплату податків та зборів (змінених або нововведених) (за рік)	Витрати за п'ять років

Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у сплаті податків/зборів)	не змінює розмірів податків, зборів та обов'язкових платежів	не передбачені
--	--	----------------

Вид витрат	Витрати на ведення обліку, підготовку та подання звітності (за рік)	Витрати на оплату штрафних санкцій (за рік)	Разом за рік	Витрати за п'ять років
Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням державним органам (витрати часу персоналу)	не встановлює додаткових форм звітності	не вимагає проведення додаткових заходів контролю	не передбачені	не передбачені

Вид витрат	Витрати на адміністрування заходів державного нагляду (контролю) (за рік)	Витрати на оплату штрафних санкцій та усунення виявлених порушень (за рік)	Разом за рік	Витрати за п'ять років
Витрати, пов'язані з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю) (перевірок, штрафних санкцій, виконання рішень/приписів тощо)	не вимагає проведення додаткових заходів контролю	не передбачені	не передбачені	не передбачені

Вид витрат	Витрати на проходження відповідних процедур (витрати часу, витрати на	Витрати безпосередньо на дозволи, ліцензії, сертифікати,	Разом за рік (стартовий)	Витрати за п'ять років

	експертизи, тощо)	страхові поліси (за рік - стартовий)		
Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів, атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних / обов'язкових експертиз, сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування тощо)	Орієнтовні часові витрати: на ознайомлення з процедурою подачі заяви – 1 година; на заповнення заяви про державну реєстрацію лікарського засобу, який підлягає закупівлі спеціалізованою організацією, на подання заяви та документів для реєстрації лікарського засобу – 2 години.	5 589 грн. 46 коп.	Часові витрати: на ознайомлення з процедурою подачі заяви – 2 години; на заповнення заяви про державну реєстрацію лікарського засобу, який підлягає закупівлі спеціалізованою організацією – 8 годин; на подання заяви та документів для реєстрації лікарського засобу – 4 години.	27 947 грн. 30 коп.

Вид витрат	За рік (стартовий)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо)	50 грн.	50* грн.	250* грн.

Вид витрат	Витрати на оплату праці	Витрати за п'ять років
------------	-------------------------	------------------------

	додатково найманого персоналу (за рік)	
Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу	не передбачені, процедура подачі заяви не потребує найму додаткового персоналу	не передбачені, процедура подачі заяви не потребує найму додаткового персоналу

Сумарні витрати за альтернативами	Сума витрат, гривень
Альтернатива 1	<p>За перший рік:</p> <p>суб'єкти середнього підприємництва – 56 894,60*</p> <p>суб'єкти великого підприємництва - 56 894,60*</p> <p>За п'ять років:</p> <p>суб'єкти середнього підприємництва – 5 689 460,00 *</p> <p>суб'єкти великого підприємництва –5 689 460,00*</p>
Альтернатива 2	<p>За перший рік:</p> <p>суб'єкти середнього підприємництва – 56 894,60*</p> <p>суб'єкти великого підприємництва - 56 894,60*</p> <p>За п'ять років:</p> <p>суб'єкти середнього підприємництва – 5 689 460,00 *</p> <p>суб'єкти великого підприємництва –5 689 460,00*</p>
Альтернатива 3	Витрати відсутні

* Примітка: Згідно офіційних даних Міністерства охорони здоров'я України щодо поданих заяв на реєстрацію http://www.moz.gov.ua/ua/portal/an_20160301_0.html в середньому 190 заяв про реєстрацію лікарських засобів подається щомісячно. Прогнозовано в середньому на рік кожен з суб'єктів подає 2 заяви, наведені у цьому розділі витрати суб'єктів господарювання за 5 років є умовними розрахункам, оскільки відсутні точні дані щодо кількості заявників, препарати яких відповідатимуть умовам спрощеної процедури і скільки з цих заявників є представниками великого та середнього бізнесу.

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

За результатами опрацювання альтернативних способів досягнення цілей

державного регулювання здійснено вибір оптимального альтернативного способу з урахуванням системи бальної оцінки ступеня досягнення визначених цілей.

Вартість балів визначається за чотирибальною системою оцінки ступеня досягнення визначених цілей, де:

4 - цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті повною мірою (проблема більше існувати не буде);

3 - цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті майже повною мірою (усі важливі аспекти проблеми існувати не будуть);

2 - цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті частково (проблема значно зменшиться, деякі важливі та критичні аспекти проблеми залишаються невирішеними);

1 - цілі прийняття регуляторного акта, які не можуть бути досягнуті (проблема продовжує існувати).

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотирибальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	Прийняття проекту наказу МОЗ дозволить врегулювати державну реєстрацію лікарського засобу, який підлягає закупівлі спеціалізованою організацією. Тому цілі прийняття регуляторного акта можуть бути досягнуті повною мірою
Альтернатива 2	3	Розробка окремих наказів дозволить врегулювати державну реєстрацію лікарського засобу, який підлягає закупівлі спеціалізованою організацією. Тому цілі можуть бути

		досягнуті повною мірою, однак зі значною затримкою у часі на розробку наказів індивідуальної дії для кожного умовного виду реєстраційної процедури та пакету документів іноземних країн
Альтернатива 3	0	Не сприятиме вирішенню проблеми, тому вибір даної альтернативи не є можливим.

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1	Внесення змін до існуючого нормативно-правового акту та усунення проблем, що виникають під час реєстрації лікарських засобів, які підлягають закупівлі спеціалізованою організацією	Відсутні	Запровадження Альтернативи 1 призведе до досягнення у найбільш оптимальний спосіб
Альтернатива 2	Прийняття нових нормативно-правових актів та усунення проблем, що виникають під час реєстрації лікарських засобів, які підлягають закупівлі спеціалізованою	Час прийняття нових нормативно-правових актів	Запровадження Альтернативи 2 Призведе до досягнення цілей із значною затримкою через необхідність повністю розробляти низку нормативно-

	організацією		правових актів відповідно до регуляторних відмінностей країн походження досьє
Альтернатива 3	Відсутні	Відсутність можливості здійснити реєстрацію лікарських засобів, які підлягають закупівлі спеціалізованою організацією у випадку, якщо за реєстраційними процедурами первинної реєстрації не передбачено видачу звіту з оцінки лікарського засобу	Запровадження Альтернативи 3 жодним чином не дозволить забезпечити досягнення встановлених цілей.

Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 1	4	X
Альтернатива 2	3	X
Альтернатива 3	1	X

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

Зазначена ціль досягається шляхом прийняття відповідних змін до Порядку.

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

ТЕСТ
малого підприємництва (М-Тест)

1. Консультації з представниками мікро- та малого підприємництва щодо оцінки впливу регулювання:

Консультації щодо визначення впливу запропонованого регулювання на суб'єктів малого підприємництва та визначення детального переліку процедур, виконання яких необхідно для здійснення регулювання, проводилися розробником.

2. Вимірювання впливу регулювання на суб'єктів малого підприємництва (мікро- та малі):

кількість суб'єктів малого підприємництва, на яких поширюється регулювання: 1027 (одиниць), у тому числі мікропідприємництва 0 (одиниць);

питома вага суб'єктів малого підприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема справляє вплив 96,2 % (відсотків).

3. Розрахунок витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання вимог регулювання

Порядковий номер	Найменування оцінки	У перший рік (стартовий рік впровадження регулювання)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Оцінка “прямих” витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання				
1.	Придбання необхідного обладнання (пристроїв, машин, механізмів)	витрати відсутні, оскільки проект не має наслідком понесення витрат по переліченим	витрати відсутні	витрати відсутні

		питанням		
2.	Процедури перевірки та/або постановки на відповідний облік у визначеному органі державної влади чи місцевого самоврядування	не передбачені	не передбачені	не передбачені
3.	Процедури експлуатації обладнання (експлуатаційні витрати - витратні матеріали)	не передбачені	не передбачені	не передбачені
4.	Процедури обслуговування обладнання (технічне обслуговування)	не передбачені	не передбачені	не передбачені
5.	Інші процедури (уточнити)	не передбачені	не передбачені	не передбачені
6.	Разом, гривень	0	0	0
7.	Кількість суб'єктів господарювання, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	1027		
8.	Сумарно, гривень	0	0	0

Оцінка вартості адміністративних процедур суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування

9.	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання	2,0 (на ознайомлення з процедурою подачі заяви – 2 год) (1450,00/ 22 =65,90	2	10***
----	---	---	---	-------

		грн/день. 65,90/8=8,23 грн./год.)		
10.	Процедури організації виконання вимог регулювання	12 (на заповнення заяви реєстрацію лікарських засобів – 8 години; на подання заяви та документів для реєстрації лікарського засобу – 4 години.)	12	60***
11.	Процедури офіційного звітування	не передбачені	не передбачені	не передбачені
12.	Процедури щодо забезпечення процесу перевірок	не передбачені	не передбачені	не передбачені
13.	Інші процедури (уточнити)	не передбачені	не передбачені	не передбачені
14.	Разом, гривень	115,22	115,22	576,10***
15.	Кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	1027	1027	1027***
16.	Сумарно, гривень	118 330,94	118 330,94	591 654,7* **

*** Примітка: Тут та нижче, наведені у цьому розділі витрати суб'єктів малого підприємництва за перший та 5 наступних років є умовними розрахунками, оскільки не можна спрогнозувати кількість суб'єктів, що скористаються Порядком і кількість лікарських засобів таких суб'єктів, що підпадуть під дію Порядку.

Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва

Розрахунок бюджетних витрат на адміністрування регулювання здійснюється окремо для кожного відповідного органу державної влади чи органу місцевого самоврядування, що залучений до процесу регулювання.

Державний орган, для якого здійснюється розрахунок вартості адміністрування регулювання:

Міністерство охорони здоров'я України
(назва державного органу)

Процедура регулювання суб'єктів малого підприємництва (розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання малого підприємництва - за потреби окремо для суб'єктів малого та мікропідприємств)	Планові витрати часу на процедуру	Вартість часу співробітника органу державної влади відповідної категорії (заробітна плата)	Оцінка кількості процедур за рік, що припадають на одного суб'єкта	Оцінка кількості суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання	Витрати на адміністрування регулювання (за рік), гривень
1. Облік суб'єкта господарювання, що перебуває у сфері регулювання	0,5 год.	12 (4300/22=195,5 грн/день. 195,5/8=24 грн./год.)	2	1027	24648,00
2. Поточний контроль за суб'єктом господарювання, що перебуває у сфері регулювання, у тому числі:	не передбачено	X	X	X	X
камеральні	не передбачено	X	X	X	X
виїзні	не передбачено	X	X	X	X
3. Підготовка, затвердження та	не	X	X	X	X

опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	передбачено				
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	не передбачено	X	X	X	X
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	не передбачено	X	X	X	X
6. Підготовка звітності за результатами регулювання	1 год.	24	2	1027	49296,00
7. Інші адміністративні процедури	не передбачені	не передбачені	не передбачені	не передбачені	не передбачені
Разом за рік	X	X	X	X	73 944,00
Сумарно за п'ять років	X	X	X	X	369720,00

Примітка: наведені у цьому розділі витрати за перший та 5 наступних років є умовними розрахунками, оскільки розмір щорічних витрат державного органу може коливатися у залежності від кількості поданих суб'єктами заяв та кількості цих суб'єктів.

Державне регулювання не передбачає утворення нового державного органу (або нового структурного підрозділу діючого органу).

4. Розрахунок сумарних витрат суб'єктів малого підприємництва, що виникають на виконання вимог регулювання

Порядковий номер	Показник	Перший рік регулювання (стартовий)	За п'ять років
1.	Оцінка "прямих" витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання	0	0
2.	Оцінка вартості адміністративних процедур для суб'єктів малого підприємництва щодо виконання	56 894,60	284 473,00

	регулювання та звітування		
3.	Сумарні витрати малого підприємства на виконання запланованого регулювання	56 894,60	284 473,00* **
4.	Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємства	73 944,00	369720,00
5.	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	130838,6	654193,00

5. Розроблення корегуючих (пом'якшувальних) заходів для малого підприємства щодо запропонованого регулювання не передбачено.

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Термін дії регуляторного акта обмежується до 31 березня 2019 року, оскільки обмежено термін дії закупівлі спеціалізованою організацією відповідно Законом України «Про внесення змін до деяких законів України щодо забезпечення своєчасного доступу пацієнтів до необхідних лікарських засобів та медичних виробів шляхом здійснення державних закупівель із залученням із залученням спеціалізованих організацій, які здійснюють закупівлі».

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Прогнозні значення показників результативності регуляторного акта: покращення доступності лікарських засобів та лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) для забезпечення лікувально-профілактичних закладів та пацієнтів України.

1. Розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів, пов'язаних із дією акта – додаткових витрат з державного бюджету не передбачається.

2. Кількість суб'єктів, на яких поширюється дія акта – 1067.

3. Розмір коштів і час, необхідний у зв'язку із виконанням вимог акта – 130838,6 грн.

4. Рівень поінформованості суб'єктів господарювання та (або) фізичних осіб із основними положеннями проекту регуляторного акта – високий, оскільки зазначений проект акта розміщений на офіційному веб-сайті Міністерства охорони здоров'я України.

Після прийняття регуляторного акта він буде опублікований у засобах масової інформації та розміщений на сайті Верховної Ради України.

Для визначення результативності регуляторного акта пропонується встановити такі статистичні показники:

- кількість поданих заяв для реєстрації лікарського засобу відповідно до

порядку експертизи щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією;

- кількість фактично внесених лікарських засобів до Реєстру лікарських засобів за даною процедурою.

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

Відстеження результативності регуляторного акту буде здійснюватися по показниках результативності цього регуляторного акта МОЗ України.

Базове відстеження здійснюється до набрання чинності цього проекту наказу МОЗ шляхом опрацювання зауважень та пропозицій, висловлених під час громадського обговорення та погодження.

**В.о. Міністра охорони
здоров'я України**

Уляна СУПРУН

« ____ » _____ 2018 р.