

ДОПОВНЕННЯ ДО ІНФОРМАЦІЙНОГО ПОВІДОМЛЕННЯ
про виконання рішення Рахункової палати від 27 серпня 2024 року
№ 39-1 “Про розгляд Звіту про результати аудиту відповідності на тему
“Кров для збереження життя. Організація державного управління
запасами крові”

У межах моніторингу виконання рекомендацій, наданих у рішенні Рахункової палати від 27 серпня 2024 року № 39-1 “Про розгляд Звіту про результати аудиту відповідності на тему “Кров для збереження життя. Організація державного управління запасами крові”, повідомляємо.

Аудит проведений на таких об’єктах контролю: Міністерство охорони здоров’я України (далі – МОЗ), Спеціалізована державна установа “Український центр трансплант-координації” Міністерства охорони здоров’я України (далі – Центр).

З метою усунення недоліків, виявлених під час проведення заходу державного зовнішнього фінансового контролю (аудиту), Рахункова палата загалом надала 29 рекомендацій: 4 – Кабінету Міністрів України, 3 – Центру та 22 – МОЗ, виконання яких підлягає контролю.

Кабінетом Міністрів України із 4 наданих рекомендацій виконано одну. Центром із 3 наданих рекомендацій виконано 2 та одну рекомендацію закрито у зв’язку із передачею відповідних функцій іншій установі. МОЗ із 22 наданих рекомендацій виконано 12, одну рекомендацію закрито у зв’язку із втратою актуальності, а виконання 9 рекомендацій продовжується у 2026 році.

МОЗ у листі від 10.06.2026 № 19.0/32276/2-26 поінформувало про продовження виконання двох рекомендацій.

На виконання частини сьомої статті 22 Закону України “Про безпеку та якість донорської крові” та з урахуванням пропозицій Національного трансфузіологічного комітету, поданих до МОЗ листом від 08 червня 2026 року № 22-08/0779, розроблено проєкт наказу “Про визначення максимально допустимого розміру грошової компенсації донору за збір плазми для фракціонування”. Зазначений проєкт наказу наразі опрацьовується структурними підрозділами МОЗ. Після завершення внутрішнього опрацювання його планується подати на погодження відповідним суб’єктам та іншим заінтересованим органам.

З метою приведення національного законодавства у відповідність із законодавством Європейського Союзу, МОЗ розроблено проєкт Закону України “Про безпеку та якість речовин людського походження”, який регулює питання ліцензування господарської діяльності із заготівлі та тестування донорської крові і компонентів крові незалежно від їх кінцевого призначення, переробки, зберігання, розподілу та реалізації донорської крові і компонентів крові, призначених для трансфузії, забезпечує узгодженість положень цих законодавчих актів у частині ліцензування такої діяльності. Проєкт Закону



перебуває на опрацюванні у структурних підрозділах МОЗ. Після завершення внутрішнього розгляду його планується подати на погодження до інших заінтересованих органів.

Рахункова палата продовжуватиме здійснювати постійний моніторинг і аналіз стану виконання наданих рекомендацій (пропозицій) та інформуватиме суспільство про результати їх реалізації.

Голова Рахункової палати

Ольга ПІЩАНСЬКА



Документ СЕД АСКОД, РАХУНКОВА ПАЛАТА
05-41/33 від 06.07.2026 13:48
Сертифікат 3FAA9288358EC00304000000445438008FCED800
Підписувач Піщанська Ольга Станіславівна
Дійсний з 11.09.2024 0:00:00 по 10.09.2026 23:59:59