



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

04.12.2018

Київ

22.55

Про внесення змін до наказів Міністерства охорони здоров'я України від 17 січня 2017 року № 32, від 2 березня 2017 року № 200, від 2 березня 2017 року № 199

Відповідно до підпункту 3 пункту 6 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267, з метою запобігання корупційним ризикам та конфлікту інтересів,

НАКАЗУЮ:

1. Внести до Положення про Постійну робочу групу МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17 січня 2017 року № 32 «Про затвердження положення про Постійну робочу групу МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель», такі зміни:

1) абзац 22 пункту 17 розділу IV викласти в такій редакції: «Для надання фахової та експертної підтримки до складу Секретаріату можуть за згодою залучатись представники громадських організацій за умови взяття і виконання зобов'язань щодо порядку доступу, використання і захисту службової та іншої інформації з обмеженим доступом, підписання розписки про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань, що передує прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів за формулою, наведеною у додатку.»;

2) викласти додаток до Положення про Постійну робочу групу МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, в новій редакції, що додається.

2. Внести до Положення про групи технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 02 березня 2017 року № 199 «Про затвердження Положення про групи технічного супроводу

Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель», такі зміни:

1) пункт 2 розділу II викласти в такій редакції: «До складу Групи входять представники структурних підрозділів МОЗ України за відповідними напрямами та представники ДУ «Центр громадського здоров'я МОЗ України», представники ДП «Державний експертний центр МОЗ України», група експертів за напрямом та представники громадських (пацієнтських) організацій (за згодою з правом дорадчого голосу за умови підписання розписки про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань, що передує прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів за формулою, наведеною у додатку)»;

2) у пункті 5 розділу II слово «мають» замінити словом «можуть»;

3) викласти додаток до Положення про групи технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, в новій редакції, що додається.

3. Внести до Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 02 березня 2017 року № 200 «Про затвердження Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель», такі зміни:

1) пункт 6 викласти в такій редакції: «До складу Групи експертів входять провідні фахівці з відповідного професійного спрямування, що мають вищу медичну (фармацевтичну) освіту (за відповідною спеціальністю, яка відповідає напрямку роботи Групи експертів), стаж роботи за спеціальністю не менше 7 років, у т. ч. в практикуючій медицині не менше 5 років, кваліфікаційну категорію не нижче I та надали згоду на залучення в якості експерта групи експертів за профільним напрямом до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель за формулою, наведеною у додатку 1 та підписують розписку про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань, що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів наведеною у додатку 2. Бажана наявність наукового ступеня не нижче кандидата медичних наук та володіння англійською мовою.

Виключення зі складу Групи експертів приймається за рішенням ПРГ»;

2) доповнити Положення про Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель додатком 2, що додається.

Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

В. о. Міністра

У. Супрун

Додаток до Положення про
Постійну робочу групу МОЗ
України з питань профільного
супроводу державних закупівель

РОЗПИСКА

про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань,
що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або
потенційного конфлікту інтересів

П.І.Б.:		
Місце роботи:		
Контактний тел.:		
Електронна адреса:	Зобов'язуюся дотримуватись конфіденційності та не розголошувати інформацію, яку отримаю під час засідань та ознайомлення з документами, що опрацьовуються в межах повноважень Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель. (примітка 1)	
<p>Позначте у правій колонці інформацію щодо наведених нижче даних за останні три роки:</p> <ul style="list-style-type: none">- чи виконували Ви або Ваші близькі особи роботу та/або;- були залучені, надавали платні послуги та/або;- отримували вигоду або приймали таку вигоду чи приймали обіцянки/пропозиції такої вигоди для себе чи інших осіб від виробника, дистрибутора лікарських засобів, медичних виробів або інших компаній (благодійних, в тому числі громадських організацій, компаній що спеціалізуються на клінічних дослідженнях та інших операторів фармацевтичного ринку).		
<p>Вказані відомості зазначаються якщо вони впливають чи будь-яким чином можуть вплинути на прийняття Вами рішень як члена Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель.</p>		
		Так/Ні

<p>Якщо відповідь «Так», зазначте виробника лікарського засобу або медичного виробу.</p> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>	
<p>Чи змінилась інформація щодо реального та/або потенційного конфлікту інтересів, зазначена Вами в останній заявлі про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів, яку Ви подавали?</p> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>	<p>Tak/Hi</p>

Якщо відповідь на питання «Так», надайте пояснення вище (Вкажіть виробника лікарського засобу або медичного виробу та МНН)

Зазначаю, що ця розписка правдива і містить повну інформацію.

Погоджуся на розкриття зазначененої у цій розписці інформації іншим членам групи у публічному доступі на офіційному веб-сайті МОЗ.

Примітки: 1. Відповідно до пункту 1 Переліку відомостей, що містять службову інформацію, розпорядником яких є Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 6 травня 2014 року № 299 «Про організацію виконання Закону України «Про доступ до публічної інформації» у Міністерстві охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2014 року за № 557/25334, внутрішня службова кореспонденція, доповідні записи, рекомендації, якщо вони пов'язані з розробкою напряму діяльності МОЗ України або здійсненням контрольних, наглядових функцій МОЗ України та органами державної влади, діяльність яких спрямовується та координується через Міністра охорони здоров'я України, Міністерством охорони здоров'я

Автономної Республіки Крим, структурними підрозділами з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, підприємств, установ, організацій, що належать до сфери управління МОЗ України, процесом прийняття рішень і передують публічному обговоренню та/або прийняттю рішень, відносяться до відомостей, що містять службову інформацію.

2. У цій розписці зазначаються обставини, що можуть становити реальний та/або потенційний конфлікт інтересів. До конфлікту інтересів належать фінансові, професійні чи інші інтереси, що стосуються роботи групи, а також інтереси, які можуть вплинути на результати такої роботи. Реальний конфлікт інтересів - суперечність між приватним інтересом особи та її службовими чи представницькими повноваженнями, що впливає на об'єктивність або неупередженість прийняття рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень. Потенційний конфлікт інтересів - наявність у особи приватного інтересу у сфері, в якій вона виконує свої службові чи представницькі повноваження, що може вплинути на об'єктивність чи неупередженість прийняття нею рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень. Також зазначається про такі інтереси Ваших близьких осіб (осіб, які проживають з Вами спільно, пов'язані з Вами спільним побутом і мають взаємні права та обов'язки сімейного характеру, у тому числі особи, які проживають з Вами спільно, але не перебувають у шлюбі, а також – незалежно від зазначених умов - чоловіка, дружини, батька, матері, вітчима, мачухи, сина, дочки, пасинка, падчерики, рідного брата, рідної сестри, діда, баби, прадіда, прабаби, внука, внучки, правнука, правнучки, зятя, невістки, тестя, тещі, свекра, свекрухи, усиновлювача чи усиновленого, опікуна чи піклувальника, особи, яка перебуває під Вашою опікою або піклуванням) та у разі наявності інших осіб, з якими Ви маєте важливі спільні інтереси та які можуть бути сприйняті як втручання у Вашу діяльність як члена постійних робочих груп з затвердження номенклатури центральних закупівель (наприклад, роботодавець, співробітники тощо).

2. Відповідь «Так» на поставлені питання не має наслідком автоматичне усунення чи обмеження участі в роботі групи.

(П.І.Б.)

(підпис)

**Додаток 2 до Положення про
Групи експертів та фахівців, що
залучаються до роботи Постійної
робочої групи МОЗ України з
питань профільного супроводу
державних закупівель**

РОЗПИСКА

про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань,
що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або
потенційного конфлікту інтересів

П.І.Б.:		
Місце роботи:		
Контактний тел.:		
Електронна адреса:	Зобов'язуюся дотримуватись конфіденційності та не розголошувати інформацію, яку отримаю під час засідань та ознайомлення з документами, що опрацьовуються в межах повноважень групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель. (примітка 1)	
Позначте у правій колонці інформацію щодо наведених нижче даних за останні три роки:		
<p>- чи виконували Ви або Ваші близькі особи роботу та/або;</p> <p>- були залучені, надавали платні послуги та/або;</p> <p>- отримували вигоду або приймали таку вигоду чи приймали обіцянки/пропозиції такої вигоди для себе чи інших осіб від виробника, дистрибутора лікарських засобів/ медичних виробів або інших компаній (благодійних, в тому числі громадських організацій, компаній що спеціалізуються на клінічних дослідженнях та інших операторів фармацевтичного ринку).</p>		
Вказані відомості зазначаються якщо вони впливають чи будь-яким чином можуть вплинути на прийняття Вами рішень як членом групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель.		
		Так/Ні

<p>Якщо відповідь «Так», зазначте виробника лікарського засобу або медичного виробу.</p> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>	
<p>Чи змінилась інформація щодо реального та/або потенційного конфлікту інтересів, зазначена Вами в останній заяві про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів, яку Ви подавали?</p> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>	<p>Так/Ні</p>

Якщо відповідь на питання «Так», надайте пояснення вище (Вкажіть виробника лікарського засобу або медичного виробу та МНН)

Зазначаю, що ця розписка правдива і містить повну інформацію.

Погоджуся на розкриття зазначененої у цій розписці інформації іншим членам групи у публічному доступі на офіційному веб-сайті МОЗ.

Примітки: 1. Відповідно до пункту 1 Переліку відомостей, що містять службову інформацію, розпорядником яких є Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 6 травня 2014 року № 299 «Про організацію виконання Закону України «Про доступ до публічної інформації» у Міністерстві охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2014 року за № 557/25334, внутрішня службова кореспонденція, доповідні записи, рекомендації, якщо вони пов'язані з розробкою напряму діяльності МОЗ України або здійсненням контрольних, наглядових функцій МОЗ України та органами державної влади, діяльність яких спрямовується та координується через Міністра охорони здоров'я України, Міністерством охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурними підрозділами з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської

міських державних адміністрацій, підприємств, установ, організацій, що належать до сфери управління МОЗ України, процесом прийняття рішень і передують публічному обговоренню та/або прийняттю рішень, відносяться до відомостей, що містять службову інформацію.

2. У цій розписці зазначаються обставини, що можуть становити реальний та/або потенційний конфлікт інтересів. До конфлікту інтересів належать фінансові, професійні чи інші інтереси, що стосуються роботи групи, а також інтереси, які можуть вплинути на результати такої роботи. Реальний конфлікт інтересів - суперечність між приватним інтересом особи та її службовими чи представницькими повноваженнями, що впливає на об'єктивність або неупередженість прийняття рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень. Потенційний конфлікт інтересів - наявність у особи приватного інтересу у сфері, в якій вона виконує свої службові чи представницькі повноваження, що може вплинути на об'єктивність чи неупередженість прийняття нею рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень. Також зазначається про такі інтереси Ваших близьких осіб (осіб, які проживають з Вами спільно, пов'язані з Вами спільним побутом і мають взаємні права та обов'язки сімейного характеру, у тому числі особи, які проживають з Вами спільно, але не перебувають у шлюбі, а також – незалежно від зазначених умов - чоловіка, дружини, батька, матері, вітчима, мачухи, сина, дочки, пасинка, падчерики, рідного брата, рідної сестри, діда, баби, прадіда, прабаби, внука, внучки, правнука, правнучки, зятя, невістки, тестя, тещі, свекра, свекрухи, усиновлювача чи усиновленого, опікуна чи піклувальника, особи, яка перебуває під Вашою опікою або піклуванням) та у разі наявності інших осіб, з якими Ви маєте важливі спільні інтереси та які можуть бути сприйняті як втручання у Вашу діяльність як члена постійних робочих груп з затвердження номенклатури центральних закупівель (наприклад, роботодавець, співробітники тощо).

2. Відповідь «Так» на поставлені питання не має наслідком автоматичне усунення чи обмеження участі в роботі групи.

(П.І.Б.)

(підпис)

Додаток до Положення про групи
технічного супроводу Постійної
робочої групи МОЗ України з
питань профільного супроводу
державних закупівель

РОЗПИСКА

про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань,
що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або
потенційного конфлікту інтересів

П.І.Б.:	
Mісце роботи:	
Контактний тел.:	
Електронна адреса:	<p>Зобов'язуюся дотримуватись конфіденційності та не розголошувати інформацію, яку отримаю під час засідань та ознайомлення з документами, що опрацьовуються в межах повноважень групи технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель.</p> <p>(примітка 1)</p>
<p>Позначте у правій колонці інформацію щодо наведених нижче даних за останні три роки:</p> <p>- чи виконували Ви або Ваші близькі особи роботу та/або;</p> <p>- були залучені, надавали платні послуги та/або;</p> <p>- отримували вигоду або приймали таку вигоду чи приймали обіцянки/пропозиції такої вигоди для себе чи інших осіб від виробника, дистрибутора лікарських засобів, медичних виробів або інших компаній (благодійних, в тому числі громадських організацій, компаній що спеціалізуються на клінічних дослідженнях та інших операторів фармацевтичного ринку).</p> <p>Вказані відомості зазначаються якщо вони впливають чи будь-яким чином можуть вплинути на прийняття Вами рішень як членом групи технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель рішення.</p>	
	Так/Ні

<p>Якщо відповідь «Так», зазначте виробника лікарського засобу або медичного виробу.</p> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>	
<p>Чи змінилась інформація щодо реального та/або потенційного конфлікту інтересів, зазначена Вами в останній заяві про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів, яку Ви подавали?</p> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>	<p>Tak/Hi</p>

Якщо відповідь на питання «Так», надайте пояснення вище (Вкажіть виробника лікарського засобу або медичного виробу та МНН)

Зазначаю, що ця розписка правдива і містить повну інформацію.

Погоджуємось на розкриття зазначененої у цій розписці інформації іншим членам групи у публічному доступі на офіційному веб-сайті МОЗ.

Примітки: 1. Відповідно до пункту 1 Переліку відомостей, що містять службову інформацію, розпорядником яких є Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 6 травня 2014 року № 299 «Про організацію виконання Закону України «Про доступ до публічної інформації» у Міністерстві охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2014 року за № 557/25334, внутрішня службова кореспонденція, доповідні записи, рекомендації, якщо вони пов'язані з розробкою напряму діяльності МОЗ України або здійсненням контрольних, наглядових функцій МОЗ України та органами державної влади, діяльність яких спрямовується та координується через Міністра охорони здоров'я України, Міністерством охорони здоров'я

Автономної Республіки Крим, структурними підрозділами з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, підприємств, установ, організацій, що належать до сфери управління МОЗ України, процесом прийняття рішень і передують публічному обговоренню та/або прийняттю рішень, відносяться до відомостей, що містять службову інформацію.

2. У цій розписці зазначаються обставини, що можуть становити реальний та/або потенційний конфлікт інтересів. До конфлікту інтересів належать фінансові, професійні чи інші інтереси, що стосуються роботи групи, а також інтереси, які можуть вплинути на результати такої роботи. Реальний конфлікт інтересів - суперечність між приватним інтересом особи та її службовими чи представницькими повноваженнями, що впливає на об'єктивність або неупередженість прийняття рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень. Потенційний конфлікт інтересів - наявність у особи приватного інтересу у сфері, в якій вона виконує свої службові чи представницькі повноваження, що може вплинути на об'єктивність чи неупередженість прийняття нею рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень. Також зазначається про такі інтереси Ваших близьких осіб (осіб, які проживають з Вами спільно, пов'язані з Вами спільним побутом і мають взаємні права та обов'язки сімейного характеру, у тому числі особи, які проживають з Вами спільно, але не перебувають у шлюбі, а також – незалежно від зазначених умов - чоловіка, дружини, батька, матері, вітчима, мачухи, сина, дочки, пасинка, падчерики, рідного брата, рідної сестри, діда, баби, прадіда, прабаби, внука, внучки, правнука, правнучки, зятя, невістки, тестя, тещі, свекра, свекрухи, усиновлювача чи усиновленого, опікуна чи піклувальника, особи, яка перебуває під Вашою опікою або піклуванням) та у разі наявності інших осіб, з якими Ви маєте важливі спільні інтереси та які можуть бути сприйняті як втручання у Вашу діяльність як члена постійних робочих груп з затвердження номенклатури центральних закупівель (наприклад, роботодавець, співробітники тощо).

2. Відповідь «Так» на поставлені питання не має наслідком автоматичне усунення чи обмеження участі в роботі групи.

(П.І.Б.)

(підпис)



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
НАКАЗ

02.03.2017

Київ

№ 100

Про затвердження Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель

Відповідно до Законів України «Про публічні закупівлі», «Про лікарські засоби», підпункту 3 пункту 6 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267, та з метою забезпечення супроводу роботи постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель у якості осіб, що мають необхідні спеціальні знання,

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, що додається;
2. Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

В.о. Міністра

У. СУПРУН

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України
02.03.2017 № 800

ПОЛОЖЕННЯ
про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу
державних закупівель

1. Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель (далі – Група експертів) створюється з метою забезпечення супроводу роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель (далі – ПРГ) у якості осіб, що мають необхідні спеціальні знання та на підставі висновків яких ПРГ та Групи технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель (далі – Група) приймають свої рішення.

2. Група експертів у своїй діяльності керується законодавством України, наказами МОЗ України, а також цим Положенням.

3. Головними принципами у діяльності Групи експертів є створення умов для забезпечення:

- добросовісної конкуренції серед учасників процедур закупівель;
- максимальної економності та ефективності;
- відкритості та прозорості на всіх стадіях закупівель;
- недискримінації учасників;
- об'єктивної та неупередженої оцінки пропозицій конкурсних торгов;
- запобігання корупційним діям і зловживанням.

4. Основні завдання Групи експертів:

об'єктивне врахування потреб населення України у лікарських засобах, виробах медичного призначення, медичної техніки та інших товарів, робіт і послуг;

за дорученням керівництва МОЗ України, керівництва ПРГ та/ чи Групи надавати виважені, обґрутовані роз'яснення, рекомендації, висновки щодо профільних питань, що містяться у листах, зверненнях, запитах, заявах, які під час роботи отримують ПРГ/Групи, а також щодо питань, які ставлять перед ними ПРГ/Групи і вирішення яких потребує наявності спеціальних знань у відповідній галузі, зокрема, щодо предмета закупівлі;

за запрошенням ПРГ/Групи безпосередньо брати участь у засіданнях ПРГ/Групи, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, висновки із занесенням їх до протоколу засідання ПРГ/Групи.

5. Група експертів під час виконання покладених на них завдань взаємодіє з ПРГ, Групами та зі структурними підрозділами МОЗ України.

6. До складу Групи експертів входять провідні фахівці з відповідного професійного спрямування, що мають вищу медичну (фармацевтичну) освіту (за відповідною спеціальністю, яка відповідає напрямку роботи Групи експертів), стаж роботи за спеціальністю не менше 7 років, у т.ч. в практикуючій медицині не менше 5 років, кваліфікаційну категорію не нижче І та надали згоду на залучення в якості експерта групи експертів за профільним напрямком до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель за формою, наведеною у додатку. Бажана наявність наукового ступеня не нижче кандидата медичних наук та володіння англійською мовою.

Обов'язковою передумовою включення до складу Групи експертів є надання фахівцями згоди на залучення їх в якості членів групи експертів за профільним напрямком до роботи ПРГ з питань профільного супроводу державних закупівель, форма якої затверджена цим наказом.

7. До складу Групи експертів входять голова та члени Групи експертів (не менше трьох осіб).

Голова Групи експертів обирається на першому засіданні Групи експертів шляхом голосування більшістю голосів. У разі відсутності голови Групи експертів він може делегувати свої повноваження іншій особі, що є членом Групи експертів.

8. Голова Групи експертів:

організовує роботу Групи експертів;

забезпечує скликання і проведення засідань Групи експертів;

визначає дату, час і місце проведення засідання Групи експертів;

оголошує порядок денний засідання Групи експертів;

підписує рішення, висновки, листи тощо відповідно до компетенції Групи експертів;

контролює додержання встановлених строків під час підготовки та прийняття рішень та доповідає на відповідних засіданнях ПРГ/Групи про рішення та висновки Групи експертів.

9. Члени Групи експертів мають право:

вивчати матеріали, отримані для роботи Групи експертів;

брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування;

висловлювати окрему думку з оформленням її у письмовому вигляді.

10. Члени Групи експертів зобов'язані:
 забезпечити подання на засідання Групи експертів інформації
 (матеріалів) відповідно до фахової спеціалізації та належної компетенції;
 брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування.

11. Формою роботи Групи експертів є засідання. Засідання Групи експертів веде голова Групи експертів або особа, що його заміщує.

Рішення Групи експертів вважається прийнятым, якщо за нього проголосувала більш як половина від присутніх на засіданні членів Групи експертів. У разі рівного розподілу голосів вирішальним є голос голови Групи експертів або особи, що його заміщує.

Рішення Групи експертів оформляються протоколами/ висновками, які підписує голова та всі присутні на засіданні члени Групи експертів. Роз'яснення, рекомендації, які в подальшому передаються ПРІ/ Групі, є невід'ємними частинами рішення і підписуються головою Групи експертів.

12. Висновок, як результат роботи Групи експертів, що містить в собі докладний опис проведених досліджень та зроблені за їх результатами висновки, обґрутовані (враховуючи всі рівні доказовості) відповіді на запитання, поставлені перед ними, є окремою формою рішення Групи експертів, підписується усіма членами Групи експертів. У разі наявності серед членів Групи експертів окремої думки, вона є невід'ємною частиною висновку і додається до нього у формі висновку одного експерта.

Висновок повинен ґрунтуватися на відомостях, які експерти сприймали безпосередньо або вони стали їм відомі під час дослідження (доказова база). Висновок не може виходити за межі спеціальних знань експертів.

Висновок не може ґрунтуватися на припущеннях.

Експерти дають висновок від свого імені і несуть за нього персональну/солідарну (у разі висновку декількох експертів) відповідальність.

У висновку обов'язково має бути зазначено:

коли, де, ким (у якому складі) проводиться дослідження;

перелік питань, що поставлені перед експертами;

докладний опис проведених досліджень, у тому числі повний опис доказової бази, що застосувалася у дослідженні, її експертна оцінка;

обґрутовані відповіді на всі поставлені перед експертом питання.

13. Рішення Групи експертів за рішенням її голови може бути прийняте без проведення засідання шляхом письмового погодження протоколу/висновку з членами Групи експертів. У цьому разі рішення вважається прийнятым, якщо у погодженні взяли участь не менш як 2/3 членів Групи експертів та "за" його прийняття (погодження) висловилась більшість з опитуваних членів Групи експертів.

14. Члени Групи експертів, які не брали участь у засіданні з об'єктивних причин, але після ознайомлення з прийнятым рішенням підтримують його, також можуть ставити свій підпис під рішенням.

15. У разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів у членів Групи експертів, вони зобов'язані письмово повідомити про це Голову Групи експертів. У разі ненадання зазначененої інформації відповідні особи несуть відповідальність згідно з нормами діючого законодавства.

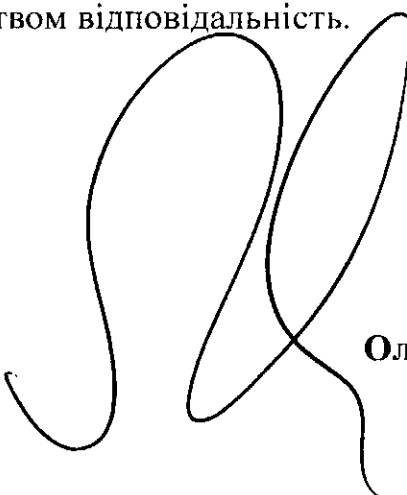
16. Про конфлікт інтересів членів Групи експертів, голови або інших учасників засідання може заявити будь-який учасник засідання. Заява про конфлікт інтересів члена Групи експертів, голови або інших учасників засідання заноситься до протоколу засідання Групи експертів. Такі особи не беруть участі у голосуванні з питань, щодо яких у них існує конфлікт інтересів. У разі прийняття рішення без проведення засідання, особа, у якої наявний конфлікт інтересів, повідомляє про це під час погодження протоколу Групи експертів, про що зазначає у протоколі Групи експертів. Якщо Група експертів не може прийти до рішення із зазначеного питання, воно передається на розгляд ПРГ⁷ Групи, які залучили Групу експертів до своєї роботи.

17. У разі неподання інформації щодо існування конфлікту інтересів, якщо про нього стає відомо після прийняття рішення Групою експертів, – таке рішення підлягає перегляду.

18. Голова Групи експертів та її члени в межах повноважень несуть встановлену законодавством відповідальність.

Заступник Міністра

Олександр ЛІНЧЕВСЬКИЙ



Додаток

до Положення про Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель

ЗГОДА

на залучення в якості експерта Групи експертів за профільним напрямком до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель

Я,

(прізвище, ім'я, по батькові)

(народився „ ” 19 року, ідентифікаційний код №), маючи вищу медичну освіту за спеціальністю, спеціалізація , та стаж роботи за основним фахом років та кваліфікаційну категорію , маючи основне місце роботи на посаді ,

шляхом підписання цього тексту, надаю згоду на залучення мене в якості експерта експертної групи експертів за (профільним) напрямком, що долучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель (далі – Група),

з метою забезпечення вирішення в процесі організації, підготовки та проведення державних закупівель ліків та виробів медичного призначення будь-яких питань, що потребують спеціальних знань за зазначеним вище профільним напрямком.

В якості експерта зобов'язуюся:

- на запит Групи (усний чи письмовий) проводити дослідження, перевірки, оцінку предмета запиту та готовувати обґрунтовані висновки (самостійно або колегіально) для прийняття Групою рішень щодо такого предмета. Висновки, залежно від запиту, готовувати особисто або колегіально з іншими членами експертної групи за (профільним) напрямком, приймаючи рішення більшістю голосів, а у разі незгоди з колегіальним рішенням, надавати свої обґрунтовані запереченні;

- за запрошенням Групи безпосередньо брати участь у її засіданні, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, висновки із занесенням їх до протоколу засідання та проставлянням підпису у протоколі;

2

- усвідомлюючи велику суспільну потребу у забезпеченні населення України безпечними, необхідними ліками та виробами медичного призначення, у разі виникнення обставин, що заважатимуть мені у виконанні своїх зобов'язань як експерта, невідкладно повідомити про це у письмовому вигляді Групу;

- у разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів та неможливості через це брати участь у роботі Групи, письмово повідомити про це Групу. При цьому усвідомлюю свою відповідальність у разі ненадання зазначеної інформації згідно з нормами діючого законодавства.

При здійснені взятих на себе зобов'язань повністю усвідомлюю та беру на себе відповідальність за свою діяльність, при цьому зазначаю, що всі мої коментарі, пояснення, висновки будуть стосуватися лише визначеного Групою предмета запита.

З положенням про Постійну робочу групу МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженим наказом МОЗ України від _____ 2017 року № _____ ознайомився.

„____” _____ р., _____ (_____)

Особу та підпис _____ перевірено _____

Секретар Постійної робочої групи
МОЗ України із супроводу державних
закупівель _____ (_____)



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

15.03.2019

Київ

№ 591

Про внесення змін до наказу
Міністерства охорони здоров'я
України від 2 березня 2017 р. № 200
та визнання таким, що втратив
чинність, наказу Міністерства
охорони здоров'я України від 2
березня 2017 р. № 199

Відповідно до Законів України «Про публічні закупівлі», «Про лікарські засоби», підпункту 3 пункту 6 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 р. № 267, та з метою забезпечення супроводу роботи постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель

НАКАЗУЮ:

1. Внести зміни до наказу від 2 березня 2017 р. № 200 «Про затвердження Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель» доповнивши його новими пунктами 2-3 такого змісту:

«2. Затвердити Порядок підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році, що додається;

3. Затвердити Порядок підготовки, погодження та затвердження інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, що додається;».

У зв'язку з чим пункт 2 вважати пунктом 4.

2. Внести зміни до Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 200, виклавши його у новій редакції, що додається;

3. Визнати таким, що втратив чинність, наказ Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 199 «Про затвердження Положення про групи технічного супроводу Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель».

4. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра з питань європейської інтеграції Стефанишину О.А.

В.о. Міністра

У. СУПРУН

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
02.03.2017 № 200

(у редакції наказу Міністерства
охорони здоров'я України
від 16.03.2016 № 591)

ПОЛОЖЕННЯ

про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

1. Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів) є консультативно-дорадчим органом, який утворюється з метою забезпечення супроводу роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ) та з метою організації роботи з супроводу закупівель з осіб, що мають необхідні спеціальні знання, та на підставі висновків якого ПРГ або МОЗ України, після погодження з ДП «Медичні закупівлі України», приймають свої рішення.

2. Група експертів у своїй діяльності керується Конституцією України, законами України, актами Президента України та Кабінету Міністрів України, наказами МОЗ України та іншими нормативно-правовими актами, а також цим Положенням.

3. Головними принципами у діяльності Групи експертів є створення умов для забезпечення:

- 1) добросовісної конкуренції серед учасників процедур закупівель;
- 2) максимальної економії та ефективності;
- 3) відкритості та прозорості на всіх стадіях закупівель;
- 4) недискримінації учасників;
- 5) об'єктивної та неупередженої оцінки пропозицій конкурсних торгов;
- 6) запобігання корупційним діям і зловживанням.

4. Основні завдання Групи експертів:

1) об'єктивне врахування потреб населення України у лікарських засобах та медичних виробах;

за дорученням керівництва МОЗ України, керівництва ПРГ надавати виважені, обґрутовані роз'яснення, рекомендації, висновки щодо профільних питань, що містяться у листах, зверненнях, запитах, заявах, які під час роботи отримуються МОЗ України та/або ПРГ, а також щодо питань, які ставлять перед ними ПРГ, і вирішення яких потребує наявності спеціальних знань у відповідній галузі, зокрема, щодо предмета закупівлі;

за запрошенням ПРГ безпосередньо брати участь у засіданнях ПРГ, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, висновки із занесенням їх до протоколу засідання ПРГ.

5. Група експертів під час виконання покладених на неї завдань взаємодіє з ПРГ, структурними підрозділами МОЗ України та ДП «Медичні закупівлі України».

6. Кількісний склад Групи експертів становить не більше 9 осіб.

До складу Групи експертів входять:

не більше чотирьох експертів відповідного професійного спрямування, які відповідають вимогам, що наведені у додатку 1 (з правом голосу);

дві особи ДП «Медичні закупівлі України» (один співробітник з правом голосу та один представник з правом дорадчого голосу);

один співробітник МОЗ України (з правом голосу);

не більше двох представників інститутів громадянського суспільства (далі – ІГС), які відповідають вимогам, що наведені у додатку 1 (з правом дорадчого голосу).

Обов'язковою передумовою включення до складу Групи експертів є надання згоди на залучення в якості члена Групи експертів за формулою, що наведена у додатку 2, та підписання розписки про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань, що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів за формулою, що наведена у додатку 3.

Оголошення про формування Групи експертів розміщується на офіційному веб-сайті МОЗ України із зазначенням строку та вимог до членів Групи експертів, що наведені у додатку 1. Експерти та представники ІГС можуть надсилати заяви ПРГ про включення до складу Групи експертів протягом всього часу роботи Групи експертів, їх заяви підлягають розгляду у випадку необхідності заміни чи розширення складу Групи експертів.

Склад Групи експертів в частині експертів, у тому числі міжнародних, та представників ІГС погоджується ПРГ шляхом голосування. Решту членів Групи експертів за пропозицією ДП «Медичні закупівлі України» визначає МОЗ України. Склад Групи експертів затверджується наказом МОЗ України.

Члени Групи експертів з числа експертів та представників ІГС можуть написати заяву про вихід зі складу Групи експертів. Така заява розглядається на засіданні ПРГ разом із заявою про погодження включення нового члену Групи експертів (у разі необхідності включення).

7. Голова Групи експертів обирається на першому засіданні Групи експертів зі складу членів Групи експертів шляхом голосування більшістю голосів. У разі відсутності голови Групи експертів він може делегувати свої повноваження іншій особі, що є членом Групи експертів.

8. Голова Групи експертів зобов'язаний:

- 1) організовувати роботу Групи експертів;
- 2) забезпечувати скликання і проведення засідань Групи експертів;
- 3) визначати дату, час і місце проведення засідань Групи експертів;

- 4) формувати та оголошувати порядок денний засідань Групи експертів;
 - 5) підписувати рішення, висновки, листи тощо відповідно до компетенції Групи експертів;
 - 6) контролювати додержання встановлених строків під час підготовки та прийняття рішень та доповідати на відповідних засіданнях ПРГ про рішення та висновки Групи експертів.
9. Голова Групи експертів має право:
- 1) відмовитись від прийняття рішення за умови наявності реального чи потенційного конфлікту інтересів;
 - 2) висловлювати окрему думку.
10. Члени Групи експертів зобов'язані:
- 1) забезпечити подання на засідання Групи експертів інформації (матеріалів) відповідно до фахової спеціалізації та компетенції;
 - 2) брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування.
11. Члени Групи експертів мають право:
- 1) вивчати матеріали, отримані для роботи Групи експертів;
 - 2) брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування;
 - 3) відмовитись від прийняття рішення за умови наявності реального чи потенційного конфлікту інтересів;
 - 4) висловлювати окрему думку;
 - 5) ініціювати засідання Групи експертів.
12. Завдання Групи експертів:
- 1) розробка пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), а також розробка пропозицій про внесення змін до Номенклатури на відповідний бюджетний рік;
 - 2) розробка та передача на погодження ДП «Медичні закупівлі України» пропозицій до інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (надалі – Інформація) та пропозицій по внесенню змін до неї;
 - 3) розробка та передача на погодження ДП «Медичні закупівлі України» пропозицій по дефіциту та/або профіциту бюджетних коштів за закупівлями відповідного бюджетного року для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру;
 - 4) надання МОЗ України необхідних медико-технічних уточнень до позицій, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, та які не потребують змін до Номенклатури та Інформації.
 - 5) розгляд інших питань, що виникають в процесі проведення закупівель, у тому числі, які здійснюються із залученням спеціалізованих організацій, у тому числі за дорученням ПРГ.

13. Формою роботи Групи експертів є засідання, що з метою оперативного прийняття рішень з питань, віднесених до компетенції Групи експертів, можуть проводитись, зокрема, без скликання членів Групи експертів шляхом листування за допомогою засобів електронного зв'язку.

Засідання Групи експертів веде голова Групи експертів або особа, що його заміщує.

Рішення Групи експертів вважається прийнятым, якщо за нього проголосувала більш як половина від присутніх на засіданні членів Групи експертів з правом голосу. У разі рівного розподілу голосів вирішальним є голос голови Групи експертів або особи, що його замішує.

Рішення Групи експертів оформляються протоколами, які підписує голова Групи експертів та всі присутні на засіданні члени Групи експертів шляхом проставлення оригінального підпису та/або шляхом використання електронного цифрового підпису.

Рішення повинне ґрунтуватися на відомостях, якими експерти володіють безпосередньо або вони стали їм відомі під час дослідження (доказова база).

14. Члени Групи експертів, які не брали участь у засіданні з об'єктивних причин, але після ознайомлення з прийнятым рішенням підтримують його, також можуть ставити свій підпис під рішенням.

15. У разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів у членів Групи експертів, вони зобов'язані письмово повідомити про це голову Групи експертів. У разі ненадання зазначененої інформації відповідні особи несуть відповідальність згідно з нормами діючого законодавства та підлягають виключенню з Групи експертів за рішенням ПРГ.

16. Про конфлікт інтересів членів Групи експертів, голови Групи експертів або інших учасників засідання може заявити будь-який учасник засідання. Заява про конфлікт інтересів члена Групи експертів, голови Групи експертів або інших учасників засідання заноситься до протоколу засідання Групи експертів. Такі особи не беруть участі у голосуванні з питань, щодо яких у них існує конфлікт інтересів. У разі прийняття рішення без проведення засідання, особа, у якої наявний конфлікт інтересів, повідомляє про це під час погодження протоколу Групи експертів, про що зазначає у протоколі Групи експертів. Якщо Група експертів не може дійти рішення із зазначеного питання, воно передається на розгляд ПРГ.

17. У разі неподання інформації щодо існування конфлікту інтересів, якщо про нього стає відомо після прийняття рішення Групою експертів, - таке рішення підлягає перегляду.

18. Голова Групи експертів та її члени в межах повноважень несуть встановлену законодавством відповідальність.

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток 1
до Положення про групи експертів та
фахівців, що залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ
України з питань профільного
супроводу закупівель

1. Вимоги, що застосовуються Постійною робочою групою МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ) при формуванні Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів):

повна вища освіта (спеціаліст, магістр) за напрямом підготовки «Фармація» або «Медицина» та наявність спеціальності, що відповідає напрямку роботи Групи експертів, та мають стаж роботи за фахом не менше 3 років або повна вища освіта (спеціаліст, магістр), стаж роботи за фахом, що відповідає напрямку роботи Групи експертів не менше 3 років та виконання посадових обов'язках безпосередньо пов'язаних з напрямом роботи Групи експертів (зазначається в резюме);

досвід здійснення оцінки порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності лікарських засобів та медичних виробів. Може бути підтверджено, зокрема, попереднім досвідом участі в закупівлях лікарських засобів, медичних виробів та/або проходженням відповідного навчання (зазначається в резюме);

володіння англійською мовою на рівні, достатньому для опрацювання матеріалів, що необхідні для прийняття рішень за напрямом роботи Групи експертів, буде перевагою (зазначається в резюме);

надання резюме;

надання згоди на обробку персональних даних, тощо.

2. Вимоги, що застосовуються ПРГ при формуванні Групи експертів до представників інститутів громадянського суспільства¹ (далі – ІГС):

подання до МОЗ України заяви у довільній формі, підписаної уповноваженою особою керівного органу ІГС, до якої додаються:

рішення, прийняте у порядку, встановленому статутними документами ІГС, про делегування для участі в відповідній Групі експертів;

резюме;

витяг із статуту (положення) ІГС щодо цілей і завдань його діяльності, засвідчені в установленому порядку;

інформація про результати діяльності ІГС, що включає в себе: річний звіт та/або відомості про проведенні заходи та/або реалізовані проекти та/або виконані програми та/або друковані видання;

джерела та розмір отриманого фінансування за останні три роки за підписом керівника організації;

згода на обробку персональних даних, тощо

¹ Примітки

1. Під представниками інститутів громадянського суспільства (ІГС) розуміються представники громадських об'єднань, релігійних, благодійних організацій, професійних спілок та їх об'єднань, які зареєстровані в установленому порядку і провадять діяльність на території України у сфері, що пов'язана з напрямком роботи Групи експертів, та в статуті (положенні) яких визначені відповідні цілі і завдання діяльності.

2. До складу Групи експертів та фахівців не можуть бути обрані представники ІГС, які є народними депутатами України, депутатами Верховної Ради Автономної Республіки Крим та місцевих рад, посадовими особами органів державної влади, органів влади Автономної Республіки Крим, та місцевого самоврядування.

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**



Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток 2

до Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

ЗГОДА

на залучення в якості члена групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

Я, _____
(прізвище, ім'я, по батькові)

(народився " ____ " 19 ____ року, паспорт серії № _____, виданий від _____._____._____. року, ідентифікаційний код № _____), шляхом підписання цього тексту, надаю згоду на залучення мене в якості експерта групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів), за напрямком (профільним) _____,

з метою забезпечення вирішення в процесі організації, підготовки та проведення закупівель лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, будь-яких питань, що потребують спеціальних знань за зазначенім вище профільним напрямком.

В якості експерта зобов'язуюся:

- на запит Групи експертів (усний чи письмовий) проводити дослідження, перевірки, оцінку предмета запиту та готовати обґрутовані висновки (самостійно або колегіально) для надання Групою експертів пропозицій щодо такого предмета. Висновки, залежно від запиту, готовати особисто або колегіально з іншими членами Групи експертів за напрямком (профільним) _____, приймаючи рішення більшістю голосів, а у разі незгоди з колегіальним рішенням, надавати свої обґрутовані заперечення;

- за запрошенням Групи експертів безпосередньо брати участь у засіданнях Групи експертів, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, висновки із занесенням їх до протоколу засідання та проставлянням підпису у протоколі;

- усвідомлюючи велику суспільну потребу у забезпеченні населення України безпечними, необхідними ліками та виробами медичного призначення, у разі виникнення обставин, що заважатимуть мені у виконанні своїх

зобов'язань як експерта, невідкладно повідомити про це у письмовому вигляді Групу експертів;

- у разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів та неможливості через це брати участь у роботі Групи експертів, письмово повідомити про це голову Групи експертів. При цьому усвідомлюю свою відповідальність у разі ненадання зазначеної інформації згідно з нормами діючого законодавства.

При здійсненні взятих на себе зобов'язань повністю усвідомлюю та беру на себе відповідальність за свою діяльність, при цьому зазначаю, що всі мої коментарі, пояснення, висновки будуть стосуватися лише визначеного Групою експертів предмета запиту.

З Положенням про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженим наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 200 (із змінами), ознайомився.

" " _____ p. _____ (підпис) _____ (прізвище, ініціали)

Особу та підпис _____ перевірено.
(прізвище, ініціали)

Голова Групи експертів _____ (підпис) _____ (прізвище, ініціали)

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**

✓ 

Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток 3
до Положення про групи експертів та
фахівців, що залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ
України з питань профільного
супроводу закупівель

РОЗПИСКА
**про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань,
що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або
потенційного конфлікту інтересів**

<p>П.І.Б.: Місце роботи: Контактний тел.: Електронна адреса:</p>	<p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>Зобов'язуюся дотримуватись конфіденційності та не розголошувати інформацію, яку отримаю під час засідань та ознайомлення з документами, що опрацьовуються в межах повноважень групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель¹.</p>
Позначте у правій колонці інформацію щодо наведених нижче даних за останні три роки:	
<p>чи виконували Ви або Ваші близькі особи роботу та/або</p> <p>були залучені, надавали платні послуги та/або</p> <p>отримували вигоду або приймали таку вигоду чи приймали обіцянки/пропозиції такої вигоди для себе чи інших осіб від виробника, дистриб'ютора лікарських засобів медичних виробів або інших компаній (благодійних, в тому числі громадських організацій, компаній що спеціалізуються на клінічних дослідженнях та інших операторів фармацевтичного ринку).</p> <p style="text-align: right;">Так/Ні</p>	
<p>Вказані відомості зазначаються якщо вони впливають чи будь-яким чином можуть вплинути на прийняття Вами рішень як членом групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель.</p> <p>Якщо відповідь «Так», зазначте виробника лікарського засобу або медичного виробу:</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p>	

Чи змінилась інформація щодо реального та/або потенційного конфлікту інтересів, зазначена Вами в останній заяві про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів, яку Ви подавали?

Так/Ні

Якщо відповідь на питання – «Так», надайте пояснення вище (вкажіть виробника лікарського засобу або медичного виробу та МНН)

Зазначаю, що ця розписка правдива і містить повну інформацію.

Погоджується на розкриття зазначененої у цій розписці інформації іншим членам групи у публічному доступі на офіційному веб-сайті МОЗ України.

¹ Примітки

1. Відповідно до пункту 1 Переліку відомостей, що містять службову інформацію, розпорядником яких є Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 6 травня 2014 р. № 299 «Про організацію виконання Закону України «Про доступ до публічної інформації» у Міністерстві охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2014 року за № 557/25334, внутрішня службова кореспонденція, доповідні записи, рекомендації, якщо вони пов'язані з розробкою напряму діяльності МОЗ України або здійсненням контрольних, наглядових функцій МОЗ України та органами державної влади, діяльність яких спрямовується та координується через Міністра охорони здоров'я України, Міністерством охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурними підрозділами з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, підприємств, установ, організацій, що належать до сфери управління МОЗ України, процесом прийняття рішень і передують публічному обговоренню та/або прийняттю рішень, відносяться до відомостей, що містять службову інформацію.

2. У цій розписці зазначаються обставини, що можуть становити реальний та/або потенційний конфлікт інтересів. До конфлікту інтересів належать фінансові, професійні чи інші інтереси, що стосуються роботи групи, а також інтереси, які можуть вплинути на результати такої роботи. Реальний конфлікт інтересів – суперечність між приватним інтересом особи та її службовими чи представницькими повноваженнями, що впливає на об'єктивність або неупередженість прийняття рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень.

Потенційний конфлікт інтересів – наявність у особи приватного інтересу у сфері, в якій вона виконує свої службові чи представницькі повноваження, що може вплинути на об'єктивність чи неупередженість прийняття нею рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень.

Також зазначається про такі інтереси Ваших близьких осіб (осіб, які проживають з Вами спільно, пов'язані з Вами спільним побутом і мають взаємні права та обов'язки сімейного характеру, у тому числі особи, які проживають з Вами спільно, але не перебувають у шлюбі, а також – незалежно від зазначених умов - чоловіка, дружини, батька, матері, вітчима, мачухи, сина, дочки, пасинка, падчерики, рідного брата, рідної сестри, діда, баби, прадіда, прараби, внука, внучки, правнука, правнучки, зятя, невістки, тестя, тещі, свекра, свекрухи, усиновлювача чи усиновленого, опікуна чи піклувальника, особи, яка перебуває під Вашою опікою або піклуванням) та у разі наявності інших осіб, з якими Ви маєте важливі спільні інтереси та які можуть бути сприйняті як втручання у Вашу діяльність як члена постійних робочих груп з затвердження номенклатури центральних закупівель (наприклад, роботодавець, співробітники тощо).

3. Відповідь «Так» на поставлені питання не має наслідком усунення чи обмеження участі в роботі групи.

" " р.

(підпис)

(
прізвище, ініціали)

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**

✓ 

Ольга СТЕФАНИШИНА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
від 15.03.2016 № 591

ПОРЯДОК

**підготовки, погодження та затвердження інформації про необхідні технічні,
якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

1. Інформація про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (далі – Інформація) включає в себе міжнародну непатентовану назву (або фармакотерапевтичну групу), форму випуску, дозування лікарських засобів, назву медичних виробів, їх одиниць виміру та іншу інформацію, що характеризує предмет закупівлі.

2. Інформація готується групою експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів), з метою визначення критеріїв предмета закупівлі у відповідності до потреб населення в лікарських засобах, медичних виробах, інших товарах і послугах, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

3. Інформація готується з урахуванням вимог нормативно-правових актів з питань публічних закупівель, Закону про Державний бюджет України на відповідний рік, затверджених у встановленому порядку паспортів бюджетних програм та порядків використання коштів державного бюджету, інших чинних нормативно-правових актів, Номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), залишків лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг та зведених заявок структурних підрозділів з питання охорони здоров'я обласних, Київської міської державних адміністрацій, закладів охорони здоров'я, що належать до сфери управління МОЗ України.

4. Зміст Інформації для закупівлі лікарських засобів повинен містити:

- 1) необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі;
- 2) опис предмета закупівлі, за формою, наведеною в додатку 1;
- 3) технічну специфікацію (у разі потреби – опис предмета закупівлі), що містить:

детальний опис лікарських засобів, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов'язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним, специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку встановлення вимоги до предмета закупівлі, що призводить до зменшення кількості потенційних постачальників, в протоколі зазначається додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

5. Зміст Інформації для закупівлі медичних виробів повинен містити:

- 1) Інформацію;
- 2) опис предмета закупівлі, за формою, наведеною в додатку 1;
- 3) технічну специфікацію, що містить:

детальний опис медичних виробів, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов'язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним, специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку встановлення вимоги до предмета закупівлі, що призводить до зменшення кількості потенційних постачальників, в протоколі зазначається додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

6. Інформація готується з урахуванням вимог Закону України «Про захист економічної конкуренції» і не повинна містити вимог, що обмежують конкуренцію або надають незаконні переваги певним виробникам або учасникам торгів.

7. Пропозиції до Інформації готуються Групою експертів та передаються на погодження до ДП «Медичні закупівлі України», Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності та Сектору оцінки та усунення корупційних ризиків не пізніше 15 робочих днів з дати завершення збору потреби у лікарських засобах, медичних виробах, інших товарах і послугах з регіонів на відповідний бюджетний рік.

8. ДП «Медичні закупівлі України», Департамент з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності та Сектор оцінки та усунення корупційних ризиків, у разі відсутності зауважень, протягом 5 робочих днів з дати отримання погоджують пропозиції до Інформації. У разі наявності зауважень та пропозицій зі сторони ДП «Медичні закупівлі України» та/або Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності, та/або Сектору оцінки та усунення корупційних ризиків пропозиції до Інформації направляються на розгляд та затвердження ПРГ з обґрунтуванням таких зауважень чи пропозицій.

9. Після остаточного погодження Інформація та протокол Групи експертів передається до відділу організації та забезпечення державних закупівель Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності МОЗ України для використання у роботі.

10. Зміни до Інформації готуються, погоджуються та затверджуються у відповідності до цього Порядку як на підставі відповідного рішення ПРГ, так і на підставі розгляду листів, звернень, тощо.

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**



Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток 1
до Порядку підготовки, погодження
та затвердження інформації про
необхідні технічні, якісні та кількісні
характеристики предмета закупівлі

1. Опис предмета закупівлі – лікарські засоби:

Міжнародна непатентована назва	Форма випуску	Дозування	Орієнтовна ціна за од., грн.	Річний обсяг 100% потреби за виключенням наявних залишків та очікуваних доставок	Кількість замовлення (од.)	Вартість (грн.)

Обґрунтування¹:

2. Опис предмета закупівлі – медичні вироби:

Назва предмету закупівлі	Одиниця виміру	Орієнтовна ціна за од., грн.	Річний обсяг 100% потреби за виключенням наявних залишків та очікуваних доставок	Кількість замовлення (од.)	Вартість (грн.)

Обґрунтування²:

^{1, 2} Примітки

1. Згідно з вимогами, визначеними пунктами 5, 7 Порядку підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
від 15.03.2019 № 591

ПОРЯДОК

підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році

1. Цей Порядок розроблено з метою підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), у тому числі закупівель, які здійснюються із залученням спеціалізованих організацій.

2. Пропозиції до Номенклатури розробляються для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

3. Затвердження Номенклатури здійснюється до кінця року, що передує наступному бюджетному роцю.

4. При формуванні пропозицій до Номенклатури за основу беруться Номенклатури, що закуповувалися за державні кошти у попередньому бюджетному році.

5. Погодження нових позицій у пропозиціях до Номенклатури може відбуватися за рішенням Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ), за пропозицією групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів), або пропозицією громадськості під час громадського обговорення виключно в наступних випадках:

1) при додаванні нової позиції очікуваний річний обсяг потреби за всіма позиціями буде забезпечений не менше ніж на 95% (з відповідним обґрунтуванням);

або

2) при додаванні нової позиції очікується збільшення забезпечення річного обсягу потреби за рахунок зниження витрат на інші позиції (з відповідним обґрунтуванням);

Для включення до пропозицій до Номенклатури нових позицій необхідно надати детальне обґрунтування, що включає:

аналіз порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності запропонованої позиції до інших позицій, що присутні у Номенклатурі або альтернатив, що відсутні в Номенклатурі;

розрахунок вартості курсу лікування (застосування) запропонованої позиції, у тому числі у порівнянням з іншими позиціями, що присутні у Номенклатурі або альтернатив, що відсутні в Номенклатурі;

очікувану кількість пацієнтів, що потребують лікування (застосування) нової позиції;

аналіз очікуваного впливу на забезпеченість іншими позиціями;

посилання на рецензовані наукові публікації, галузеві стандарти та джерела клінічних настанов, визначених наказом МОЗ України від 28 вересня 2012 р. № 751 «Про створення та впровадження медико-технологічних документів зі стандартизації медичної допомоги в системі Міністерства охорони здоров'я України», зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 р. за № 2001/22313, з відповідними посиланнями на використані джерела інформації.

6. Група експертів або ПРГ уповноважені ініціювати подання запиту на проведення оцінки або отримання звітів та рекомендацій щодо запропонованих позицій в державні підприємства, установи та організації, що уповноважені на здійснення аналізу порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності (оцінки медичних технологій), у тому числі Експертний комітет з відбору та використання основних лікарських засобів та ДП «Державний експертний центр МОЗ України».

7. Виключення позицій з номенклатури відбувається за погодженням ПРГ згідно з пропозиціями Групи експертів або громадськості під час громадського обговорення за наявності детального обґрунтування такої пропозиції.

8. Орієнтовна вартість лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році, визначається з урахуванням ціни закупівлі попереднього року та виходячи з курсової різниці. У разі якщо закупівля в попередньому році не проводилася, орієнтовна вартість визначається відповідно до інших загальновідомих джерел та цін на ринку України та/або світовому, при цьому пріоритетною визначається найнижча ціна.

9. У пропозиціях до Номенклатури не допускаються посилання на конкретні торговельні назви, окрім випадків, коли через специфіку предмета закупівлі конкуренція на ринку відсутня або обмежена. У разі якщо таке посилання є необхідним, номенклатурна позиція повинна містити вираз "або еквівалент" з наданням обґрунтування факту відсутності та/або обмеження конкуренції чи надання іншого підтверджено обґрунтування.

10. Рішення Групи експертів із пропозиціями до Номенклатури за формою, наведеною у додатку 1, підписується членами Групи експертів у в порядку, передбаченому Положенням про Групи експертів.

11. Пропозиції до Номенклатури передаються секретарю ПРГ для оприлюднення на офіційному веб-сайті МОЗ України з метою проведення громадського обговорення із зазначенням строку для подання пропозицій, що складає п'ять робочих днів з моменту опублікування.

12. У разі надходження пропозицій щодо змін та/або доповнень до оприлюднених пропозицій до Номенклатури, такі пропозиції додатково опрацьовуються на засіданні Групи експертів та у разі їх обґрунтованості (відповідності критеріям, визначеним у пунктах 5, 6 цього Положення) до пропозиції до Номенклатури вносяться відповідні зміни, про що складається протокол Групи експертів.

13. Копія протоколу Групи експертів з пропозиціями до Номенклатури (у разі наявності) передається секретарю ПРГ для подальшого розгляду та погодження на засіданні ПРГ.

14. Погодження Номенклатури здійснюється ПРГ за результатами розгляду пропозицій до Номенклатури. У випадку відсутності підтверджених обґрунтувань щодо пропозицій до Номенклатури, ПРГ приймає відповідне рішення про включення або виключення пропозицій до Номенклатури.

15. Погоджені ПРГ пропозиції до Номенклатури разом із відповідним протоколом подаються відповідальному структурному підрозділу МОЗ України для підготовки відповідного проекту наказу МОЗ України про затвердження Номенклатури на відповідний бюджетний рік.

16. Наказ МОЗ України про затвердження Номенклатури на відповідний бюджетний рік є підставою для збору Департаментом з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності заявок та/або формування потреби на національному рівні лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток 1
до Порядку підготовки пропозицій
до номенклатури лікарських засобів,
 медичних виробів, інших товарів і
 послуг, що закуповуватимуться для
 забезпечення медичних заходів
 окремих державних програм та
 комплексних заходів програмного
 характеру за бюджетні кошти у
 відповідному бюджетному році

1. Форма пропозицій до номенклатури лікарських засобів:

Протокол № _____ дата
засідання групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної
робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

I. Основні положення _____

Пропозиції до номенклатури лікарських засобів за напрямом

що закуповуватимуться у _____ році.

№ з/п	Міжнародна непатентована назва або фармакотерапевтична група	Форма випуску	Дозування	Ціна відповідно до інформації із загальновідомих та доступних джерел, або ціна закупівлі за результатами процедури у попередньому бюджетному періоді (якщо такі закупівлі проводились)

Підписи членів Групи експертів

2. Форма пропозицій до номенклатури медичних виробів:

Протокол № _____ дата
засідання групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної
робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

I. Основні положення _____

Пропозиції до номенклатури медичних виробів за напрямом

що закуповуватимуться у _____ році.

№ з/п	Назва медичного виробу	Одиниця виміру	Ціна відповідно до інформації із загальновідомих та доступних джерел, або ціна закупівлі за результатами процедури у попередньому бюджетному періоді (якщо такі закупівлі проводились)

Підписи членів Групи експертів

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

17.04.2019

Київ

№ 871

Про внесення змін до додатку 1 Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель

Відповідно до Законів України «Про публічні закупівлі», «Про лікарські засоби», підпункту 3 пункту 6 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 р. № 267, та з метою забезпечення супроводу роботи постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель

НАКАЗУЮ:

1. Внести зміни до додатку 1 Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 200, виклавши його у новій редакції, що додається.
2. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра з питань європейської інтеграції Стефанишину О.А.

В.о. Міністра

У. СУПРУН

Додаток 1
до Положення про групи експертів та
фахівців, що залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ
України з питань профільного
супроводу закупівель

1. Рекомендувати Постійній робочій групі МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ) при формуванні Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель враховувати наступне (далі – Група експертів):

повна вища освіта (спеціаліст, магістр) за напрямом підготовки «Фармація» або «Медицина» та наявність спеціальності, що відповідає напрямку роботи Групи експертів, та мають стаж роботи за фахом не менше 3 років або повна вища освіта (спеціаліст, магістр), стаж роботи за фахом, що відповідає напрямку роботи Групи експертів не менше 3 років та виконання посадових обов'язках безпосередньо пов'язаних з напрямом роботи Групи експертів (зазначається в резюме);

досвід здійснення оцінки порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності лікарських засобів та медичних виробів. Може бути підтверджено, зокрема, попереднім досвідом участі в закупівлях лікарських засобів, медичних виробів та/або проходженням відповідного навчання (зазначається в резюме);

володіння англійською мовою на рівні, достатньому для опрацювання матеріалів, що необхідні для прийняття рішень за напрямом роботи Групи експертів, буде перевагою (зазначається в резюме);

надання резюме;

надання згоди на обробку персональних даних, тощо.

2. Рекомендувати ПРГ при формуванні Групи експертів щодо представників інститутів громадянського суспільства¹ (далі – ІГС) враховувати наступне:

подання до МОЗ України заяви у довільній формі, підписаної уповноваженою особою керівного органу ІГС, до якої додаються:

рішення, прийняте у порядку, встановленому статутними документами ІГС, про делегування для участі в відповідній Групі експертів;

резюме;

витяг із статуту (положення) ІГС щодо цілей і завдань його діяльності, засвідчені в установленому порядку;

інформація про результати діяльності ІГС, що включає в себе: річний звіт та/або відомості про проведені заходи та/або реалізовані проекти та/або виконані програми та/або друковані видання;

джерела та розмір отриманого фінансування за останні три роки за підписом керівника організації;

згода на обробку персональних даних, тощо

¹ Примітки

1. Під представниками інститутів громадянського суспільства (ІГС) розуміються представники громадських об'єднань, релігійних, благодійних організацій, професійних спілок та їх об'єднань, які зареєстровані в установленому порядку і провадять діяльність на території України у сфері, що пов'язана з напрямком роботи Групи експертів, та в статуті (положенні) яких визначені відповідні цілі і завдання діяльності.

2. До складу Групи експертів та фахівців не можуть бути обрані представники ІГС, які є народними депутатами України, депутатами Верховної Ради Автономної Республіки Крим та місцевих рад, посадовими особами органів державної влади, органів влади Автономної Республіки Крим, та місцевого самоврядування.

**Заступник Міністра
з питань європейської інтеграції**



Ольга СТЕФАНИШИНА



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

26.04.2019

Київ

№ 994

Про внесення змін до наказу
Міністерства охорони здоров'я
України від 2 березня 2017 р. № 200

Відповідно до Законів України «Про публічні закупівлі», «Про лікарські засоби», підпункту 3 пункту 6 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 р. № 267, та з метою забезпечення супроводу роботи постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель

НАКАЗУЮ:

1. Внести зміни до пунктів 2, 3 наказу МОЗ України від 2 березня 2017 р. № 200 «Про затвердження Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель», замінивши слово «Порядок» словами «Методичні рекомендації щодо».
2. Внести зміни до Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 200 «Про затвердження Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель», виклавши його у новій редакції, що додається.
3. Внести зміни до Порядку підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 200 «Про затвердження Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель», виклавши його у новій редакції, що додається.

4. Внести зміни до Порядку підготовки, погодження та затвердження інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 200 «Про затвердження Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель», виклавши його у новій редакції, що додається.

5. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра з питань європейської інтеграції Стефанишину О.А.

В.о. Міністра



У. СУПРУН

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
02.03.2017 № 200

(у редакції наказу Міністерства
охорони здоров'я України
від 26.04.2019 № 994)

ПОЛОЖЕННЯ

про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

1. Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів) є консультативно-дорадчим органом, який утворюється з метою організаційного забезпечення роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ).

2. Група експертів у своїй діяльності керується Конституцією України, законами України, актами Президента України та Кабінету Міністрів України, наказами МОЗ України та іншими нормативно-правовими актами, а також цим Положенням.

3. Головними принципами у діяльності Групи експертів є забезпечення:

- 1) добросовісної конкуренції серед учасників процедур закупівель;
- 2) максимальної економії та ефективності;
- 3) відкритості та прозорості на всіх стадіях закупівель;
- 4) недискримінації учасників;
- 5) об'єктивної та неупередженої оцінки пропозицій конкурсних торгів;
- 6) запобігання корупційним діям і зловживанням.

4. Основні завдання Групи експертів:

1) об'єктивне врахування потреб населення України у лікарських засобах та медичних виробах;

за дорученням керівництва МОЗ України, керівництва ПРГ надавати, зокрема, виважені, обґрунтовані роз'яснення, рекомендації, інші документи інформативного характеру щодо профільних питань, які під час роботи отримуються МОЗ України та/або ПРГ, а також щодо питань, які ставлять перед ними ПРГ, і вирішення яких потребує наявності спеціальних знань у відповідній галузі, зокрема, щодо предмета закупівлі;

за запрошенням ПРГ безпосередньо брати участь у засіданнях ПРГ, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, тощо із занесенням їх до протоколу засідання ПРГ.

5. Група експертів під час виконання покладених на неї завдань взаємодіє з ПРГ, структурними підрозділами МОЗ України та ДП «Медичні закупівлі України».

6. Кількісний склад Групи експертів становить не більше 9 осіб.

До складу Групи експертів входять:

не більше чотирьох експертів відповідного професійного спрямування (за згодою; з правом голосу);

дві особи ДП «Медичні закупівлі України» (один співробітник з правом голосу та один представник з правом дорадчого голосу);

один співробітник МОЗ України (з правом голосу);

не більше двох представників інститутів громадянського суспільства (далі – ІГС) (за згодою; з правом дорадчого голосу).

У додатку 1 до цього Положення наявні рекомендації щодо формування Групи експертів.

Для включення до складу Групи експертів надається згода на залучення в якості члена Групи експертів за примірною формою, що наведена у додатку 2 до цього Положення та розписка про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань, що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів за примірною формою, що наведена у додатку 3 до цього Положення.

Оголошення про формування Групи експертів розміщується на офіційному веб-сайті МОЗ України із зазначенням строку та рекомендацій, наведених у додатку 1 до цього Положення. Експерти та представники ІГС можуть надсилати заяви ПРГ про включення до складу Групи експертів протягом всього часу роботи Групи експертів, їх заяви підлягають розгляду у випадку необхідності заміни чи розширення складу Групи експертів.

Склад Групи експертів в частині експертів, у тому числі міжнародних, та представників ІГС погоджується ПРГ шляхом голосування. Решту членів Групи експертів за пропозицією ДП «Медичні закупівлі України» визначає МОЗ України. Склад Групи експертів затверджується наказом МОЗ України.

Члени Групи експертів з числа експертів та представників ІГС можуть написати заяву про вихід зі складу Групи експертів. Така заява розглядається на засіданні ПРГ разом із заявою про погодження включення нового члену Групи експертів (у разі необхідності включення).

7. Голова Групи експертів обирається на першому засіданні Групи експертів зі складу членів Групи експертів шляхом голосування більшістю голосів. У разі відсутності голови Групи експертів він може делегувати свої повноваження іншій особі, що є членом Групи експертів.

8. Голова Групи експертів має:

1) організовувати роботу Групи експертів;

2) забезпечувати скликання і проведення засідань Групи експертів;

3) визначати дату, час і місце проведення засідань Групи експертів;

4) формувати та оголошувати порядок денний засідань Групи експертів;

5) підписувати листи, інші документи відповідно до компетенції Групи експертів;

6) контролювати додержання встановлених строків під час підготовки рекомендацій, роз'яснень, інших документів та доповідати на відповідних засіданнях ПРГ про проведену роботу Групи експертів.

9. Голова Групи експертів має право:

1) відмовитись від прийняття рішення за умови наявності реального чи потенційного конфлікту інтересів;

2) висловлювати окрему думку.

10. Члени Групи експертів мають:

1) забезпечити подання на засідання Групи експертів інформації (матеріалів) відповідно до фахової спеціалізації та компетенції;

2) брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування.

11. Члени Групи експертів мають право:

1) вивчати матеріали, отримані для роботи Групи експертів;

2) брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування;

3) відмовитись від прийняття рішення за умови наявності реального чи потенційного конфлікту інтересів;

4) висловлювати окрему думку;

5) ініціювати засідання Групи експертів.

12. Завдання Групи експертів:

1) розробка пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), а також розробка пропозицій про внесення змін до Номенклатури на відповідний бюджетний рік;

2) розробка та передача на погодження ДП «Медичні закупівлі України» пропозицій до інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (надалі – Інформація) та пропозицій по внесенню змін до неї;

3) розробка та передача на погодження ДП «Медичні закупівлі України» пропозицій по дефіциту та/або профіциту бюджетних коштів за закупівлями відповідного бюджетного року для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру;

4) надання МОЗ України необхідних медико-технічних уточнень до позицій, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, та які не потребують змін до Номенклатури та Інформації.

5) розгляд інших питань, що виникають в процесі проведення закупівель, у тому числі закупівель, які здійснюються із залученням спеціалізованих організацій.

13. Формою роботи Групи експертів є засідання, що з метою оперативного прийняття рішень з питань, віднесених до компетенції Групи експертів, можуть проводитись, зокрема, без скликання членів Групи експертів шляхом листування за допомогою засобів електронного зв’язку.

Засідання Групи експертів веде голова Групи експертів або особа, що його заміщує.

Рекомендації, роз'яснення, інші документи інформативного характеру Групи експертів вважається ухваленими, якщо за них проголосувала більш як половина від присутніх на засіданні членів Групи експертів з правом голосу. У разі рівного розподілу голосів вирішальним є голос голови Групи експертів або особи, що його замішує. Рекомендації, роз'яснення Групи експертів оформляються протоколами, які підписує голова Групи експертів та всі присутні на засіданні члени Групи експертів шляхом проставлення оригінального підпису (або сканкопії підпису) та/або шляхом використання електронного цифрового підпису.

Рекомендації, роз'яснення, інші документи інформативного характеру повинні ґрунтуватися на відомостях, якими експерти володіють безпосередньо або вони стали їм відомі під час дослідження (доказова база).

14. Члени Групи експертів, які не брали участі у засіданні з об'єктивних причин, але після ознайомлення з протоколом засідання підтримують його, також можуть ставити свій підпис під рішенням.

15. У разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів у членів Групи експертів, вони зобов'язані письмово повідомити про це голову Групи експертів. У разі ненадання зазначененої інформації відповідні особи можуть бути виключенні з Групи експертів за рішенням ПРГ. При виконанні завдань Групи експертів, її члени у випадках, передбачених законом, підлягають відповідальності згідно чинного законодавства.

16. Про конфлікт інтересів членів Групи експертів, голови Групи експертів або інших учасників засідання може заявити будь-який учасник засідання. Заява про конфлікт інтересів члена Групи експертів, голови Групи експертів або інших учасників засідання заноситься до протоколу засідання Групи експертів. Такі особи не беруть участі у голосуванні з питань, щодо яких у них існує конфлікт інтересів. У разі прийняття рішення без проведення засідання, особа, у якої наявний конфлікт інтересів, повідомляє про це під час погодження протоколу Групи експертів, про що зазначає у протоколі Групи експертів. Якщо Група експертів не може дійти рішення із зазначеного питання, воно передається на розгляд ПРГ.

17. У разі неподання інформації щодо існування конфлікту інтересів, якщо про нього стає відомо після ухвалення відповідних рекомендацій, роз'яснень, інших документів інформативного характеру Групою експертів, - вказані документи підлягають перегляду.

**Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток 1
до Положення про групи експертів та
фахівців, що залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ
України з питань профільного
супроводу закупівель

РЕКОМЕНДАЦІЙ

Ці Рекомендації мають рекомендаційний, роз'яснювальний та інформаційний характер.

Постійній робочій групі МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ) при формуванні Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи ПРГ (далі – Група експертів) в частині експертів відповідного професійного спрямування рекомендується зважати на наступне:

повна вища освіта (спеціаліст, магістр) за напрямом підготовки «Фармація» або «Медицина» та наявність спеціальності, що відповідає напрямку роботи Групи експертів, та мають стаж роботи за фахом не менше 3 років або повна вища освіта (спеціаліст, магістр), стаж роботи за фахом, що відповідає напрямку роботи Групи експертів не менше 3 років та виконання посадових обов'язках безпосередньо пов'язаних з напрямом роботи Групи експертів (зазначається в резюме);

досвід здійснення оцінки порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності лікарських засобів та медичних виробів. Може бути підтверджено, зокрема, попереднім досвідом участі в закупівлях лікарських засобів, медичних виробів та/або проходженням відповідного навчання (зазначається в резюме);

володіння англійською мовою на рівні, достатньому для опрацювання матеріалів, що необхідні для прийняття рішень за напрямом роботи Групи експертів, буде перевагою (зазначається в резюме);

надання резюме;

надання згоди на обробку персональних даних, тощо.

ПРГ при формуванні Групи експертів в частині представників інститутів громадянського суспільства (далі – ІГС) рекомендується зважати на подання до МОЗ України заяви у довільній формі, підписаної уповноваженою особою керівного органу ІГС, до якої рекомендується додавати:

рішення, прийняте у порядку, встановленому статутними документами ІГС, про делегування для участі в відповідній Групі експертів;

резюме;

витяг із статуту (положення) ІГС щодо цілей і завдань його діяльності, засвідчені в установленому порядку;

інформація про результати діяльності ІГС, що включає в себе: річний звіт та/або відомості про проведені заходи та/або реалізовані проекти та/або виконані програми та/або друковані видання;

наявну інформацію про джерела та розмір отриманого фінансування за останні три роки за підписом керівника організації (у довільній формі);
згода на обробку персональних даних, тощо

**Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції**



Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток 2

до Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

Примірна форма

ЗГОДА

на залучення в якості члена групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

Я, _____
(прізвище, ім'я, по батькові)
(народився " ____" 19 ____ року, паспорт серії ____ № ____ , виданий
від _____._____._____. року,
ідентифікаційний код № _____), шляхом підписання цього тексту, надаю
згоду на залучення мене в якості експерта групи експертів та фахівців, що
залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань
профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів), за напрямком
(профільним) _____,
з метою забезпечення вирішення в процесі організації, підготовки та
проведення закупівель лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і
послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих
державних програм та комплексних заходів програмного характеру, будь-яких
питань, що потребують спеціальних знань за зазначеним вище профільним
напрямком.

В якості експерта зобов'язуюся:

- на запит Групи експертів (усний чи письмовий) проводити дослідження, перевірки, оцінку предмета запиту та готовувати обґрутовані висновки (самостійно або колегіально) для надання Групою експертів пропозицій щодо такого предмета. Висновки, залежно від запиту, готовувати особисто або колегіально з іншими членами Групи експертів за напрямком (профільним) _____, приймаючи рішення більшістю голосів, а у разі незгоди з колегіальним рішенням, надавати свої обґрутовані заперечення;
- за запрошенням Групи експертів безпосередньо брати участь у засіданнях Групи експертів, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, висновки із занесенням їх до протоколу засідання та проставлянням підпису у протоколі;
- усвідомлюючи велику суспільну потребу у забезпеченні населення України безпечними, необхідними ліками та виробами медичного призначення,

у разі виникнення обставин, що заважатимуть мені у виконанні своїх зобов'язань як експерта, невідкладно повідомити про це у письмовому вигляді Групу експертів;

- у разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів та неможливості через це брати участь у роботі Групи експертів, письмово повідомити про це голову Групи експертів. При цьому усвідомлюю свою відповідальність у разі ненадання зазначеної інформації згідно з нормами діючого законодавства.

При здійсненні взятих на себе зобов'язань повністю усвідомлюю та беру на себе відповідальність за свою діяльність, при цьому зазначаю, що всі мої коментарі, пояснення, висновки будуть стосуватися лише визначеного Групою експертів предмета запиту.

З Положенням про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу державних закупівель, затвердженим наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 р. № 200 (із змінами), ознайомився.

"___" ____ p. _____ (підпис) _____ (прізвище, ініціали)

Особу та підпис _____ перевірено.
(прізвище, ініціали)

Голова Групи експертів _____ (підпис) _____ (прізвище, ініціали)

**Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції**  **Ольга СТЕФАНИШИНА**

Додаток 3
до Положення про групи експертів та
фахівців, що залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ
України з питань профільного
супроводу закупівель

Примірна форма

РОЗПИСКА
**про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань,
що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або
потенційного конфлікту інтересів**

<p>П.І.Б.:</p> <p>Місце роботи:</p> <p>Контактний тел.:</p> <p>Електронна адреса:</p>	<p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>Зобов'язуюся дотримуватись конфіденційності та не розголошувати інформацію, яку отримаю під час засідань та ознайомлення з документами, що опрацьовуються в межах повноважень групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель¹.</p>
<p>Позначте у правій колонці інформацію щодо наведених нижче даних за останні три роки:</p> <p>чи виконували Ви або Ваші близькі особи роботу та/або</p> <p>були залучені, надавали платні послуги та/або</p> <p>отримували вигоду або приймали таку вигоду чи приймали обіцянки/пропозиції такої вигоди для себе чи інших осіб від виробника, дистриб'ютора лікарських засобів медичних виробів або інших компаній (благодійних, в тому числі громадських організацій, компаній що спеціалізуються на клінічних дослідженнях та інших операторів фармацевтичного ринку).</p> <p>Вказані відомості зазначаються якщо вони впливають чи будь-яким чином можуть вплинути на прийняття Вами рішень як членом групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель.</p> <p>Якщо відповідь «Так», зазначте виробника лікарського засобу або медичного виробу:</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p>	
Так/Ні	

Чи змінилась інформація щодо реального та/або потенційного конфлікту інтересів, зазначена Вами в останній заяві про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів, яку Ви подавали?

Так/Ні

Якщо відповідь на питання – «Так», надайте пояснення вище (вкажіть виробника лікарського засобу або медичного виробу та МНН)

Зазначаю, що ця розписка правдива і містить повну інформацію.

Погоджується на розкриття зазначененої у цій розписці інформації іншим членам групи у публічному доступі на офіційному веб-сайті МОЗ України.

¹ Примітки

1. Відповідно до пункту 1 Переліку відомостей, що містять службову інформацію, розпорядником яких є Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 6 травня 2014 р. № 299 «Про організацію виконання Закону України «Про доступ до публічної інформації» у Міністерстві охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2014 року за № 557/25334, внутрішня службова кореспонденція, доповідні записи, рекомендації, якщо вони пов'язані з розробкою напряму діяльності МОЗ України або здійсненням контрольних, наглядових функцій МОЗ України та органами державної влади, діяльність яких спрямовується та координується через Міністра охорони здоров'я України, Міністерством охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурними підрозділами з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, підприємств, установ, організацій, що належать до сфери управління МОЗ України, процесом прийняття рішень і передують публічному обговоренню та/або прийняттю рішень, відносяться до відомостей, що містять службову інформацію.

2. У цій розписці зазначаються обставини, що можуть становити реальний та/або потенційний конфлікт інтересів. До конфлікту інтересів належать фінансові, професійні чи інші інтереси, що стосуються роботи групи, а також інтереси, які можуть вплинути на результати такої роботи. Реальний конфлікт інтересів – суперечність між приватним інтересом особи та її службовими чи представницькими повноваженнями, що впливає на об'єктивність чи неупередженість прийняття рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень.

Потенційний конфлікт інтересів – наявність у особи приватного інтересу у сфері, в якій вона виконує свої службові чи представницькі повноваження, що може вплинути на об'єктивність чи неупередженість прийняття нею рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень.

Також зазначається про такі інтереси Ваших близьких осіб (осіб, які проживають з Вами спільно, пов'язані з Вами спільним побутом і мають взаємні права та обов'язки сімейного характеру, у тому числі особи, які проживають з Вами спільно, але не перебувають у шлюбі, а також – незалежно від зазначених умов - чоловіка, дружини, батька, матері, вітчима, мачухи, сина, дочки, пасинка, падчерики, рідного брата, рідної сестри, діда, баби, прадіда, прарабаби, внука, внучки, правнука, правнучки, зятя, невістки, тестя, тещі, свекра, свекрухи, усиновлювача чи усиновленого, опікуна чи піклувальника, особи, яка перебуває під Вашою опікою або піклуванням) та у разі наявності інших осіб, з якими Ви маєте важливі спільні інтереси та які можуть бути сприйняті як втручання у Вашу діяльність як члена постійних робочих груп з затвердження номенклатури центральних закупівель (наприклад, роботодавець, співробітники тощо).

3. Відповідь «Так» на поставлені питання не має наслідком усунення чи обмеження участі в роботі групи.

" " _____

р.

(підпис)

(_____)

(прізвище, ініціали)

**Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
02.03.2017 № 200

(у редакції наказу Міністерства
охорони здоров'я України
від 26.04.2019 № 994)

МЕТОДИЧНІ РЕКОМЕНДАЦІЇ
**щодо підготовки, погодження та затвердження інформації про необхідні
технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

1. Ці Методичні рекомендації мають рекомендаційний, роз'яснювальний та інформаційний характер та розроблені з метою організації роботи групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів) під час підготовки Інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (далі – Інформація), яка включає в себе міжнародну непатентовану назву (або фармакотерапевтичну групу), форму випуску, дозування лікарських засобів, назву медичних виробів, їх одиниць виміру та іншу інформацію, що характеризує предмет закупівлі.

2. Інформація готується Групою експертів з метою визначення предмета закупівлі у відповідності до потреб населення в лікарських засобах, медичних виробах, інших товарах і послугах, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

3. Інформація готується з урахуванням вимог нормативно-правових актів з питань публічних закупівель, Закону про Державний бюджет України на відповідний рік, затверджених у встановленому порядку паспортів бюджетних програм та порядків використання коштів державного бюджету, інших чинних нормативно-правових актів, Номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), залишків лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг та зведених заявок структурних підрозділів з питання охорони здоров'я обласних, Київської міської державних адміністрацій, закладів охорони здоров'я, що належать до сфери управління МОЗ України.

4. Рекомендується, щоб зміст Інформації для закупівлі лікарських засобів містив:

1) необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі;

2) опис предмета закупівлі, за примірною формою, наведеною в додатку до цих Методичних рекомендацій;

3) технічну специфікацію (у разі потреби – опис предмета закупівлі), що містить:

детальний опис лікарських засобів, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним, воно повинно бути обґрунтованим, а специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку, коли вимоги до предмета закупівель, можуть призвести до зменшення кількості потенційних постачальників, в протоколі рекомендується зазначати додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

5. Рекомендується щоб зміст Інформації для закупівлі медичних виробів містив:

1) Інформацію;

2) опис предмета закупівлі, за примірною формою, наведеною в додатку до цих Методичних рекомендацій;

3) технічну специфікацію, що містить:

детальний опис медичних виробів, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним воно повинно бути обґрунтованим, а специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку, коли вимоги до предмета закупівель можуть призвести до зменшення кількості потенційних постачальників, в протоколі рекомендується зазначається додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

6. Інформація готується з урахуванням вимог Закону України «Про захист економічної конкуренції» і не повинна містити вимог, що обмежують

конкуренцію або надають незаконні переваги певним виробникам або учасникам торгів.

7. Пропозиції до Інформації готуються Групою експертів та передаються на погодження до ДП «Медичні закупівлі України», Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності та Сектору оцінки та усунення корупційних ризиків не пізніше 15 робочих днів з дати завершення збору потреби у лікарських засобах, медичних виробах, інших товарах і послугах з регіонів на відповідний бюджетний рік.

8. ДП «Медичні закупівлі України», Департамент з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності та Сектор оцінки та усунення корупційних ризиків, у разі відсутності зауважень, протягом 5 робочих днів з дати отримання погоджують пропозиції до Інформації. У разі наявності зауважень та пропозицій зі сторони ДП «Медичні закупівлі України» та/або Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності, та/або Сектору оцінки та усунення корупційних ризиків пропозиції до Інформації направляються на розгляд та затвердження ПРГ з обґрунтуванням таких зауважень чи пропозицій.

9. Після остаточного погодження Інформація та протокол Групи експертів передається до відділу організації та забезпечення державних закупівель Департаменту з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності МОЗ України для використання у роботі.

10. Зміни до Інформації вносяться у послідовності передбаченій цими Методичними рекомендаціями для підготовки Інформації.

**Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток
до Методичних рекомендацій щодо
підготовки, погодження
та затвердження інформації про
необхідні технічні, якісні та кількісні
характеристики предмета закупівлі

Примірна форма

1. Опис предмета закупівлі – лікарські засоби:

Міжнародна непатентована назва	Форма випуску	Дозування	Орієнтовна ціна за од., грн.	Річний обсяг 100% потреби за виключенням наявних залишків та очікуваних доставок	Кількість замовлення (од.)	Вартість (грн.)

Обґрунтування¹:

2. Опис предмета закупівлі – медичні вироби:

Назва предмету закупівлі	Одиниця виміру	Орієнтовна ціна за од., грн.	Річний обсяг 100% потреби за виключенням наявних залишків та очікуваних доставок	Кількість замовлення (од.)	Вартість (грн.)

Обґрунтування²:

^{1, 2} Примітки – наводиться інформація згідно з пунктами 5, 7 Методичних рекомендацій щодо підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції

Ольга СТЕФАНИШИНА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
02.03.2017 № 200

(у редакції наказу Міністерства
охорони здоров'я України
від 26.04.2019 № 994)

МЕТОДИЧНІ РЕКОМЕНДАЦІЇ

**щодо підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів,
 медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для
 забезпечення медичних заходів окремих державних програм та
 комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у
 відповідному бюджетному році**

1. Ці Методичні рекомендації мають рекомендаційний, роз'яснювальний та інформаційний характер та розроблені з метою організації роботи групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів) під час підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), у тому числі закупівель, які здійснюються із залученням спеціалізованих організацій.

2. Пропозиції до Номенклатури розробляються для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

3. Затвердження Номенклатури здійснюється до кінця року, що передує наступному бюджетному роцю.

4. При формуванні пропозицій до Номенклатури за основу беруться Номенклатури, що закуповувалися за державні кошти у попередньому бюджетному році.

5. Погодження нових позицій у пропозиціях до Номенклатури може відбуватися за рішенням Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ), за пропозицією Групи експертів, або пропозицією громадськості під час громадського обговорення якщо:

1) при додаванні нової позиції очікуваний річний обсяг потреби за всіма позиціями буде забезпечений не менше ніж на 95% (з відповідним обґрунтуванням);

або

2) при додаванні нової позиції очікується збільшення забезпечення річного обсягу потреби за рахунок зниження витрат на інші позиції (з відповідним обґрунтуванням);

Для включення до пропозицій до Номенклатури нових позицій надається детальне обґрунтування, в якому рекомендується включити:

аналіз порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності запропонованої позиції до інших позицій, що присутні у Номенклатурі або альтернатив, що відсутні в Номенклатурі;

розрахунок вартості курсу лікування (застосування) запропонованої позиції, у тому числі у порівнянням з іншими позиціями, що присутні у Номенклатурі або альтернатив, що відсутні в Номенклатурі;

очікувану кількість пацієнтів, що потребують лікування (застосування) нової позиції;

аналіз очікуваного впливу на забезпеченість іншими позиціями;

посилання на рецензовані наукові публікації, галузеві стандарти та джерела клінічних настанов, визначених наказом МОЗ України від 28 вересня 2012 р. № 751 «Про створення та впровадження медико-технологічних документів зі стандартизації медичної допомоги в системі Міністерства охорони здоров'я України», зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 29 листопада 2012 р. за № 2001/22313, з відповідними посиланнями на використані джерела інформації.

6. Група експертів або ПРГ можуть ініціювати подання запиту на проведення оцінки або отримання звітів та рекомендацій щодо запропонованих позицій в державні підприємства, установи та організації, що уповноважені на здійснення аналізу порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності (оцінки медичних технологій), у тому числі Експертний комітет з відбору та використання основних лікарських засобів та ДП «Державний експертний центр МОЗ України».

7. Виключення позицій з номенклатури відбувається за погодженням ПРГ згідно з пропозиціями Групи експертів або громадськості під час громадського обговорення за наявності детального обґрунтування такої пропозиції.

8. Орієнтовна вартість лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році, визначається з урахуванням ціни закупівлі попереднього року та виходячи з курсової різниці. У разі якщо закупівля в попередньому році не проводилася, орієнтовна вартість визначається відповідно до інших загальновідомих джерел та цін на ринку України та/або світовому, при цьому пріоритетною визначається найнижча ціна.

9. Рекомендується щоб у пропозиціях до Номенклатури не було посилання на конкретні торговельні назви, окрім випадків, коли через специфіку предмета закупівлі конкуренція на ринку відсутня або обмежена, а у разі якщо таке посилання є необхідним, рекомендується щоб номенклатурна

позиція містила вираз "або еквівалент" з наданням обґрунтування факту відсутності та/або обмеження конкуренції чи надання іншого підтвердженої обґрунтування.

10. Рішення Групи експертів із пропозиціями до Номенклатури за примірною формою, наведеною у додатку до цих Методичних рекомендацій, підписується членами Групи експертів.

11. Пропозиції до Номенклатури передаються секретарю ПРГ для оприлюднення на офіційному веб-сайті МОЗ України з метою проведення громадського обговорення із зазначенням строку для подання пропозицій, що складає п'ять робочих днів з моменту опублікування.

12. У разі надходження пропозицій щодо змін та/або доповнень до оприлюднених пропозицій до Номенклатури, такі пропозиції додатково опрацьовуються на засіданні Групи експертів та у разі їх обґрунтованості (зважаючи на пункти 5, 6 цих Методичних рекомендацій) до пропозиції до Номенклатури вносяться відповідні зміни, про що складається протокол Групи експертів.

13. Копія протоколу Групи експертів з пропозиціями до Номенклатури (у разі наявності) передається секретарю ПРГ для подальшого розгляду та погодження на засіданні ПРГ.

14. Погодження Номенклатури здійснюється ПРГ за результатами розгляду пропозицій до Номенклатури. У випадку відсутності підтверджених обґрунтувань щодо пропозицій до Номенклатури, ПРГ приймає відповідне рішення про включення або виключення пропозицій до Номенклатури.

15. Погоджені ПРГ пропозиції до Номенклатури разом із відповідним протоколом подаються відповідальному структурному підрозділу МОЗ України для підготовки відповідного проекту наказу МОЗ України щодо затвердження Номенклатури на відповідний бюджетний рік.

16. Наказ МОЗ України про затвердження Номенклатури на відповідний бюджетний рік є підставою для збору Департаментом з фінансово-економічних питань, бухгалтерського обліку та фінансової звітності заявок та/або формування потреби на національному рівні лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

**Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА

Додаток
до Методичних рекомендацій щодо
підготовки пропозицій
до номенклатури лікарських засобів,
 медичних виробів, інших товарів і
 послуг, що закуповуватимуться для
 забезпечення медичних заходів
 окремих державних програм та
 комплексних заходів програмного
 характеру за бюджетні кошти у
 відповідному бюджетному році

Примірна форма

1. Форма пропозицій до номенклатури лікарських засобів:

Протокол № _____ дата
засідання групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної
робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

I. Основні положення

Пропозиції до номенклатури лікарських засобів за напрямом

,
що закуповуватимуться у році.

№ з/п	Міжнародна непатентована назва або фармакотерапевтична група	Форма випуску	Дозування	Ціна відповідно до інформації із загальновідомих та доступних джерел, або ціна закупівлі за результатами процедури у попередньому бюджетному періоді (якщо такі закупівлі проводились)

Підписи членів Групи експертів

2. Форма пропозицій до номенклатури медичних виробів:

Протокол № _____ дата
засідання групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної
робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

I. Основні положення

Пропозиції до номенклатури медичних виробів за напрямом

,
що закуповуватимуться у році.

№ з/п	Назва медичного виробу	Одиниця вимірю	Ціна відповідно до інформації із загальновідомих та доступних джерел, або ціна закупівлі за результатами процедури у попередньому бюджетному періоді (якщо такі закупівлі проводились)

Підписи членів Групи експертів

**Заступник Міністра з питань
європейської інтеграції**

Ольга СТЕФАНИШИНА



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

05 жовтня 2020

Київ

№ 2254

Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 02 березня 2017 року № 200

Відповідно до Закону України «Про публічні закупівлі», Закону України «Про лікарські засоби», пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), та з метою забезпечення супроводу роботи постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

НАКАЗУЮ:

1. Внести зміни до Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 року № 200 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я від 26 квітня 2020 року №994), виклавши його у новій редакції, що додається.
2. Внести зміни до Методичних рекомендацій щодо підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів, інших товарів і послуг, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 02 березня 2017 року № 200 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я від 26 квітня 2020 року №994), виклавши їх у новій редакції, що додається.
3. Внести зміни до Методичних рекомендацій щодо підготовки, погодження та затвердження інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 02 березня 2017 року № 200 (у



редакції наказу Міністерства охорони здоров'я від 26 квітня 2020 року №994), виклавши їх у новій редакції, що додається.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Шаталову С.М.

Міністр

Максим СТЕПАНОВ



ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
від 02 березня 2017 № 200

(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 05.10.20 №2254

МЕТОДИЧНІ РЕКОМЕНДАЦІЇ
щодо підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів,
 медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться
 для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та
 комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у
 відповідному бюджетному році

1. Ці Методичні рекомендації мають рекомендаційний, роз'яснювальний та інформаційний характер та розроблені з метою організації процесу підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), у тому числі закупівель, які здійснюються із залученням спеціалізованих організацій та державним підприємством «Медичні закупівлі України».

2. Пропозиції до Номенклатури розробляються для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

3. Для отримання пропозицій до Номенклатури МОЗ публікує на власному офіційному вебсайті для громадського обговорення проєкт Номенклатури, за основу якої взято Номенклатуру, що закуповувалась за державні кошти у попередньому бюджетному році, з урахуванням змін, які передбачає бюджетний запит на відповідний бюджетний рік та виключенням позицій, що не можуть бути закуплені.

Громадське обговорення проєкту Номенклатури триває протягом 7 календарних днів з моменту опублікування на офіційному вебсайті МОЗ.

4. Пропозиції до проєкту Номенклатури, що надходять під час громадського обговорення від громадськості, групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів) перевіряються відповідальним структурним підрозділом МОЗ на їх відповідність вимогам встановленим цими Методичними рекомендаціями та у разі дотримання цих вимог направляються до державного підприємства «Державний експертний центр

8. Виключення позицій з номенклатури відбувається за погодженням ПРГ згідно з пропозиціями Груп експертів або громадськості під час громадського обговорення за наявності детального обґрунтування такої пропозиції.

9. Орієнтовна ціна лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році, визначається з урахуванням ціни закупівлі попереднього року та виходячи з курсової різниці. У разі якщо закупівля в попередньому році не проводилася, орієнтовна вартість визначається відповідно до інших загальновідомих джерел та цін на ринку України та/або світовому, при цьому пріоритетною визначається найнижча ціна.

10. Пропозиції до номенклатури не повинні містити посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, що характеризує продукт чи послугу певного суб'єкта господарювання, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва. У разі якщо таке посилання є необхідним, воно повинно бути обґрунтованим та містити вираз «або еквівалент».

11. Відповідальний структурний підрозділ МОЗ готує та передає на погодження ПРГ проект номенклатури з узагальненими пропозиціями до неї та, за наявності, інформацію надану Центром.

12. Погоджена ПРГ номенклатура разом із протоколом подаються відповідальному структурному підрозділу МОЗ для підготовки проекту наказу МОЗ щодо затвердження Номенклатури на відповідний бюджетний рік.

13. Виправлення технічних помилок та описок в Номенклатурі здійснюється відповідальним структурним підрозділом МОЗ під час підготовки відповідного проекту наказу МОЗ.

14. Наказ МОЗ про затвердження Номенклатури на відповідний бюджетний рік є підставою для збору заявок та/або формування потреби на національному рівні лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

**Генеральний директор
Директорату медичного забезпечення**

Володимир МЕЛЬНИЧУК

Додаток
до Методичних рекомендацій
щодо підготовки пропозицій
до номенклатури лікарських
засобів, медичних виробів,
інших товарів і послуг, що
закуповуватимуться для
забезпечення медичних
заходів окремих державних
програм та комплексних
заходів програмного
характеру за бюджетні кошти
у відповідному бюджетному
році
(пункт 6)

РЕКОМЕНДАЦІЇ **з обґрунтуванням включення нової позиції до Номенклатури**

Цей додаток містить інформацію, що надається під час громадського обговорення для обґрунтуванням включення нової позиції лікарського засобу до проекту Номенклатури (далі – Номенклатура). Інформація також може використовуватись в якості примірної для обґрунтування включення нової позиції медичного виробу до Номенклатури.

До інформації додаються у формі додатків матеріали (статті, резюме із наукових та медичних публікацій, тощо), що підтверджують порівняльну ефективність (результативність), безпеку лікарського засобу, дані щодо порівняльної вартості та економічної доцільноті заявленого лікарського засобу відносно лікарського засобу порівняння.

1. Інформація про заявника:
найменування/ П.І.Б. заявника;
місцезнаходження/ місце проживання;
номер телефону/ факсу;
e-mail.

2. Дані щодо заявленого лікарського засобу (далі – ЛЗ):
торговельна назва ЛЗ;
міжнародна непатентована назва або синонімічне найменування;
склад ЛЗ (діючі та допоміжні речовини);
форма випуску, що пропонується для включення;
відомості про державну реєстрацію заявленого ЛЗ в Україні
фармакологічна дія ЛЗ;
фармакотерапевтична група ЛЗ та код за анатомо-терапевтично-
хімічною класифікацією (далі – АТС);
одне показання до медичного застосування, за яким подається

інформація;

показання до медичного застосування відповідно до інструкції про застосування лікарського засобу (інструкції для медичного застосування), затвердженої МОЗ;

спосіб застосування;

наявність показань до медичного застосування ЛЗ для лікування пріоритетних хвороб та патологічних станів відповідно до Переліку пріоритетних заходів у сфері охорони здоров'я та пріоритетних хвороб і патологічних станів, визначеного МОЗ.

3. Короткий опис пропозиції щодо ЛЗ, враховуючи опис захворювання/стану, цільову групу пацієнтів та роль в процесі лікування, підсумовуючи клінічний маршрут пацієнта, який показує контекст запропонованого використання ЛЗ.

4. Дані щодо ЛЗ або іншої медичної технології порівняння:

торговельна назва ЛЗ або іншої медичної технології порівняння;

міжнародна непатентована назва або синонімічне найменування;

склад ЛЗ або опис іншої медичної технології порівняння;

форма випуску;

відомості про державну реєстрацію\сертифікацію якості ЛЗ або іншої медичної технології порівняння в Україні;

фармакологічна дія ЛЗ порівняння або наслідки застосування іншої медичної технології порівняння;

фармакотерапевтична група ЛЗ порівняння та АТС код (не застосовано для іншої медичної технології порівняння);

показання для медичного застосування ЛЗ порівняння або сфера застосування іншої медичної технології порівняння;

спосіб застосування ЛЗ порівняння або спосіб застосування іншої медичної технології порівняння.

5. Відомості щодо:

реєстраційного статусу заяленого ЛЗ за показанням, що зазначене у інформації, (зареєстрований компетентним органом Сполучених Штатів Америки, Швейцарської Конфедерації, Японії, Австралії, Канади або зареєстрований за централізованою процедурою компетентним органом Європейського Союзу);

проходження заявленим ЛЗ процедури прекваліфікації ВООЗ та його включення до переліку ВООЗ прекваліфікованих лікарських засобів, призначених для боротьби з ВІЛ/СНІД, туберкульозом, гепатитом С та іншими хворобами, а також чи призначається у сфері репродуктології та включений до Програми ВООЗ із прекваліфікації і вважається прийнятним для закупівлі Організацією Об'єднаних Націй (за наявності);

проходження заявленим ЛЗ процедури оцінки медичних технологій в інших країнах за зазначеним у інформації показанням, плани щодо проведення таких оцінок (вказуються найменування організації, яка проводить оцінку, та очікувана дата публікації результатів).

6. Відомості щодо наявності заяленого ЛЗ за показанням, поданим у

інформації, у документах:

Базовому переліку основних лікарських засобів Всесвітньої організації охорони здоров'я та Базовому переліку основних лікарських засобів Всесвітньої організації охорони здоров'я для дітей;

галузевих стандартах у сфері охорони здоров'я України;

міжнародних клінічних настановах та настановах наукових товариств інших країн.

7. Відомості про потребу для системи охорони здоров'я в ЛЗ за показниками поширеності хвороби та захворюваності населення та про ймовірний вплив ЛЗ на перебіг хвороби, захворювання та стану.

8. Опис порівняльної клінічної ефективності (результативності) щодо пропонованого показання до застосування відповідно до схеми PICO (популяція, інтервенція, технологія порівняння, результати лікування):

опис пошукової стратегії;

опис відбору релевантних публікацій;

опис та узагальнення результатів з відібраних релевантних публікацій;

опис та узагальнення клінічних результатів у випадку, якщо надається непрямий порівняльний аналіз.

9. Опис порівняльної оцінки з безпеки щодо пропонованого показання до застосування:

опис пошукової стратегії;

опис відбору релевантних публікацій;

опис та узагальнення результатів з відібраних релевантних публікацій;

опис та узагальнення клінічних результатів у випадку, якщо надається непрямий порівняльний аналіз.

Якщо заявлений досліджуваний ЛЗ включену до останньої актуальної версії оновленого Базового переліку основних лікарських засобів ВООЗ та Базового переліку основних лікарських засобів ВООЗ для дітей за досліджуваним показанням, пункти 8 і 9 не заповнюються.

10. Опис даних щодо порівняльної вартості та ефективності витрат заявленої нової позиції відносно відповідного ЛЗ (медичної технології) порівняння в контексті показання, поданого у заявлі:

1) фактичний або очікуваний рівень оптово-відпускої ціни в Україні на заявлений ЛЗ та ціни у референтних країнах (в Республіці Польща, Словачькій Республіці, Чеській Республіці, Латвійській Республіці, Угорщині).

2) заявлена цінова пропозиція (для виробників лікарських засобів або їх представників);

3) результати фармакоекономічного аналізу із обґрунтуванням методу фармакоекономічного аналізу і показників клінічної ефективності, що використані у фармакоекономічному аналізі:

категорії витрат, що використані в економічному аналізі;

витрати за одне застосування ЛЗ;

витрати на повний курс лікування (якщо доцільно);

витрати на місячний/річний курс лікування;

Міністерства охорони здоров'я України» (далі – Центр) для здійснення аналізу порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільноті та надання інформації щодо:

пріоритетності проблеми (хвороби, стану);

коректності інформації про наявність або відсутність економічних та клінічних переваг застосування лікарського засобу у порівнянні з позиціями порівняння (або його відсутності);

щодо достовірності результатів порівняльної клінічної ефективності та безпеки запропонованої позиції;

щодо результатів ефективності витрат та відношення до шкал граничних значень інкрементального показника ефективності витрат в Україні;

щодо аналізу впливу на бюджет системи охорони здоров'я;

щодо наявності альтернативних позицій, які можуть мати економічні переваги.

Пропозиції, що не відповідають вимогам, встановленими цими Методичними рекомендаціями залишаються без розгляду.

5. Пропозиції Групи експертів, що надходять під час громадського обговорення оформлюються в вигляді протоколу засідання Групи експертів. Протокол засідання Групи експертів з пропозиціями до проекту Номенклатури передається відповідальному структурному підрозділу МОЗ.

6. Погодження нових позицій у пропозиціях до Номенклатури може відбуватися за рішенням Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ), за пропозицією Групи експертів чи пропозицією громадськості під час громадського обговорення якщо:

1) при додаванні нової позиції очікуваний річний обсяг потреби за всіма позиціями у напряму профілактики, діагностики та лікування (далі – Напрям) буде забезпечений не менше ніж на 95% (з відповідним обґрунтуванням);

або

2) при додаванні нової позиції очікується збільшення забезпечення річного обсягу потреби за Напрямом за рахунок зниження витрат на інші позиції (з відповідним обґрунтуванням);

Для включення до пропозицій до Номенклатури нових лікарських засобів надається детальне обґрунтування з наданням інформації визначененої в додатку до цих Методичних рекомендацій, інформація щодо медичних виробів надається у довільній формі з врахуваннями положень додатку до цих Методичних рекомендацій.

7. З метою удосконалення процедури закупівель за результатами проведених закупівель та проведеного аналізу ринку державне підприємство «Медичні закупівлі України», спеціалізовані організації та відповідальні структурні підрозділи МОЗ надають до ПРГ пропозиції щодо внесення змін, включення та виключення позицій з Номенклатури протягом усього бюджетного періоду.

витрати на попередження клінічного випадку/смерті (якщо доцільно);

прямі немедичні та непрямі витрати, зокрема втрати держави через відсутність хворого та/або опікунів на робочому місці, розмір допомоги по тимчасовій непрацездатності, розмір пенсії у зв'язку з інвалідністю, розмір невиробленого ВВП, розмір невиплачених податків тощо (якщо доцільно).

4) результати змодельованого аналізу з інформацією про інкрементальний показник ефективності витрат (співвідношення додаткових показників витрат та клінічної ефективності, ICER:

витрати, необхідні для створення одного року життя, скоригованого на якість (QALY) або,

витрати необхідні для створення одного року життя (life years) або,

витрати необхідні для передбачення одного випадку захворювання або,

витрати необхідні для передбачення однієї госпіталізації, або

витрати необхідні для попередження одного випадку ускладнення або побічної реакції.

11. Результати аналізу впливу на бюджет:

кількість пацієнтів в Україні;

середні витрати на одного пацієнта та на цільову когорту пацієнтів;

середня тривалість курсу лікування;

очікувана кількість повторюваних курсів лікування;

передбачуваний щорічний вплив на бюджет охорони здоров'я України.

Модель надається у форматі MS Excel разом із інформацією.

12. Короткий опис результатів доказових даних щодо клінічної ефективності та ефективності витрат, аналізу впливу на бюджет охорони здоров'я України.

13. Опис результатів проведеного аналізу впливу заявленого ЛЗ на організацію надання медичних послуг.

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
від 02 березня 2017 № 200

(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 05.10.2020 №2254)

ПОЛОЖЕННЯ
**про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної
робочої групи МОЗ з питань профільного супроводу закупівель**

1. Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів) є консультативно-дорадчим органом, який утворюється з метою організаційного забезпечення роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ).

2. Група експертів у своїй діяльності керується Конституцією України, законами України, актами Президента України та Кабінету Міністрів України, наказами МОЗ та іншими нормативно-правовими актами, а також цим Положенням.

3. Головними принципами у діяльності Групи експертів є забезпечення:

- 1) добросовісної конкуренції серед учасників процедур закупівель;
- 2) максимальної економії та ефективності;
- 3) відкритості та прозорості на всіх стадіях закупівель;
- 4) недискримінації учасників;
- 5) об'єктивної та неупередженої оцінки пропозицій конкурсних торгов;
- 6) запобігання корупційним діям і зловживанням.

4. Основні завдання Групи експертів:

1) об'єктивне врахування потреб населення України у лікарських засобах, медичних виробах та допоміжних засобах до них;

2) за дорученням керівництва МОЗ, голови ПРГ надавати, зокрема, виважені, обґрутовані роз'яснення, рекомендації, інші документи інформативного характеру щодо профільних питань, які під час роботи отримуються МОЗ та/або ПРГ, а також щодо питань, які ставлять перед ними ПРГ, і вирішення яких потребує наявності спеціальних знань у відповідній сфері, зокрема, щодо предмета закупівлі;

3) за запрошенням ПРГ безпосередньо брати участь у засіданнях ПРГ, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, тощо із занесенням їх до протоколу засідання ПРГ.

5. Група експертів під час виконання покладених на неї завдань взаємодіє з ПРГ та структурними підрозділами МОЗ.

6. Кількісний склад Групи експертів становить не більше 10 осіб.

До складу Групи експертів входять:

не більше шести експертів відповідного професійного спрямування (за згодою; з правом голосу);

два представники структурних підрозділів МОЗ (з правом голосу, один з яких є секретарем Групи експертів без права голосу);

один представник державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» (з правом голосу);

один представник інститутів громадянського суспільства (далі – ІГС) (за згодою; з правом дорадчого голосу).

У додатку 1 до цього Положення наявні рекомендації щодо формування Групи експертів.

Для включення до складу Групи експертів надається згода на залучення в якості члена Групи експертів за примірною формою, що наведена у додатку 2 до цього Положення та розписка про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення питань, що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів за примірною формою, що наведена у додатку 3 до цього Положення.

Оголошення про формування Групи експертів розміщується на офіційному вебсайті МОЗ із зазначенням строку та рекомендацій, наведених у додатку 1 до цього Положення.

Експерти та представники ІГС можуть надсилати заяви ПРГ про включення до складу Групи експертів протягом всього часу роботи Групи експертів, їх заяви підлягають розгляду у випадку необхідності заміни чи розширення складу Групи експертів.

Склад Групи експертів в частині експертів, у тому числі міжнародних, та представників ІГС погоджується ПРГ шляхом голосування.

Склад Групи експертів затверджується наказом МОЗ.

Члени Групи експертів з числа експертів та представників ІГС можуть написати заяву про вихід зі складу Групи експертів. Така заява розглядається на засіданні ПРГ разом із заявою про погодження включення нового члену Групи експертів (у разі необхідності включення).

7. Представник Фінансово-економічного департаменту МОЗ виконує обов'язки секретаря Групи експертів.

8. Секретар Групи експертів:

1) забезпечує організацію роботи Групи експертів;

2) веде та оформлює протокол засідання Групи експертів та контролює процес його погодження та передачі секретарю ПРГ;

3) інформує про час та місце проведення засідання Групи експертів;

4) оголошує порядок денний засідань Групи експертів.

У раз відсутності секретаря Групи експертів його заміщає особа, на яку покладено обов'язки за відповідною посадою.

9. Голова Групи експертів обирається на першому засіданні Групи експертів зі складу членів Групи експертів шляхом голосування більшістю голосів. У разі відсутності голови Групи експертів він може делегувати свої повноваження іншій особі, що є членом Групи експертів.

10. Голова Групи експертів має:

- 1) формувати порядок денних засідання Групи експертів;
- 2) підписувати листи, інші документи відповідно до компетенції Групи експертів;
- 3) визначати дату, час і місце проведення засідань Групи експертів;
- 4) організовувати роботу Групи експертів;
- 5) забезпечувати скликання і проведення засідань Групи експертів;
- 6) контролювати додержання встановлених строків під час підготовки рекомендацій, роз'яснень, інших документів інформативного характеру щодо профільних питань та доповідати на відповідних засіданнях ПРГ про проведену роботу Групи експертів.

11. Члени Групи експертів мають:

- 1) забезпечити подання на засідання Групи експертів інформації (матеріалів) відповідно до фахової спеціалізації та компетенції;
- 2) брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування;
- 3) відмовитись від прийняття рішення за умови наявності реального чи потенційного конфлікту інтересів.

12. Члени Групи експертів мають право:

- 1) вивчати матеріали, отримані для роботи Групи експертів;
- 2) брати участь у прийнятті рішення шляхом голосування;
- 3) висловлювати окрему думку;
- 4) ініціювати засідання Групи експертів.

13. Завдання Групи експертів:

1) розробка пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), а також розробка пропозицій про внесення змін до Номенклатури на відповідний бюджетний рік;

2) розробка та передача на погодження до відповідних структурних підрозділів МОЗ пропозицій до інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (далі – Інформація) та пропозицій по внесенню змін до неї;

3) надання МОЗ необхідних медико-технічних уточнень до позицій, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, та які не потребують змін до Номенклатури та Інформації;

4) розгляд інших питань, що виникають в процесі проведення закупівель, у тому числі закупівель, які здійснюються із залученням спеціалізованих організацій та державного підприємства «Медичні закупівлі України».

14. Формою роботи Групи експертів є засідання. З метою оперативного прийняття рішень з питань, віднесених до компетенції Групи експертів, засідання можуть проводитись, зокрема, без скликання членів Групи експертів шляхом листування за допомогою засобів електронного

зв'язку, під час якого секретарем Групи експертів також ведеться та оформлюється протокол засідання Групи експертів.

Засідання Групи експертів веде голова Групи експертів або особа, що його заміщує.

Рекомендації, роз'яснення, інші документи інформативного характеру Групи експертів вважається ухваленими, якщо за них проголосувала більш як половина від присутніх на засіданні членів Групи експертів з правом голосу.

У разі рівного розподілу голосів вирішальним є голос голови Групи експертів або особи, що його замішує. Рекомендації, роз'яснення Групи експертів оформляються протоколами засідання Групи експертів, які підписує голова Групи експертів або особа, що його заміщає та всі присутні на засіданні члени Групи експертів шляхом проставлення оригінального підпису (або сканкопії підпису) та/або шляхом використання електронного цифрового підпису.

Рекомендації, роз'яснення, інші документи інформативного характеру повинні ґрунтуватися на відомостях, якими члени Групи експертів володіють безпосередньо або вони стали їм відомі під час дослідження (доказова база).

15. Члени Групи експертів, які не брали участь у засіданні з об'єктивних причин, але після ознайомлення з протоколом засідання Групи експертів підтримують його, також можуть ставити свій підпис під ним.

16. У разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів у членів Групи експертів або особи, що його заміщає, вони зобов'язані письмово повідомити про це голову Групи експертів. У разі ненадання зазначеної інформації відповідні особи можуть бути виключенні з Групи експертів за рішенням ПРГ. При виконанні завдань Групи експертів, її члени у випадках, передбачених законом, підлягають відповідальності згідно з чинним законодавством.

17. Про конфлікт інтересів членів Групи експертів, голова Групи експертів або інших учасників засідання може заявити будь-який учасник засідання. Заява про конфлікт інтересів члена Групи експертів, голова Групи експертів або інших учасників засідання заноситься до протоколу засідання Групи експертів. Такі особи не беруть участі у голосуванні з питань, щодо яких у них існує конфлікт інтересів. У разі прийняття рішення без проведення засідання, особа, у якої наявний конфлікт інтересів, повідомляє про це під час погодження протоколу засідання Групи експертів, про що зазначає у протоколі засідання Групи експертів.

18. У разі неподання інформації щодо існування конфлікту інтересів, якщо про нього стає відомо після ухвалення відповідних рекомендацій, роз'яснень, інших документів інформативного характеру Групою експертів, - вказані документи підлягають перегляду.

**Генеральний директор
Директорату медичного забезпечення**

Володимир МЕЛЬНИЧУК

Додаток 1
до Положення про групи
експертів та фахівців, що
залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ
України з питань
профільного супроводу
закупівель
(пункт 6)

РЕКОМЕНДАЦІЙ

Ці Рекомендації мають рекомендаційний, роз'яснювальний та інформаційний характер.

1. Постійній робочій групі МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – ПРГ) при формуванні Групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи ПРГ (далі – Група експертів) в частині експертів відповідного професійного спрямування рекомендується зважати на наступне:

повна вища освіта (спеціаліст, магістр) за напрямом підготовки «Фармація» або «Медицина» та наявність спеціальності, що відповідає напряму роботи Групи експертів, та мають стаж роботи за фахом не менше 3 років або повна вища освіта (спеціаліст, магістр), стаж роботи за фахом, що відповідає напряму роботи Групи експертів не менше 3 років та виконання посадових обов'язків безпосередньо пов'язаних з напрямом роботи Групи експертів (зазначається в резюме);

досвід здійснення оцінки порівняльної ефективності (результативності), безпеки та економічної доцільності лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, який може бути підтверджено, зокрема, попереднім досвідом участі в закупівлях лікарських засобів, медичних виробів, допоміжних засобів до них та/або проходженням відповідного навчання (зазначається в резюме);

володіння англійською мовою на рівні, достатньому для опрацювання матеріалів, що необхідні для прийняття рішень за напрямом роботи Групи експертів, буде перевагою (зазначається в резюме);

надання резюме;

надання згоди на обробку персональних даних, тощо.

2. ПРГ при формуванні Групи експертів в частині представників інститутів громадянського суспільства (далі – ІГС) рекомендується зважати на подання до МОЗ заяви у довільній формі, підписаної уповноваженою особою керівного органу ІГС, до якої рекомендується додавати:

рішення, прийняте у порядку, встановленому статутними документами ІГС, про делегування для участі в відповідній Групі експертів;

резюме;

витяг із статуту (положення) ІГС щодо цілей і завдань його діяльності, засвідчені в установленому порядку;

інформація про результати діяльності ІГС, що включає в себе: річний звіт та/або відомості про проведенні заходи та/або реалізовані проекти та/або виконані програми та/або друковані видання;

наявну інформацію про джерела та розмір отриманого фінансування за останні три роки за підписом керівника організації (у довільній формі);

згода на обробку персональних даних, тощо.

Додаток 2

до Положення про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (пункт 6)

Примірна форма

ЗГОДА

на залучення в якості члена групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

Я, _____
(прізвище, ім'я, по батькові)

(народився "___" ____ 19____ року, паспорт серії ____ № ____ , виданий _____ від _____. _____. _____. року, ідентифікаційний код № _____), шляхом підписання цього тексту, надаю згоду на залучення мене в якості експерта групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів), за напрямом (профільним) _____, з метою забезпечення вирішення в процесі організації, підготовки та проведенні закупівель лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру, будь-яких питань, що потребують спеціальних знань за зазначеним вище профільним напрямом.

В якості експерта зобов'язуюся:

на запит Групи експертів (усний чи письмовий) проводити дослідження, перевірки, оцінку предмета запиту та готовувати обґрунтовані роз'яснення, рекомендації, інші документи інформативного характеру щодо профільних питань (самостійно або колегіально) для надання Групою експертів пропозицій щодо такого предмета, які, залежно від запиту, готовувати особисто або колегіально з іншими членами Групи експертів за напрямком (профільним) _____, приймаючи рішення більшістю голосів, а у разі незгоди з колегіальним рішенням, надавати свої обґрунтовані заперечення;

за запрошенням Групи експертів безпосередньо брати участь у засіданнях Групи експертів, надаючи при цьому фахові пояснення, коментарі, обґрунтовані роз'яснення, рекомендації, інші документи

інформативного характеру щодо профільних питань, із занесенням їх до протоколу засідання Групи експертів та проставлянням підпису у ньому;

усвідомлюючи велику суспільну потребу у забезпеченні населення України безпечними, необхідними лікарськими засобами, медичними виробами та допоміжними засобами до них, у разі виникнення обставин, що заважатимуть мені у виконанні своїх зобов'язань як експерта Групи експертів, невідкладно повідомити про це у письмовому вигляді Групу експертів;

у разі виникнення реального чи потенційного конфлікту інтересів та неможливості через це брати участь у роботі Групи експертів, письмово повідомити про це голову Групи експертів. При цьому усвідомлюю свою відповідальність у разі ненадання зазначеної інформації згідно з нормами діючого законодавства.

При здійсненні взятих на себе зобов'язань повністю усвідомлюю та беру на себе відповідальність за свою діяльність, при цьому зазначаю, що всі мої коментарі, пояснення, висновки будуть стосуватися лише визначеного Групою експертів предмета запиту.

З Положенням про групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель, затвердженим наказом Міністерства охорони здоров'я України від 2 березня 2017 року № 200 (із змінами), ознайомився.

" " р. (підпис) (прізвище, ініціали)

Додаток 3
до Положення про групи
експертів та фахівців, що
залучаються до роботи
Постійної робочої групи МОЗ
України з питань
профільного супроводу
закупівель
(пункт 6)

Примірна форма

РОЗПИСКА
**про нерозголошення відомостей, що отримані під час обговорення
питань, що передують прийняттю рішень, та про відсутність реального
та/або потенційного конфлікту інтересів**

П.І.Б.: Місце роботи: Контактний тел.: Електронна адреса	<hr/> <hr/> <hr/> <p>Зобов'язуюся дотримуватись конфіденційності та не розголошувати інформацію, яку отримаю під час засідань та ознайомлення з документами, що опрацьовуються в межах повноважень групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель¹.</p>
<p>Позначте у правій колонці інформацію щодо наведених нижче даних за останні три роки:</p> <p>чи виконували Ви або Ваші близькі особи роботу та/або були залучені, надавали платні послуги та/або отримували вигоду або приймали таку вигоду чи приймали обіцянки/пропозиції такої вигоди для себе чи інших осіб від виробника, дистрибутора лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них або інших компаній (благодійних, в тому числі громадських організацій, компаній що спеціалізуються на клінічних дослідженнях та інших операторів фармацевтичного ринку).</p> <p>Вказані відомості зазначаються якщо вони впливають чи будь-яким чином можуть вплинути на прийняття Вами рішень як членом групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель.</p> <p>Якщо відповідь «Так», зазначте виробника лікарського засобу або медичного виробу:</p>	
Так/Ні	

<p>Чи змінилась інформація щодо реального та/або потенційного конфлікту інтересів, зазначена Вами в останній заяві про відсутність реального та/або потенційного конфлікту інтересів, яку Ви подавали?</p> <hr/> <hr/> <hr/>	<p>Так/Ні</p>
--	---------------

Якщо відповідь на питання – «Так», надайте пояснення вище (вкажіть виробника лікарського засобу або медичного виробу, допоміжного засобу до нього та МНН).

Зазначаю, що ця розписка правдива і містить повну інформацію.

Погоджується на розкриття зазначененої у цій розписці інформації іншим членам групи у публічному доступі на офіційному вебсайті МОЗ України.

¹Примітки

1. Відповідно до пункту 1 Переліку відомостей, що містять службову інформацію, розпорядником яких є Міністерство охорони здоров'я України, затверженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 6 травня 2014 року № 299 «Про організацію виконання Закону України «Про доступ до публічної інформації» у Міністерстві охорони здоров'я України», зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 28 травня 2014 року за № 557/25334, внутрішня службова кореспонденція, доповідні записи, рекомендації, якщо вони пов'язані з розробкою напряму діяльності МОЗ або здійсненням контрольних, наглядових функцій МОЗ та органами державної влади, діяльність яких спрямовується та координується через Міністра охорони здоров'я України, Міністерством охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, структурними підрозділами з питань охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій, підприємств, установ, організацій, що належать до сфери управління МОЗ, процесом прийняття рішень і передують публічному обговоренню та/або прийняттю рішень, відносяться до відомостей, що містять службову інформацію.

2. У цій розписці зазначаються обставини, що можуть становити реальний та/або потенційний конфлікт інтересів. До конфлікту інтересів належать фінансові, професійні чи інші інтереси, що стосуються роботи групи, а також інтереси, які можуть вплинути на результати такої роботи. Реальний конфлікт інтересів – суперечність між приватним інтересом особи та її службовими чи представницькими повноваженнями, що впливає на

об'єктивність або неупередженість прийняття рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень.

Потенційний конфлікт інтересів – наявність у особи приватного інтересу у сфері, в якій вона виконує свої службові чи представницькі повноваження, що може вплинути на об'єктивність чи неупередженість прийняття нею рішень або на вчинення чи невчинення дій під час виконання зазначених повноважень.

Також зазначається про такі інтереси Ваших близьких осіб (осіб, які проживають з Вами спільно, пов'язані з Вами спільним побутом і мають взаємні права та обов'язки сімейного характеру, у тому числі особи, які проживають з Вами спільно, але не перебувають у шлюбі, а також – незалежно від зазначених умов – чоловіка, дружини, батька, матері, вітчима, мачухи, сина, дочки, пасинка, падчерики, рідного та двоюрідного братів, рідної та двоюрідної сестри, рідного брата та сестри дружини (чоловіка), племінника, племінниці, рідного дядька, рідної тітки, діда, баби, прадіда, прабаби, внука, внучки, правнучки, зятя, невістки, тестя, тещі, свекра, свекрухи, батька та мати дружини (чоловіка) сина (дочки), усиновлювача чи усиновленого, опікуна чи піклувальника, особа, яка перебуває під опікою або піклуванням) та у разі наявності інших осіб, з якими Ви маєте важливі спільні інтереси та які можуть бути сприйняті як втручання у Вашу діяльність як члена постійних робочих груп з затвердження номенклатури центральних закупівель (наприклад, роботодавець, співробітники тощо).

3. Відповідь «Так» на поставлені питання не має наслідком усунення чи обмеження участі в роботі групи.

" " р. _____
(підпис)

(_____
(прізвище, ініціали))

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
від 02 березня 2017 № 200

(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 05.10.20 №2254)

МЕТОДИЧНІ РЕКОМЕНДАЦІЇ
**щодо підготовки, погодження та затвердження інформації про необхідні
технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі**

1. Ці Методичні рекомендації мають рекомендаційний, роз'яснювальний та інформаційний характер та розроблені з метою організації роботи групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель (далі – Група експертів) під час підготовки інформації про необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі (далі – Інформація), яка включає в себе міжнародну непатентовану назву (або фармакотерапевтичну групу), форму випуску, дозування лікарських засобів, назву медичних виробів та допоміжних засобів до них, їх одиниць виміру та іншу інформацію, що характеризує предмет закупівлі.

2. Інформація готується Групою експертів з метою визначення предмета закупівлі у відповідності до потреб населення в лікарських засобах, медичних виробах та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.

3. Інформація готується з урахуванням вимог нормативно-правових актів з питань публічних закупівель, закону про Державний бюджет України на відповідний рік, затверджених у встановленому порядку паспортів бюджетних програм та порядків використання коштів державного бюджету, інших нормативно-правових актів, номенклатури лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році (далі – Номенклатура), залишків лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них та зведених заявок структурних підрозділів з питання охорони здоров'я обласних, Київської міської державних адміністрацій, закладів охорони здоров'я, що належать до сфери управління МОЗ.

4. Рекомендується, щоб зміст Інформації для закупівлі лікарських засобів містив:

1) необхідні технічні, якісні та кількісні характеристики предмета закупівлі;

2) опис предмета закупівлі, за примірною формою, наведеною в додатку до цих Методичних рекомендацій;

3) технічну специфікацію (у разі потреби – опис предмета закупівлі), що містить:

детальний опис лікарських засобів, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним, воно повинно бути обґрунтованим, а специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку, коли вимоги до предмета закупівель, можуть призвести до зменшення кількості потенційних постачальників, в протоколі рекомендується зазначати додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

5. Рекомендується щоб зміст Інформації для закупівлі медичних виробів та допоміжних засобів до них містив:

1) Інформацію;

2) опис предмета закупівлі, за примірною формою, наведеною в додатку до цих Методичних рекомендацій;

3) технічну специфікацію, що містить:

детальний опис медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуються, у тому числі їх технічні та якісні характеристики;

вимоги щодо технічних і функціональних характеристик предмета закупівлі, у разі якщо опис скласти неможливо або якщо доцільніше зазначити такі показники;

посилання на стандартні характеристики, вимоги, умовні позначення та термінологію, пов’язану з товарами, що закуповуються, передбачені існуючими міжнародними або національними стандартами, нормами та правилами.

Технічна специфікація не повинна містити посилання на конкретну торговельну марку чи фірму, патент, конструкцію або тип предмета закупівлі, джерело його походження або виробника. У разі якщо таке посилання є необхідним воно повинно бути обґрунтованим, а специфікація повинна містити вираз «або еквівалент». У випадку, коли вимоги до предмета закупівель можуть призвести до зменшення кількості потенційних

постачальників, в протоколі рекомендується зазначається додаткове письмове обґрунтування щодо кожної з таких вимог.

6. Інформація готується з урахуванням вимог Закону України «Про захист економічної конкуренції» і не повинна містити вимог, що обмежують конкуренцію або надають незаконні переваги певним виробникам або учасникам торгів.

7. Пропозиції до Інформації готуються Групою експертів та передаються на погодження до Фінансово-економічного департаменту, Управління бухгалтерського обліку та звітності та Сектору з питань запобігання та виявлення корупції не пізніше 10 робочих днів з дати завершення збору потреби у лікарських засобах, медичних виробах та допоміжних засобах до них з регіонів на відповідний бюджетний рік, а у разі обґрунтованої потреби строк розгляду може бути зменшено.

8. Фінансово-економічний департамент, Управління бухгалтерського обліку та звітності, Сектор з питань запобігання та виявлення корупції, у разі відсутності зауважень, протягом 3 робочих днів з дати отримання погоджують пропозиції до Інформації. У разі наявності зауважень та пропозицій до Інформації вони направляються на розгляд та затвердження ПРГ з обґрунтуванням таких зауважень чи пропозицій.

9. Після остаточного погодження Інформація та протокол засідання Групи експертів протягом робочого дня передається секретарем Групи експертів до Відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту для використання у роботі.

Для обліку протоколів засідання Груп експертів ведеться Журнал реєстрації протоколів засідання Груп експертів. Журнал ведеться у довільній формі, він має бути пронумерований, прошитий та зберігатись у Відділі супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту.

10. Зміни до Інформації вносяться у послідовності передбаченій цими Методичними рекомендаціями для підготовки Інформації.

**Генеральний директор
Директорату медичного забезпечення**

Володимир МЕЛЬНИЧУК

Додаток
до Методичних рекомендацій
щодо підготовки, погодження
та затвердження інформації
про необхідні технічні, якісні
та кількісні характеристики
предмета закупівлі

Примірна форма

1. Опис предмета закупівлі – лікарські засоби:

Міжнародна непатентована назва	Форма випуску	Дозування	Орієнтовна ціна за од., грн	Річний обсяг 100% потреби за виключенням наявних залишків та очікуваних доставок	Кількість замовлення, од.	Вартість, грн.

Обґрунтування:

2. Опис предмета закупівлі – медичні вироби та допоміжні засоби до них:

Назва предмету закупівлі	Одиниця виміру	Орієнтовна ціна за од., грн.	Річний обсяг 100% потреби за виключенням наявних залишків та очікуваних доставок	Кількість замовлення, од.	Вартість, грн.

Обґрунтування²:

^{1, 2} Примітки – наводиться інформація згідно з пунктами 5, 7 Методичних рекомендацій щодо підготовки пропозицій до номенклатури лікарських засобів, медичних виробів та допоміжних засобів до них, що закуповуватимуться для забезпечення медичних заходів окремих державних програм та комплексних заходів програмного характеру за бюджетні кошти у відповідному бюджетному році.



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

До сієї дати

Київ

№ 111

Про внесення змін до складів груп експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

Відповідно до підпункту 3 пункту 6 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 08 жовтня 2019 року № 2022 «Про затвердження Положення про Постійну робочу групу МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель», протоколів засідання Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель від 20 січня 2021 року № 5 і від 22 січня 2021 року № 6 та у зв'язку із кадровими змінами

НАКАЗУЮ:

1. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Лікарські засоби та медичні вироби для забезпечення розвитку донорства крові та її компонентів», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), виклавши його у новій редакції, що додається.

2. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Лікарські засоби для дітей, хворих на розлади психіки та поведінки із спектра аутизму, з шизофренією, афективними розладами, гіперкінетичними розладами», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), виклавши його у новій редакції, що додається.

3. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Лікарські засоби та медичні вироби для

лікування дітей, хворих на онкологічні та онкогематологічні захворювання», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), замінивши слово «Климюк» словом «Климнюк».

4. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Лікарські засоби та медичні вироби для закладів охорони здоров'я для забезпечення лікування хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями» затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 листопада 2020 року № 2604), замінивши слова «Малишевська Юлія Євгеніївна начальник відділу оцінки економічної ефективності лікарських засобів департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»» словами «Малишевська Юлія Євгеніївна заступник директора департаменту оцінки медичних технологій державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»».

5. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Шаталову С.М.

Міністр

Максим СТЕПАНОВ



ЗАТВЕРДЖЕНО
наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04.04.2019 № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від ~~22 січня 2019~~ № 111)

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Лікарські засоби та медичні вироби для забезпечення розвитку донорства
крові та її компонентів»

Славінська Ірина Олексіївна	начальник відділу безпеки крові та донорства державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Бондаренко Ганна Вікторівна	завідувач відділу лабораторного обстеження та контролю якості донорської крові Референс – лабораторії Українського Референс – центру з клінічної лабораторної діагностики та метрології Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України;
Перетятко Дмитро Віталійович	завідувач центру служби крові Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України;
Сердюк Антоніна Андріївна	генеральний директор комунального підприємства «Дніпропетровська обласна станція переливання крові» (за згодою);
Банах Оксана Михайлівна	директор комунального некомерційного підприємства «Вінницький обласний центр служби крові Вінницької обласної ради» (за згодою);
Баранько Ольга Валеріївна	начальник Управління адміністрування державних реєстрів та моніторингу цін державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Ганжа Ірина Миколаївна	керівник експертної групи з питань розвитку служби крові, біобезпеки та оперативного реагування на події, що мають міжнародне значення Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України;
Муратова Майя Ігорівна	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Світлана ШАТАЛОВА

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04.04.2019 № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від ~~04.04.2019 № 111~~)

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Лікарські засоби для дітей, хворих на розлади психіки та поведінки із спектра
аутизму, з шизофренією, афективними розладами, гіперкінетичними
розладами»

Божук Богдан Степанович	головний лікар державного закладу «Спеціалізований (спеціальний) санаторій «Приморський» Міністерства охрані здоров'я України»;
Михняк Сергій Іванович	лікар-психіатр 20 відділення комунального некомерційного підприємства Львівської обласної ради «Львівська обласна клінічна психіатрична лікарня» (за згодою);
Бікшаєва Яна Борисівна	доцент кафедри загальної, дитячої, судової психіатрії і наркології Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика (за згодою);
Баранько Ольга Валеріївна	начальник Управління адміністрування державних реєстрів та моніторингу цін державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Зінченко Олена Миколаївна	головний спеціаліст експертної групи з реформування психіатричної служби Директорату якості життя Міністерства охорони здоров'я України;
Дубик Іван Володимирович	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Світлана ШАТАЛОВА



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

12 листопада 2020

Київ

№ 2604

Про внесення змін до складу груп експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель

Відповідно до підпункту 3 пункту 6 та пункту 8 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (у редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), наказу Міністерства охорони здоров'я України від 08 жовтня 2019 року № 2022 «Про затвердження Положення про Постійну робочу групу МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель», протоколів засідання Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель від 16 жовтня 2020 року № 44 і від 09 листопада 2020 року № 49 та у зв'язку із кадровими змінами

НАКАЗУЮ:

1. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Медикаменти для дітей, хворих на муковісцидоз», «Медикаменти для лікування дорослих, хворих на муковісцидоз», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

2. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Медикаменти для замісної підтримуючої терапії», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

3. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Тест-системи для діагностики ВІЛ-інфекції, супроводу АРТ та моніторингу перебігу ВІЛ-інфекції у хворих, визначення резистентності вірусу, проведення референс-досліджень», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

4. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного



супроводу закупівель за напрямами «Медикаменти для дорослих, хворих на первинні (вроджені) імунодефіцити», «Медикаменти для дітей, хворих на первинні (вроджені) імунодефіцити», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

5. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Медикаменти для хворих на вірусні гепатити В і С», «Медикаменти для дітей, хворих на хронічний вірусний гепатит», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 22 травня 2019 року № 1159), виклавши його у новій редакції, що додається.

6. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Ендопротези і набори для імплантації», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

7. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Препарати для лікування дихальних розладів новонароджених», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

8. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Тести, витратні матеріали для діагностики туберкульозу», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

9. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Медикаменти для громадян, які страждають на легеневу артеріальну гіпертензію», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 22 травня 2019 року № 1159), виклавши його у новій редакції, що додається.

10. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Лікарські засоби та медичні вироби для закладів охорони здоров'я для забезпечення лікування хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими захворюваннями», затвердженого наказом

30
6120125540
02002

Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 22 травня 2019 року № 1159), виклавши його у новій редакції, що додається.

11. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Медикаменти для антиретровірусної терапії дорослих, підлітків і дітей», затверженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 22 травня 2019 року № 1159), виклавши його у новій редакції, що додається.

12. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Медичні вироби для громадян, які страждають на ідіопатичну сімейну дистонію, спастичну кривошию, ідіопатичну рото-лицеву дистонію», затверженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725, виклавши його у новій редакції, що додається.

13. Внести зміни до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Медикаменти для лікування туберкульозу», затверженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 22 травня 2019 року № 1159), виклавши його у новій редакції, що додається.

14. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Витратні матеріали для лікування хворих методом перitoneального діалізу», «Медикаменти та медичні вироби для дитячого діалізу», затверженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), замінивши слово «Дубік» словом «Дубик».

15. Внести до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Лікарські засоби для лікування дорослих, хворих на резистентну форму ювенільного ревматоїдного артриту», «Лікарські засоби для лікування дітей, хворих на резистентну форму ювенільного ревматоїдного артриту», затверженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), такі зміни:

1) слова і цифру «Джус Марта Борисівна доцент кафедри внутрішньої медицини № 2 Національного медичного університету імені



О.О. Богомольця;» замінити словами і цифрою «Джус Марта Борисівна професор кафедри внутрішньої медицини № 2 Національного медичного університету імені О.О. Богомольця;»;

2) слова «Бойко Ярина Євгенівна дитячий кардіоревматолог комунального некомерційного підприємства Львівської обласної ради «Західноукраїнський спеціалізований дитячий медичний центр» (за згодою);» замінити словами «Бойко Ярина Євгенівна керівник клініки дитячої ревматології та імунології комунального некомерційного підприємства Львівської обласної ради «Західноукраїнський спеціалізований дитячий медичний центр» (за згодою);»;

3) слово «Дубік» замінити словом «Дубик».

16. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Лікарські засоби для забезпечення дорослих, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда», «Лікарські засоби для забезпечення дітей, хворих на гемофілію типів А або В або хворобу Віллебранда», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), замінивши слово «Дубік» словом «Дубик».

17. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Медикаменти та медичні вироби для хворих у до- та післяопераційний період з трансплантацією», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), замінивши слово «Дубік» словом «Дубик».

18. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Хіміотерапевтичні препарати, радіофармпрепарати та препарати супроводу для лікування онкологічних хворих», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), замінивши слово «Дубік» словом «Дубик».

19. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Лікарські засоби та медичні вироби для забезпечення розвитку донорства крові та її компонентів», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020



року № 2483), замінивши слова «Славінська Ірина Олексіївна начальник відділу безпеки крові та донорства Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;» словами «Славінська-Ріцнер Ірина Олексіївна начальник трансфузіологічного відділу Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;».

20. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Лікарські засоби для дітей, хворих на розлади психіки та поведінки із спектра аутизму, з шизофренією, афективними розладами, гіперкінетичними розладами», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), замінивши слово «Дубік» словом «Дубик».

21. Внести зміну до Складу групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами «Імунобіологічні препарати для проведення імунопрофілактики населення та вироби для забезпечення умов температурного контролю імунобіологічних препаратів та медичні вироби» та «Медикаменти для хворих на інфекційні захворювання, що супроводжуються високим рівнем летальності», затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 квітня 2019 року № 725 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 жовтня 2020 року № 2483), замінивши слова «Заіка Олександр Володимирович епідеміолог програми підготовки з польової епідеміології Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;» словами «Заіка Олександр Володимирович завідувач відділу імунізації, керівник національної програми імунізації Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;».

22. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Шаталову С.М.

Міністр

Максим СТЕПАНОВ



ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 22 листопада № 2604

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами
«Медикаменти для дітей, хворих на муковісцидоз», «Медикаменти для
лікування дорослих, хворих на муковісцидоз»

Глядєлова Павлівна	Наталія	доцент кафедри педіатрії Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика (за згодою);
Бобер Йосипівна	Людмила	керівник Львівського обласного центру надання медичної допомоги хворим на муковісцидоз комунального некомерційного підприємства Львівської обласної ради «Західноукраїнський спеціалізований дитячий медичний центр» (за згодою);
Диба Борисівна	Марина	старший науковий співробітник відділення дитячої гепатології Державної установи «Інститут педіатрії, акушерства і гінекології імені академіка О. М. Лук'янової Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Грищенко Миколаївна	Оксана	завідувач педіатричного відділення Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України;
Клименко Миколаївна	Майя	заступник начальника відділу оцінки клінічної ефективності лікарських засобів департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Чубак Юрійович	Максим	державний експерт експертної групи з питань лікування за кордоном Директорату високотехнологічної медичної допомоги та інновацій Міністерства охорони здоров'я України;
Дубик Володимирович	Іван	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Максим

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від ~~16 листопада~~ № 2604

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Медикаменти для замісної підтримуючої терапії»

Іванчук Олександрівна	Ірина	начальник сектора замісної підтримувальної терапії та вірусних гепатитів Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Ярий Володимир Володимирович		головний лікар Київської міської наркологічної клінічної лікарні «Соціотерапія» (за згодою);
Терих Михайлівна	Катерина	фахівець із замісної підтримувальної терапії сектора замісної підтримувальної терапії та вірусних гепатитів Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Заміховська Михайлівна	Зоя	представник благодійної організації «Всеукраїнська мережа людей, які живуть з ВІЛ/СНІД» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Пархоменко Ігорівна	Вєлта	представник громадської організації «Клуб «Еней» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Малишевська Євгеніївна	Юлія	заступник директора департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Чибісова Володимирівна	Ірина	державний експерт експертної групи з питань імунопрофілактики, розвитку програм профілактики інфекційних захворювань, розбудови системи епідеміологічного нагляду та моніторингу за захворюваннями Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України;
Муратова Ігорівна	Майя	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Шаталова

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від ~~11 листопада № 2604~~

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Тест-системи для діагностики ВІЛ-інфекції, супроводу АРТ та моніторингу
перебігу ВІЛ-інфекції у хворих, визначення резистентності вірусу, проведення
референс-досліджень»

Бабій Наталія Олександрівна	мікробіолог референс-лабораторії діагностики ВІЛ-інфекції/СНІДу Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Андріanova Ірина Володимирівна	завідувач референс-лабораторії діагностики ВІЛ-інфекції/СНІДу Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Степченкова Тетяна Віталіївна	завідувач клініко-діагностичної лабораторії Київського міського центру профілактики та боротьби зі СНІДом Київської міської клінічної лікарні № 5 (за згодою);
Заміховська Зоя Михайлівна	представник благодійної організації «Всеукраїнська мережа людей, які живуть з ВІЛ/СНІД» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Довгошай Олександр Анатолійович	представник громадської організації «Інститут аналітики та адвокації» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Баранько Ольга Валеріївна	начальник Управління адміністрування державних реєстрів та моніторингу цін Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Поламарчук Павло Васильович	державний експерт експертної групи з розвитку регіональних систем громадського здоров'я та прогнозування Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України;
Муратова Майя Ігорівна	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 2019 № 2604)

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами
«Медикаменти для дорослих, хворих на первинні (вродженні) імунодефіцити»,
«Медикаменти для дітей, хворих на первинні (вродженні) імунодефіцити»

Лапій Федір Іванович	доцент кафедри дитячих інфекційних хвороб та дитячої імунології Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика (за згодою);
Степановський Юрій Степанович	асистент кафедри дитячих інфекційних хвороб та дитячої імунології Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика (за згодою);
Костюченко Лариса Василівна	керівник центру дитячої імунології комунального некомерційного підприємства Львівської обласної ради «Західноукраїнський спеціалізований дитячий медичний центр» (за згодою);
Бондаренко Анастасія Валеріївна	доцент кафедри дитячих інфекційних хвороб та дитячої імунології Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика (за згодою);
Стрельникова Оксана Степанівна	представник громадської організації «Рідкісні імунні захворювання» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Романенко Ірина Миколаївна	начальник відділу оцінки клінічної ефективності лікарських засобів департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Чубак Максим Юрійович	державний експерт експертної групи з питань лікування за кордоном Директорату високотехнологічної медичної допомоги та інновацій Міністерства охорони здоров'я України;
Стецій Юлія Костянтинівна	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 12 листопада № 2609

Склад
групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямами
«Медикаменти для хворих на вірусні гепатити В і С», «Медикаменти для дітей,
хворих на хронічний вірусний гепатит»

Диба Марина Борисівна	старший науковий співробітник відділення дитячої гепатології Державної установи «Інститут педіатрії, акушерства і гінекології імені академіка О. М. Лук'янової Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Голубовська Анатоліївна Ольга	завідувач кафедри інфекційних хвороб Національного медичного університету імені О.О. Богомольця;
Іванчук Ірина Олександровна	начальник сектору замісної підтримувальної терапії та вірусних гепатитів Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Петров Віктор Олександрович	лікар-інфекціоніст Ужгородської міської поліклініки (за згодою);
Бідованець Олена Юліанівна	головний спеціаліст сектору замісної підтримувальної терапії та вірусних гепатитів Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Мостовенко Василівна Раїса	завідувач інфекційного діагностичного боксованого відділення Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України;
Рачинська Ірина Юріївна	представник благодійної організації «Благодійний фонд «Пацієнти України» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Трофименко Микита Михайлович	представник благодійної організації «Всеукраїнська мережа людей, які живуть з ВІЛ/СНІД» (з правом дорадчого голосу, за згодою);

Романенко Миколаївна	Ірина	начальник відділу оцінки клінічної ефективності лікарських засобів департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Поламарчук Васильович	Павло	державний експерт експертної групи з розвитку регіональних систем громадського здоров'я та прогнозування Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України;
Муратова Ігорівна	Майя	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від ~~2604~~ № 2604)

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Ендопротези і набори для імплантації»

Левицький Анатолій Феодосійович	завідувач кафедри дитячої хірургії Національного медичного університету імені О. О. Богомольця;
Климнюк Григорій Іванович	завідувач науково-дослідного відділення дитячої онкології Національного інституту раку;
Хмизов Сергій Олександрович	керівник відділу патології хребта та суглобів дитячого віку Державної установи «Інститут патології хребта та суглобів імені професора М. І. Ситенка Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Бондаренко Станіслав Євгенович	головний науковий співробітник відділу патології суглобів Державної установи «Інститут патології хребта та суглобів імені професора М. І. Ситенка Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Петрова Любов Володимирівна	представник громадської організації «Всесукраїнська асоціація кришталевих людей» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Мусієнко Оксана Володимирівна	представник благодійної організації «Благодійний фонд «Пациєнти України» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Машейко Альона Миколаївна	начальник відділу оцінки економічної ефективності лікарських засобів департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Задворних Сергійович	керівник експертної групи з питань медичних виробів та косметичних засобів Директорату фармацевтичного забезпечення Міністерства охорони здоров'я України;
Дубик Володимирович	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 11 листопада № 2609

Склад
групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Препарати для лікування дихальних розладів новонароджених»

Тишкевич Валерія Миколаївна	завідувач відділення анестезіології та інтенсивної терапії новонароджених Перинатального центру м. Києва (за згодою);
Кондратова Ірина Юріївна	заступник генерального директора, керівник перинатального центру комунального некомерційного підприємства Харківської обласної ради «Обласна клінічна лікарня» (за згодою);
Дмитрієв Дмитро Валерійович	доцент кафедри анестезіології, інтенсивної терапії та медицини невідкладних станів Вінницького національного медичного університету ім. М. І. Пирогова;
Воробйова Ольга Володимирівна	провідний науковий співробітник Державної установи «Інститут педіатрії, акушерства і гінекології імені академіка О.М. Лук'янової Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Орлова Тетяна Олексandrівна	завідувач відділення інтенсивного виходжування глибоко недоношених дітей Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України;
Балясна Олександра Валеріївна	голова громадської організації «Українська асоціація батьків передчасно народжених дітей «Ранні пташки» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Баранько Ольга Валеріївна	начальник Управління адміністрування державних реєстрів та моніторингу цін Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Громович Олександр Олександрович	державний експерт експертної групи з питань раціонального застосування лікарських засобів Директорату фармацевтичного забезпечення Міністерства охорони здоров'я України»;

Стецій Юлія Костянтинівна	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.
------------------------------	---

Заступник Міністра

Шаталова

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 21 листопада № 2604)

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом «Гести,
витратні матеріали для діагностики туберкульозу»

Терлеєва Сергіївна	Яна	керівник відділу координації програм лікування туберкульозу Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Кампос-Родрігес Наталія Луїсівна		лікар-бактеріолог Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Барбова Анна Іванівна		завідувач референс-лабораторії з мікробіологічної діагностики туберкульозу Державної установи «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології ім. Ф. Г. Яновського Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Довгошай Олександр Анатолійович		представник громадської організації «Інститут аналітики та адвокації» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Денисенко Владислав Вікторович		представник благодійної організації «Всеукраїнська мережа людей, які живуть з ВІЛ/СНІД» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Баранько Валеріївна	Ольга	начальник Управління адміністрування державних реєстрів та моніторингу цін Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Поламарчук Васильович	Павло	державний експерт експертної групи з розвитку регіональних систем громадського здоров'я та прогнозування Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України;
Муратова Ігорівна	Майя	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Михайло
Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 11 листопада 2018 року № 260)

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Медикаменти для громадян, які страждають на легеневу артеріальну
гіпертензію»

Живило Олександрівна	Ірина	молодший науковий співробітник відділення симптоматичних гіпертензій Державної установи «Національний науковий центр «Інститут кардіології імені академіка М. Д. Стражеска» Національної академії медичних наук України (за згодою);
Руденко Костянтин Володимирович		заступник директора з лікувально-координаційної роботи Державної установи «Національний інститут серцево-судинної хірургії імені М. М. Амосова Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Жовнір Володимир Аполлінарійович		головний лікар Державної установи «Науково- практичний медичний центр дитячої кардіології та кардіохірургії Міністерства охорони здоров'я України»;
Куліш Анатолійвна	Оксана	представник Львівського міського благодійного фонду «Сестри Даліли» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Малишевська Євгеніївна	Юлія	заступник директора департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Задворних Сергійович	Іван	керівник експертної групи з питань медичних виробів та косметичних засобів Директорату фармацевтичного забезпечення Міністерства охорони здоров'я України;
Дубик Володимирович	Іван	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Шаталова

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 11 листопада № 2604

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Лікарські засоби та медичні вироби для закладів охорони здоров'я для
забезпечення лікування хворих із серцево-судинними та судинно-мозковими
захворюваннями»

Тодуров Борис Михайлович	генеральний директор Державної установи «Інститут серця Міністерства охорони здоров'я України»;
Соколов Максим Юрійович	провідний науковий співробітник відділу інтервенційної кардіології Державної установи «Національний науковий центр «Інститут кардіології імені академіка М.Д. Стражеска» Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Хохлов Андрій Валерійович	завідувач відділення рентгенендоскопічної діагностики і лікування Державної установи «Інститут серця Міністерства охорони здоров'я України»;
Бабляк Олександр Дмитрович	завідувач кардіологічного центру Медичного центру «Добробут» (за згодою);
Руденко Костянтин Володимирович	заступник директора з лікувально-координаційної роботи Державної установи «Національний інститут серцево- судинної хірургії імені М.М. Амосова Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Костюк Михайло Романович	старший науковий співробітник Державної установи «Інститут нейрохірургії ім. акад. А.І. Ромоданова Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Малишевська Юлія Євгеніївна	начальник відділу оцінки економічної ефективності лікарських засобів департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Гончар Євгеній В'ячеславович	державний експерт експертної групи з питань спеціалізованої та високоспеціалізованої медичної допомоги Директорату медичного забезпечення Міністерства охорони здоров'я України;

Муратова Ігорівна	Майя	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.
----------------------	------	---

Заступник Міністра

Шаталова

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 11 квітня 2019 року № 2604

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Медикаменти для антиретровірусної терапії дорослих, підлітків і дітей»

Ковальова Максимівна	Марина	головний фахівець з фармменеджменту та управління запасами відділу фармменеджменту та управління запасами Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Гетьман Іванівна	Лариса	завідувач відділу координації програм діагностики та лікування ВІЛ Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Лопатіна Володимирівна	Ярослава	голова Представництва Фундації АнтиСНІД США в Україні (за згодою);
Солдатенкова Вікторівна	Ксенія	завідувач Центру інфекційних захворювань «Клініка для лікування дітей, хворих на ВІЛ-інфекцію/ СНІД» Національної дитячої спеціалізованої лікарні «ОХМАТДИТ» МОЗ України;
Заміховська Михайлівна	Зоя	представник благодійної організації "Всеукраїнська мережа людей, які живуть з ВІЛ/СНІД" (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Рачинська Ірина Юріївна		представник благодійної організації «Благодійний фонд «Пацієнти України» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Малишевська Євгеніївна	Юлія	заступник директора департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Чибісова Володимирівна	Ірина	державний експерт експертної групи з питань імунопрофілактики, розвитку програм профілактики інфекційних захворювань, розбудови системи епідеміологічного нагляду та моніторингу за захворюваннями Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України;

Муратова Ігорівна	Майя	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.
----------------------	------	---

Заступник Міністра

шаталова **Світлана ШАТАЛОВА**

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 2604

Склад

групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Медичні вироби для громадян, які страждають на ідіопатичну сімейну
дистонію, спастичну кривошию, ідіопатичну рото-лицеву дистонію»

Зінькевич Ярослав Павлович	нейрохіург центру загальної нейрохіургії та нейросудинної патології Клінічної лікарні «Феофанія» Державного управління справами (за згодою);
Смоланка Володимир Іванович	ректор Державного вищого навчального закладу «Ужгородський національний університет» (за згодою);
Слободін Тетяна Миколаївна	професор кафедри неврології № 1 Національної медичної академії післядипломної освіти імені П. Л. Шупика (за згодою);
Тітова Наталія Володимирівна	представник громадської організації «Об'єднання хворих на торсійну дистонію» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Машейко Альона Миколаївна	начальник відділу оцінки економічної ефективності лікарських засобів департаменту оцінки медичних технологій Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Чубак Максим Юрійович	державний експерт експертної групи з питань лікування за кордоном Директорату високотехнологічної медичної допомоги та інновацій Міністерства охорони здоров'я України;
Муратова Майя Ігорівна	головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Світлана ШАТАЛОВА

Світлана ШАТАЛОВА

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
04 квітня 2019 року № 725
(у редакції наказу
Міністерства охорони
здоров'я України
від 11 листопада 2018 року № 26034

Склад
групи експертів та фахівців, що залучаються до роботи Постійної робочої групи
МОЗ України з питань профільного супроводу закупівель за напрямом
«Медикаменти для лікування туберкульозу»

Павлюк Людмила Володимирівна	начальник відділу фармменеджменту та управління запасами Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Петренко Василь Іванович	завідувач кафедри фтизіатрії та пульмонології Національного медичного університету імені О.О. Богомольця;
Литвиненко Наталія Анатоліївна	старший науковий співробітник відділу хіміорезистентного туберкульозу Державної установи «Національний інститут фтизіатрії і пульмонології ім. Ф. Г. Яновського Національної академії медичних наук України» (за згодою);
Терлеєва Сергіївна Яна	керівник відділу координації програм лікування туберкульозу Державної установи «Центр громадського здоров'я Міністерства охорони здоров'я України»;
Мусієнко Оксана Володимирівна	представник благодійної організації «Благодійний фонд «Пацієнти України» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Денисенко Владислав Вікторович	представник благодійної організації «Всеукраїнська мережа людей, які живуть з ВІЛ/СНІД» (з правом дорадчого голосу, за згодою);
Баранько Ольга Валеріївна	начальник Управління адміністрування державних реєстрів та моніторингу цін Державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;
Поламарчук Павло Васильович	державний експерт експертної групи з розвитку регіональних систем громадського здоров'я та прогнозування Директорату громадського здоров'я та профілактики захворюваності Міністерства охорони здоров'я України;

Муратова
Ігорівна

Майя

головний спеціаліст відділу супроводу державних закупівель Фінансово-економічного департаменту Міністерства охорони здоров'я України (без права голосу) – секретар групи.

Заступник Міністра

Шаталова

Світлана ШАТАЛОВА