



**Керівникам структурних підрозділів
з питань охорони здоров'я обласних
військових адміністрацій, Київської
міської ради (Київської міської
державної адміністрації)**

**Керівникам підприємств, установ та
організацій, що належать до сфери
управління Міністерства охорони
здоров'я України**

**Щодо надання інформації про потребу
та можливість (розмір) фінансування
лікарського засобу Рисдиплам**

Користуючись нагодою, державне підприємство «Медичні закупівлі України» (далі – ДП «Медзакупівлі України») висловлює свою повагу та повідомляє наступне.

Правові та організаційні засади застосування договорів керованого доступу (далі – ДКД) визначені статтею 79-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» та постановою Кабінету Міністрів України від 27 січня 2021 року № 61 «Деякі питання щодо договорів керованого доступу та зупинення дії абзацу першого пункту 1-2 постанови Кабінету Міністрів України від 25 березня 2009 р. № 333».

ДП «Медзакупівлі України» розпочинає підготовку до проведення переговорів щодо укладення договору керованого доступу стосовно лікарського засобу Рисдиплам для лікування пацієнтів зі спінальною м'язовою атрофією (СМА) II та III типів.

Враховуючи підготовку до проведення переговорів щодо укладення договору керованого доступу, а також необхідність формування консолідованої потреби потенційних замовників, пропонуємо розглянути можливість участі у закупівлі зазначеного лікарського засобу за механізмом договорів керованого доступу.

Відповідно до Порядку взаємодії Міністерства охорони здоров'я України та особи, уповноваженої на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, з іншими замовниками під час здійснення закупівель за договорами керованого доступу, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України № 61, ДП «Медзакупівлі



України» здійснює збір та узагальнення інформації щодо потреби в лікарських засобах для визначення доцільності укладення відповідних договорів.

У зв'язку з викладеним просимо надати інформацію щодо:

- кількості пацієнтів зі спінальною м'язовою атрофією II та III типів, які потребують лікування лікарським засобом Рисдиплам;
- розрахункової потреби у лікарському засобі;
- можливості участі у співфінансуванні закупівлі;
- орієнтовного обсягу фінансування, який може бути забезпечений за рахунок коштів місцевого бюджету та/або власних коштів закладу охорони здоров'я.

Звертаємо увагу, що відповідно до пункту 4 Порядку взаємодії Міністерства охорони здоров'я України та особи, уповноваженої на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, з іншими замовниками під час здійснення закупівель за договорами керованого доступу, керівники замовників несуть відповідальність за достовірність та обґрунтованість наданої інформації.

Просимо подати інформацію до 22 червня 2026 року на електронні адреси: office@medzakupivli.com та m.morozova@medzakupivli.com.

Участь у закупівлях за договорами керованого доступу є добровільною.

Також звертаємо увагу, що відповідно до статті 79-1 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я» будь-яка інформація, що прямо чи опосередковано стосується предмета переговорів щодо договорів керованого доступу (крім інформації щодо договору керованого доступу, що оприлюднюється відповідно до законодавства), є інформацією з обмеженим доступом та не підлягає розголошенню. Посадові особи, які беруть участь у переговорах щодо укладення договорів керованого доступу, укладають та/або виконують такі договори, несуть відповідальність за незаконне розголошення інформації з обмеженим доступом.

Враховуючи зазначене, просимо також визначити відповідальних осіб та їх контактні дані, які у разі подальшої участі у закупівлі за договором керованого доступу будуть залучені до відповідної роботи та підпишуть зобов'язання про нерозголошення інформації з обмеженим доступом.

Сподіваємося на співпрацю та своєчасне надання інформації.

Голова комісії з перетворення

Катерина НЕКРАСОВА