

## Чого чекати від реформування вторинної медичної допомоги?

**На офіційному сайті Міністерства охорони здоров'я України на громадське обговорення винесено проект постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання проведення пілотного проекту з реалізації державних гарантій медичного обслуговування населення за програмою медичних гарантій для амбулаторно-поліклінічної вторинної (спеціалізованої) медичної допомоги», що діятиме з 1 липня до 31 грудня 2019 року.**

Метою впровадження цього проекту є, зокрема, тестування нового механізму оплати конкретного списку пріоритетних послуг амбулаторно-поліклінічної спеціалізованої допомоги, що надаватимуться за направленням від лікаря. Таке тестування сприятиме оцінці реакції надавачів медичних послуг і впливу на пацієнтів, а також допоможе визначитися з оптимальним дизайном програми медичних гарантій для подальшої реформи охорони здоров'я.

Пілотний проект діятиме за програмою медичних гарантій для амбулаторно-поліклінічної вторинної (спеціалізованої) медичної допомоги. До нього увійде 45 видів медичних послуг, спрямованих на діагностику захворювань, із трьох наступних груп: лабораторні дослідження; інструментальні дослідження; ендоскопії та інтервенції.

До участі в пілотному проекті шляхом укладання договору з Національною службою здоров'я України зможуть долучитися як комунальні, так і приватні заклади охорони здоров'я, а також фізичні особи – підприємці, які мають ліцензію на провадження господарської діяльності з медичної практики, окрім обласних.

У проекті також не беруть участі стоматологічні, наркологічні, психоневрологічні, психіатричні, інфекційні, туберкульозні, шкірно-венерологічні заклади та заклади громадського здоров'я.

Для реалізації проекту передбачено 2 млрд грн. Ціна договору узгоджуватиметься сторонами та фіксуватиметься в ньому, виходячи із запропонованої в заяві про укладання договору вартості послуг, які планує надавати заявник. Направлення на вказані послуги відбуватиметься в електронній системі охорони здоров'я лікарем, з яким пацієнт підписав декларацію, та оплачуватиметься за тарифом, встановленим постановою згідно з переліком. Сума оплати визначатиметься як добуток сумарної кількості наданих пілотних послуг на підставі внесених у систему медичних записів та звіту, у межах бюджетних асигнувань.

Про укладання договорів за пілотним проектом у разі прийняття постанови буде оголошено не пізніше 15 квітня поточного року.

*Підготовлено ТОВ «Медікс груп»*

## З нового року аптеки будуть працювати по-новому

**Від 1 січня 2019 р. набуде чинності Закон України від 23.11.2018 р. № 2628-VIII «Про внесення змін до Податкового кодексу України та деяких інших законодавчих актів України щодо покращення адміністрування та перегляду ставок окремих податків і зборів».**

Наразі вносяться зміни і в пункт 296.10 ст. 296 Податкового кодексу України, якими платників єдиного податку, що здійснюють реалізацію лікарських засобів та медичних виробів, виключено з переліку суб'єктів господарювання, а отже тепер їм у своїй діяльності потрібно використовувати реєстратори розрахункових операцій (РРО). Такі ж вимоги вносяться і в Закон України від 06.07.1995 р. № 265/95 «Про застосування реєстраторів розрахункових операцій у сфері торгівлі, громадського харчування та послуг» (далі – закон № 265).

Проти положень Закону України від 23.11.2018 р. № 2628-VIII виступила громадська організація «Всеукраїнське об'єднання «Миколаївська фармацевтична асоціація ФАРМРАДА», що звернулася з листом до голів парламентських фракцій та Президента України з проханням переглянути ухвалене рішення, оскільки такі зміни підвищують собівартість аптечної діяльності для ФОП (фізичної особи, яка для ведення господарської діяльності зареєстрована як підприємець, але не має статусу юридичної особи). Це може призвести до їх ліквідації, особливо у сільській місцевості, та створить там загрозливу ситуацію із постачанням ліків.

У зв'язку з цим громадська організація «Всеукраїнське об'єднання «Миколаївська фармацевтична асоціація ФАРМРАДА»

звернулася до Прем'єр-міністра з проханням дати відповідь на декілька запитань: скільки часу планується надати ФОП у фармацевтичній сфері на придбання РРО та переведення своєї діяльності відповідно до цього; чи поширюється вимога ст. 11 закону № 265 (у даному випадку на ФОП фармацевтичного спрямування); чи обмежується час на придбання РРО та їх впровадження в діяльність лише 01.01.2019 р.? Також громадська організація запропонувала встановити перехідний період для переведення діяльності ФОП – власників аптек на використання РРО до 01.07.2019 р.

Закон № 2628 також вносить зміни в ст. 8 «Права споживача у разі придбання ним товару неналежної якості» Закону України «Про захист прав споживачів». Споживач матиме змогу виставляти претензії продавцю (виробнику) стосовно придбаних ним лікарських засобів та медичних виробів, однак лише у випадку їх неналежної якості та після пред'явлення споживачем фіскального чека на придбання лікарських засобів чи медичних виробів. Цією ж статтею передбачені вимоги, які може висувати споживач у разі придбання товару неналежної якості, зокрема: повернення сплаченої за товар грошової суми; вимагати заміни товару на такий самий або аналогічний товар з числа наявних у продавця (виробника).