



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНІ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М.Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web:<http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

від _____ 20 ____ р. № _____

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба України

Міністерство охорони здоров'я України надсилає на погодження проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» (далі – проект постанови) та матеріали до нього, та просить погодити його у найкоротший термін.

Додатки (в електронному вигляді):

1. Проект акта на 4 арк. (в 1 прим.);
2. Порівняльна таблиця на 6 арк. (в 1 прим.);
3. Пояснювальна записка на 5 арк. (в 1 прим.);
4. Аналіз регуляторного впливу на 27 арк. (в 1 прим.);
5. Довідка щодо відповідності зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції та праву Європейського Союзу (*acquis EC*) на 2 арк (в 1 прим.);
6. Копія ноти УНЗ ООН на 7 арк. (в 1 прим.).

Заступник Міністра з питань цифрового розвитку,
цифрових трансформацій і цифровізації

Марія КАРЧЕВИЧ

30
51230192375
02001



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНІ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М.Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web:<http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

від _____ 20 ____ р. № _____

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба України

Міністерство охорони здоров'я України надсилає на погодження проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» (далі – проект постанови) та матеріали до нього, та просить погодити його у найкоротший термін.

Додатки (в електронному вигляді):

1. Проект акта на 4 арк. (в 1 прим.);
2. Порівняльна таблиця на 6 арк. (в 1 прим.);
3. Пояснювальна записка на 5 арк. (в 1 прим.);
4. Аналіз регуляторного впливу на 27 арк. (в 1 прим.);
5. Довідка щодо відповідності зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції та праву Європейського Союзу (*acquis EC*) на 2 арк (в 1 прим.);
6. Копія ноти УНЗ ООН на 7 арк. (в 1 прим.).

Заступник Міністра з питань цифрового розвитку,
цифрових трансформацій і цифровізації

Марія КАРЧЕВИЧ

Анна Шемет 253 07 13



АСУД "ДОК ПРОФ З"
Міністерство охорони здоров'я України
26-04/26919/2-23 від 22.09.2023
Підписання КЕП Карчевич Марія Володимирівна
5BEB2D9E7F900307B040000008CA02F005CE8A500

Міністерство охорони здоров'я України
26-04/26919/2-23 від 22.09.2023



Reference: NAR/CL.3/2021 (A)
1961C-Art.3; 1971C-Art. 2
CU 2021/12(A)/DTA/SGB

The Secretariat of the United Nations presents its compliments to the Permanent Mission of Ukraine to the United Nations (Vienna) and, in accordance with article 3, paragraph 7, of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961, as amended by the 1972 Protocol, as well as in accordance with article 2, paragraph 7, of the Convention on Psychotropic Substances of 1971, has the honour to communicate, in the attached annex, the texts of Commission on Narcotic Drugs (CND) decisions 63/17, 63/18, 63/19, 63/20, and 63/21 on the scheduling recommendations of the World Health Organization (WHO) (Expert Committee on Drug Dependence) on cannabis and cannabis-related substances, taken at the Commission's reconvened sixty-third session on 2 December 2020:

By its **decision 63/17**, the Commission decided to delete cannabis and cannabis resin from Schedule IV of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961, as amended by the 1972 Protocol;

By its **decision 63/18**, the Commission decided not to add dronabinol and its stereoisomers (*delta*-9-tetrahydrocannabinol) to Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961, as amended by the 1972 Protocol;

By its **decision 63/19**, the Commission decided not to delete extracts and tinctures of cannabis from Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961, as amended by the 1972 Protocol;

By its **decision 63/20**, the Commission decided not to add a footnote to the entry for cannabis and cannabis resin in Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961, as amended by the 1972 Protocol, to read "Preparations containing predominantly cannabidiol and not more than 0.2 per cent of *delta*-9-tetrahydrocannabinol are not under international control";

By its **decision 63/21**, the Commission decided not to add preparations containing *delta*-9-tetrahydrocannabinol (dronabinol), produced either by chemical synthesis or as preparations of cannabis, that are compounded as pharmaceutical preparations with one or more other ingredients and in such a way that *delta*-9-tetrahydrocannabinol (dronabinol) cannot be recovered by readily available means or in a yield which would constitute a risk to public health to Schedule III of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961, as amended by the 1972 Protocol.

Permanent Mission of Ukraine
to the United Nations (Vienna)
Vienna, Austria



ДОКУМЕНТ СЕД МЗС АСКОД

Підписувач Цимбалюк Євгеній Вікторович
Сертифікат 12A1C72050EC685404000000033305001AAA0CDD
Дійсний з 21.05.2019 12:41:05 по 21.05.2021 12:41:05

МЗС



4131/413-194/509-3885 від 25.01.2021

In accordance with article 3, paragraph 7, of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol, **decision 63/17** shall become effective with respect to each Party on the date of its receipt of the present notification, and the Parties shall thereupon take such action as may be required under this Convention.

The report on the reconvened session of CND will be made available in the six official languages on the following website:

https://www.unodc.org/unodc/en/commissions/CND/session/63Reconvened_Session_2020/reconvened-session-63-of-the-commission-on-narcotic-drugs.html

Furthermore, the revised schedules of narcotic drugs under international control (ST/CND/1/Add.1/Rev.7) will be posted on the following website:
<http://www.unodc.org/unodc/en/commissions/CND/conventions.html>.

The Secretariat of the United Nations avails itself of this opportunity to renew to the Permanent Mission of Ukraine to the United Nations (Vienna) the assurances of its highest consideration.

21 January 2021

A handwritten signature in blue ink, appearing to be a stylized 'P' or a similar character, positioned below the date.



КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

ПОСТАНОВА

від 2023 р. №

Київ

Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів

Кабінет Міністрів України **постановляє**:

Внести до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 06 травня 2000 р. № 770 (Офіційний вісник України, 2000 р., № 19, ст. 789; 2011 р., № 24, ст. 992, № 79, ст. 2918; 2012 р., № 24, ст. 909; 2013 р., № 4, ст. 111), зміни, що додаються.

Прем'єр-міністр України

Д. ШМИГАЛЬ

30
12305242
11001

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від _____ 2023 р. №_____

**ЗМІНИ,
що вносяться до переліку наркотичних засобів, психотропних
речовин і прекурсорів**

1. У таблиці I:

1) у списку №1 виключити таку позицію:

«Канабіс, смола канабісу, екстракти і настойки канабісу»;

2) у списку № 2 виключити таку позицію:

«Тетрагідроканнабінол (наступні ізомери та їх стереохімічні варіанти) 7,8,9,10-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-

пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(9R, 10aR)-8,9,10, 10a-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(6aR, 9R, 10aR)-6a,9,10,10a-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(6aR, 10aR)-6a,7,10,10a-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

6a,7,8,9-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-гексагідро-6,6-диметил-9-метилен-3-пентил-6Н-дibenzo[b,d]-піран-1-ол».

2. У таблиці II:

1) список №1 доповнити такою позицією:

«Канабіс, смола канабісу, екстракти і настойки канабісу»;

2) примітку до списку №1 доповнити абзацом такого змісту:

«Обіг наркотичних засобів канабіс, смола канабісу, екстракти і настойки канабісу допускається лише у формі лікарських засобів або у формі субстанцій, призначених для виробництва, виготовлення таких лікарських засобів у будь-якій лікарській формі, а також використання у науковій діяльності.»;

3) список №2 доповнити такою позицією:

«Тетрагідроканнабінол (наступні ізомери та їх стереохімічні варіанти) 7,8,9,10-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(9R, 10aR)-8,9,10, 10a-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(6aR, 9R, 10aR)-6a,9,10,10a-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(6aR, 10aR)-6a,7,10,10a-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

6a,7,8,9-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-піран-1-ол

(6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-гексагідро-6,6-диметил-9-метилен-3-пентил-6Н-дibenzo[b,d]-піран-1-ол»;

4) у списку №2 виключити такі позиції:

«Набілон (синтетичний канабіноїд, (6aR, 10aR)-1-гідрокси-6,6-диметил-3-імітуючий дію ТГК - (2-метилоктан-2-іл)-7,8,10,10a-тетрагідро-6aN-бензо[c]хромен-9-он;

Набіксімолос (стандартизований THC: 3-pentyl-6,6,9-trimethyl-екстракт канабісу з однаковим 6A,7,8,10A-tetrahydro-6H-dibenzo(B, вмістом ТГК та канабідіолу) D)pyran-1-ol or 6,6,9-trimethyl-3-pentyl-7,8,9,10-tetrahydro-6H-dibenzo (B,D)pyran-1-ol

CBD: 2-[(1R, 6R)-3-метил-6-проп-1-

ен-2-ілциклогекс-2-ен-1-іл]-5-пентил
бенzen-1,3-діол»;

5) абзаци восьмий, дев'ятий примітки до списку №2 викласти у такій редакції:

«до ізольованих канабіноїдів, терпенів чи інших речовин отриманих з рослини роду коноплі (*Cannabis*), які не мають психоактивної дії заходи державного контролю не встановлюються.

Обіг психотропної речовини тетрагідроканнабіол (наступні ізомери та їх стереохімічні варіанти) дозволяється у науковій діяльності та застосування у медичній практиці вироблених (виготовлених) із них лікарських засобів.».



A handwritten signature in cursive script, appearing to read "Олександр Кукушко". Below the main name, there is a smaller, stylized signature or initial "OK".

ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ

**до проскуту постанови Кабінету Міністрів України
«Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»**

Постанова Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 року № 770 «Про затвердження переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»			
Зміст положення акта законодавства		Зміст відповідного положення проскуту акта	
Список № 1 Таблиці I		Список № 1 Таблиці I	
Особливо небезпечні наркотичні засоби, обіг яких заборонено	Хімічна назва	Міжнародна незареєстрована назва	Хімічна назва
Міжнародна незареєстрована назва			
...
Канабіс, смола канабісу, екстракти і настоїки канабісу		Виключити	
Список № 2 Таблиці I		Список № 2 Таблиці I	
Особливо небезпечні психотропні речовини, обіг яких заборонено		Особливо небезпечні психотропні речовини, обіг яких заборонено	
...
Тетрагідроканабінол (наступні ізомері та їх стереохімічні варіанти)	7,8,9,10-тетрагідро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дібензо-[b,d]-піран-1-ол	Виключити	

	(9R,10aR)-8,9,10,10a-тетрагидро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-пран-1-ол	(6aR, 9R, 10aR)-6a,9,10,10a-тетрагидро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-dibenzo-[b,d]-пран-1-ол	(6aR, 10aR)-6a,7,10,10a-тетрагидро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-пран-1-ол	6a,7,8,9-тетрагидро-6,6,9-триметил-3-пентил-6Н-дibenzo-[b,d]-пран-1-ол
--	--	---	---	--

	(6aR,10aR)- 6a,7,8,9,10,10a-гексагідро- 6,6-диметил-9-метилен-3- пентил-6Н-дibenзо[b,d]- піран-1-ол		
		Список № 1 Таблиці II Наркотичні засоби, обіг яких обмежено	Список № 1 Таблиці II Наркотичні засоби, обіг яких обмежено
...	...	Канабіс, смола канабісу, екстракти і настоїки канабісу*	Обіг наркотичних засобів канабіс, смола канабісу, екстракти і настоїки канабісу допускається лише у формі лікарських засобів або у формі субстанцій, призначених для виробництва, виготовлення таких лікарських засобів у будь-якій лікарський формі, а також використання у науковій діяльності.
Примітка. ...	Відсутня.	Примітка. ...	

Список № 2 Таблиці II Психогронні речовини, обіг яких обмежено	Список № 2 Таблиці II Психогронні речовини, обіг яких обмежено
... ... «Тетрагідроканабінол (наступні ізомери та їх стereoхімічні варіанти)*	... 7,8,9,10-тетрагідро-6,6,9- триметил-3-пентил-6Н- дibenзо-[b,d]-піран-1-ол (9R, 10aR)-8,9,10, 10a- тетрагідро-6,6,9-триметил-3- пентил-6Н-дibenзо-[b,d]- піран-1-ол (6aR, 9R, 10aR)-6a,9,10,10a- тетрагідро-6,6,9-триметил-3- пентил-6Н-дibenзо-[b,d]- піран-1-ол (6aR, 10aR)-6a,7,10,10a- тетрагідро-6,6,9-триметил-3- пентил-6Н-дibenзо-[b,d]- піран-1-ол 6a,7,8,9-тетрагідро-6,6,9- триметил-3-пентил-6Н- дibenзо-[b,d]-піран-1-ол (6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-

		гексагідро-6,6-диметил-9-метилен-3-пентил-6Н-дібензо[b,d]-піран-1-ол»
... Набілон канабінoid, імітуючий ПТК)	... (синтетичний імітуючий дію	... Виключити (6aR, 10aR)-1-гідрокси-6,6-диметил-3-(2-метилоктан-2-іл)-7,8,10,10a-тетрагідро-6Н-бензо[c]хромен-9-он;
... Набіксімолос(стандартизований екстракт канабісу з однаковим вмістом ПТК та канабідолу)	... Набіксімолос(стандартизований екстракт канабісу з однаковим вмістом ПТК та канабідолу)	... Виключити THC: 3-pentyl-6,6,9-trimethyl-6A,7,8,10A-tetrahydro-6H-dibenzo(B,D)pyran-1-ol or 6,6,9-trimethyl-3-pentyl-7,8,9,10-tetrahydro-6H-dibenzo(B,D)pyran-1-ol CBD: 2-[(1R, 6R)-3-метил-6-проп-1-ен-2-ілциклогекс-2-ен-1-іл]-5-пентилбензен-1,3-діол

<p>Примітка.</p> <p>...</p> <p>до речовини ізольованого канабідолу канабідолу (ізоляту до ізольованих канабінолів, терпенів чи інших речовин отриманих з рослинин роду коноплі (<i>Cannabis</i>), які не мають психоактивної дії заходи державного контролю не встановлюються.</p>	<p>Примітка.</p> <p>...</p>
<p>Примітка.</p> <p>...</p> <p>Обіг психотропних речовин Дронабіонол, Набілон (синтетичний канабінол, імітучий дію ТГК) та Набіксімолос (стандартизований екстракт канабісу з однаковим вмістом ТГК та канабідолу) допускається лише у формі лікарських засобів або у формі субстанцій, призначених для виробництва, виготовлення таких лікарських засобів.</p>	<p>Примітка.</p> <p>...</p> <p>Обіг психотропної речовини тетрагідроканабінол (наступні ізомери та їх стереохімічні варіанти) дозволяється у науковій діяльності та застосування у медичній практиці вироблених (виготовлених) із них лікарських засобів.</p>


Віктор ЛЯШКО

Міністр охорони здоров'я України
«___» 2023 року

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА
до проекту постанови Кабінету Міністрів України
**«Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і
прекурсорів»**

1. Мета

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» (далі – проект постанови), розроблений з метою створення правових механізмів використання у медичній практиці лікарських засобів на основі канабіноїдів, забезпечивши застосування лише для медичного призначення (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними), і застосування згідно з законодавством України заходів контролю за їх обігом.

2. Обґрунтування необхідності прийняття акта

Відповідно до статті 5 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» МОЗ забезпечує формування державної політики у сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів та вносить Кабінету Міністрів України пропозиції щодо її вдосконалення.

Нотою Управління ООН з наркотиків і злочинності від 21.01.2021 № NAR/CL.3/2021 (A) 1961C-Art.3; 1971C-Art. 2 CU 2021/12(A)/DTA/SGB, повідомлено про виключення канабісу та смоли канабісу зі Списку IV Єдиної конвенції ООН про наркотичні засоби 1961 року, та залишення екстрактів та настоянок канабісу у Списку I цієї Конвенції. Україна як Сторона, яка ратифікувала у сфері обігу наркотиків Єдину конвенцію ООН про наркотичні засоби 1961 р., Конвенцію про психотропні речовини 1971 р., Конвенцію Організації Об'єднаних Націй про боротьбу проти незаконного обігу наркотичних засобів і психотропних речовин 1988 р.), має вжити необхідні заходи до імплементації рішень Комісії ООН з наркотичних засобів до національного законодавства.

Використання лікарських засобів на основі канабіноїдів врегульовано в Канаді, США, Австрії, Бельгії, Чехії, Данії, Хорватії, Фінляндії, Франції, Німеччині, Ірландії, Італії, Люксембурзі, Нідерландах, Португалії, Словаччині, Іспанії, Швеції, Швейцарії, Великобританії, Малайзії, Таїланді, Кореї, Польщі, Греції, Мальті.

Аналіз проведений канадськими фахівцями свідчить, що хронічний біль та супутні стани одні з найпоширеніших станів для лікування яких використовуються лікарські засоби на основі канабіноїдів, зокрема найвагомішим доказом зменшення симптомів хронічного болю є лікарські засоби з вмістом тетрагідронабінолу. Також, лікарські засоби на основі канабіноїдів мають застосування як допоміжна терапія для покращення депресивних синдромів для хворих, хворих, які мають проблеми зі сном та симптоми депривації сну, які живуть з хронічним болем та рекомендовано використовувати як допоміжне лікування до опіоїдів для хворих які живуть

з хронічним болем, мають застосування і для лікування розладів, пов'язаних із вживанням психоактивних речовин, особливо при розладах поведінки та психіки, внаслідок вживання опіоїдів та алкоголю, а також хворих з ВІЛ для лікування симптомів, пов'язаних з ВІЛ (нудоти, тривоги, депресії, відсутності апетиту та втрати ваги у людей, які живуть з ВІЛ).

Згідно із законодавством України наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори з урахуванням доцільності їх використання у медичній практиці та залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я людини і застосовуваних заходів контролю за їх обігом включаються до відповідно пронумерованих списків таблиць переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затверджених постановою Кабінету міністрів України від 06 травня 2000 року № 770.

Відповідно до Конвенції ООН про психотропні речовини від 21 лютого 1971 року, стороною якої є Україна, тетрагідроканабінол та всі його ізомери включені до Переліку речовин Списку № 1. Відповідно до зазначеної Конвенції щодо речовин, включених до Списку № 1 забороняється будь-яке їх використання, за винятком використання в наукових і в дуже обмежених медичних цілях належним чином уповноваженими особами в медичних або науково-дослідних установах, що знаходяться безпосередньо під контролем їх урядів, або по спеціально виданому ними рішенню.

Внесення змін до Переліку, зокрема в частині включення до Таблиці II Списку № 1 та Списку № 2 канабісу та канабіноїдів, для медичного застосування, забезпечить можливість реєстрації лікарських засобів в Україні, які містять канабіноїди, відповідно до Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію), затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376, а також надасть змогу використовувати канабіноїди в медичних та наукових цілях, що в свою чергу дозволить пацієнтам отримувати доступ до ефективного лікування.

Аналогічні підходи по питанню регулювання обігу канабісу в медичних цілях відображені і в інформаційній довідці Інформаційно-дослідницького центру Верховної Ради України «Регулювання обігу канабісу в медичних цілях: міжнародна практика».

Cannabis sativa має у складі сотні унікальних канабіноїдів та речовин. З усіх відомих речовин що є в рослині канабіс тільки тетрагідроканабінол, та його ізоформи мають психоактивний ефект. Інші канабіноїди не впливають на психічний стан, але можуть мати суттєвий позитивний ефект на перебіг розповсюджених захворювань. Вживання непсихоактивних канабіноїдів не приводить до звикання або ейфорії та використовується у медицині.

Слід також зауважити, що внаслідок триваючої агресії російської федерації проти України та повномасштабного вторгнення після 24 лютого 2022 року збільшилася кількість хворих з хронічним болем, військових та цивільних осіб, які переживають ПТСР, які мають супутні тривожні розлади, хронічний біль, включаючи центральний та/або периферичний нейропатичний біль, тому лікарські

засоби на основі канабіноїдів мають особливу актуальність для України в терапевтичних цілях, особливо при неефективності нефармакологічних методів лікування, адже у світі існує клінічно-доказова база щодо ефективності лікарських засобів на основі канабіноїдів.

Віднесення вищевказаних речовин до Переліку, окрім впорядкування їх медичного застосування на території України, також забезпечить дотримання (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними) застосовуваних заходів контролю за їх обігом.

3. Основні положення проєкту акта

Проєктом постанови пропонується внести зміни до Переліку, а саме:

перенести наркотичний засіб «Канабіс, смола канабісу, екстракти і настоїки канабісу» зі Списку № 1 Таблиці І до Списку № 1 Таблиці ІІ;

перенести психотропну речовину тетрагідроканабінол зі Списку № 2 Таблиці І до Списку № 2 Таблиці ІІ.

4. Правові аспекти

У даній сфері суспільних відносин діють такі нормативно-правові акти:

Закон України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», постанова Кабінету Міністрів України від 06 травня 2000 року № 770 «Про затвердження переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів».

5. Фінансово-економічне обґрунтування

Реалізація проєкту постанови не потребує фінансування з державного та/або місцевого бюджетів.

6. Позиція заінтересованих сторін

Проект постанови потребує проведення публічних консультацій з громадськістю шляхом розміщення на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України.

Проект постанови не стосується питань соціально-трудової сфери, функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку, прав осіб з інвалідністю, функціонування і застосування української мови як державної, тому не потребує погодження із уповноваженими представниками всеукраїнських асоціацій органів місцевого самоврядування чи відповідними органами місцевого самоврядування, уповноваженими представниками всеукраїнських профспілок, їх об'єднаннями та всеукраїнськими об'єднаннями організацій роботодавців, Урядовим уповноваженим з прав осіб з інвалідністю та всеукраїнськими громадськими організаціями осіб з інвалідністю, їх спілками, Уповноваженим із захисту державної мови.

Проект постанови стосується сфери наукової та науково-технічної діяльності, та потребує проведення експертизи Науковим комітетом Національної ради України з питань розвитку науки і технологій.

Проект постанови потребує погодження з Міністерством фінансів України, Міністерством економіки України, Міністерством цифрової трансформації України, Службою безпеки України, Міністерством внутрішніх справ України, Міністерством у справах ветеранів України, Національною поліцією України, Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини, Адміністрацією Державної прикордонної служби України, Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, Державною регуляторною службою України та Державною митною службою України.

Проект постанови потребує проведення правової експертизи в Міністерстві юстиції України.

7. Оцінка відповідності

Проект постанови не містить положення, що стосуються зобов'язань України у сфері європейської інтеграції, прав та свобод, гарантованих Конвенцією про захист прав людини і основоположних свобод, впливають на забезпечення рівних прав та можливостей жінок і чоловіків; не містять ризики вчинення корупційних правопорушень та правопорушень, пов'язаних з корупцією, не створюють підстав для дискримінації.

Громадська антикорупційна, громадська антидискримінаційна та громадська гендерно-правова експертизи не проводилась.

Проект постанови потребує направлення до Національного агентства з питань запобігання корупції для визначення необхідності проведення антикорупційної експертизи.

Проект постанови потребує направлення до Урядового офісу координації європейської та євроатлантичної інтеграції Секретаріату Кабінету Міністрів для проведення експертизи на відповідність зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції, у тому числі міжнародно-правовим, та праву Європейського Союзу (acquis EC).

8. Прогноз результатів

Реалізація проекту постанови не матиме впливу на ринкове середовище, забезпечення захисту прав та інтересів громадян і держави; розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад; ринок праці, рівень зайнятості населення; екологію та навколошнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, зокрема забруднення утвореними відходами, інші суспільні відносини.

Вплив на інтереси заінтересованих сторін

Зainteresована сторона	Вплив реалізації акту на зainteresовану сторону	Пояснення очікуваного впливу
Держава	Позитивний	Імплементовано рішення Комісії ООН з наркотичних засобів до національного законодавства
Громадяни	Позитивний	Вирішено питання доступу до лікарських засобів, на основі канабіноїдів для надання медичної допомоги особам, що потребують знеболення, та інші захворювання.

Міністр охорони здоров'я України

«_____» _____ 2023 р.

Віктор ЛЯШКО

ДОВІДКА

щодо відповідності зобов'язанням України у сфері європейської інтеграції та праву Європейського Союзу (acquis EC) проекту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»

Проект акта розроблено Міністерством охорони здоров'я України.

1. Належність проекту акта до сфер, правовідносини в яких регулюються правом Європейського Союзу (acquis EC)

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» (далі – проект постанови) за предметом правового регулювання частково належить до сфери, що регулюється Регламентом Європейського Парламенту і Ради (ЄС) 273/2004 від 11 лютого 2004 року «Про прекурсори наркотичних засобів» (далі – Регламент ЄС).

Проект постанови не порушує положень зазначених у Регламенті ЄС та сприяє реалізації нормативно-правових актів України у сфері обігу наркотичних засобів.

2. Зобов'язання України у сфері європейської інтеграції (у тому числі міжнародно-правові)

Проект постанови стосується зобов'язань України у сфері відповідно до приведення у відповідність до Єдиної конвенції про наркотичні засоби 1961 року, Конвенції про психотропні речовини 1971 року.

3. Програмні документи у сфері європейської інтеграції

Програмні документи у сфері європейської інтеграції Президента України та/або Кабінету Міністрів України щодо предмета правового регулювання проекту постанови відсутні.

4. Порівняльно-правовий аналіз

Проект постанови за предметом правового регулювання не стосується імплементації положень права Європейського Союзу (acquis EC), не стосується міжнародно-правових зобов'язань України у сфері європейської інтеграції.

5. Очікувані результати

Прийняття проекту постанови забезпечить приведення у відповідність до міжнародного законодавства України, а саме до рішень Комісії ООН з наркотичних засобів, Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 06.05.2000 № 770, що вирішить питання доступу до лікарських засобів, які містять канабіноїди.

6. Узагальнений висновок

Прийняття проекту постанови сприятиме створенню правових механізмів використання у медичній практиці лікарських засобів на основі канабіноїдів, забезпечивши їх застосування лише для медичного призначення (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними), і застосування заходів контролю за їх обігом.

Міністр охорони здоров'я
України

«___» _____ 2023 р.



Віктор ЛЯШКО



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

21 вересня 2023 року

Київ

1658

Про відрядження
Ляшка В.К.

Відповідно до абзацу другого пункту 13 розділу І Інструкції про службові відрядження в межах України та за кордон, затвердженої наказом Міністерства фінансів України від 13 березня 1998 року № 59 (в редакції наказу Міністерства фінансів України від 17 березня 2011 року № 362), зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 31 березня 1998 року за № 218/2658, та з метою участі у виїзному засіданні Комітету Верховної Ради України з питань здоров'я нації, медичної допомоги та медичного страхування у Дніпропетровській області, у ході якого планується ознайомитись з організацією надання медичної допомоги у закладах охорони здоров'я області цивільному населенню та пораненим внаслідок військових дій, станом забезпечення необхідними лікарськими засобами та витратними матеріалами, а також організацією практичної частини первинної спеціалізації (інтернатури) для випускників вищих медичних навчальних закладів та ознайомлення зі станом функціонування системи охорони здоров'я під час воєнного стану

1. ВІДБУВАЮ до м. Дніпро Дніпропетровської області 22.09.2023 та до Донецької області 23.09.2023.

2. На період перебування у відрядженні виконання своїх обов'язків покладаю на заступника Міністра охорони здоров'я України з питань цифрового розвитку, цифрових трансформацій і цифровізації Карчевич Марію Володимирівну.

3. Управлінню бухгалтерського обліку та звітності (І. Ревун) відшкодувати витрати на відрядження у межах кошторисних призначень поточного року та здійснити оплату праці 22.09.2023 у розмірі середньомісячної заробітної плати.

Підстава: погодження Прем'єр-міністра України Шмигаля Д.А.

Міністр

Віктор ЛЯШКО



АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ
до проскуту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»

I. Визначення проблеми

Відповідно до статті 5 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» МОЗ забезпечує формування державної політики у сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів та вносить Кабінету Міністрів України пропозиції щодо її вдосконалення.

Нотою Управління ООН з наркотиків і злочинності від 21.01.2021 № NAR/CL.3/2021 (A) 1961C-Art.3; 1971C-Art. 2 CU 2021/12(A)/DTA/SGB, повідомлено про виключення канабісу та смоли канабісу зі Списку IV Єдиної конвенції ООН про наркотичні засоби 1961 року, та залишення екстрактів та настоянок канабісу у Списку I цієї Конвенції. Україна як Сторона, яка ратифікувала у сфері обігу наркотиків Єдину конвенцію ООН про наркотичні засоби 1961 р., Конвенцію про психотропні речовини 1971 р., Конвенція Організації Об'єднаних Націй про боротьбу проти незаконного обігу наркотичних засобів і психотропних речовин 1988 р.), має вжити необхідні заходи до імплементації рішень Комісії ООН з наркотичних засобів до національного законодавства.

Використання лікарських засобів на основі канабіноїдів врегульовано в Канаді, США, Австрії, Бельгії, Чехії, Данії, Хорватії, Фінляндії, Франції, Німеччині, Ірландії, Італії, Люксембурзі, Нідерландах, Португалії, Словаччини, Іспанії, Швеції, Швейцарії, Великобританії, Малайзії, Таїланді, Кореї, Польщі, Греції, Мальти.

Аналіз проведений канадськими фахівцями свідчить, що хронічний біль та супутні стани одні з найпоширеніших станів для лікування яких використовуються лікарські засоби на основі канабіноїдів, зокрема найвагомішим доказом зменшення симптомів хронічного болю є лікарські засоби з вмістом тетрагідронабінолу. Також, лікарські засоби на основі канабіноїдів мають застосування як допоміжна терапія для покращення депресивних синдромів для хворих, хворих, які мають проблеми зі сном та симптоми депривації сну, які живуть з хронічним болем та рекомендовано використовувати як допоміжне лікування до опіоїдів для хворих які живуть з хронічним болем, мають застосування і для лікування розладів, пов'язаних із вживанням психоактивних речовин, особливо при розладах поведінки та психіки, внаслідок вживання опіоїдів та алкоголю, а також хворих з ВІЛ для лікування симптомів, пов'язаних з ВІЛ (нудоти, тривоги, депресії, відсутності апетиту та втрати ваги у людей, які живуть з ВІЛ).

Згідно із законодавством України наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори з урахуванням доцільності їх використання у медичній практиці та залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я людини і застосовуваних заходів контролю за їх обігом включаються до відповідно пронумерованих списків таблиць переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затверджених постановою Кабінету міністрів України від 06 травня 2000 року № 770.

Відповідно до Конвенції ООН про психотропні речовини від 21 лютого 1971 року, стороною якої є Україна, тетрагідроканабінол та всі його ізомери включені до Переліку речовин Списку № 1. Відповідно до зазначеної Конвенції щодо речовин,

включених до Списку № 1 забороняється будь-яке їх використання, за винятком використання в наукових і в дуже обмежених медичних цілях належним чином уповноваженими особами в медичних або науково-дослідних установах, що знаходяться безпосередньо під контролем їх урядів, або по спеціально виданому ними рішенню.

Внесення змін до Переліку, зокрема в частині включення до Таблиці II Списку № 1 та Списку № 2 канабісу та канабіноїдів, для медичного застосування, забезпечить можливість реєстрації лікарських засобів в Україні, які містять канабіноїди, відповідно до Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію), затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376, а також надасть змогу використовувати канабіноїди в медичних та наукових цілях, що в свою чергу дозволить пацієнтам отримувати доступ до ефективного лікування.

Аналогічні підходи по питанню регулювання обігу канабісу в медичних цілях відображені і в інформаційній довідці Інформаційно-дослідницького центру Верховної Ради України «Регулювання обігу канабісу в медичних цілях: міжнародна практика».

Cannabis sativa має у складі сотні унікальних канабіноїдів та речовин. З усіх відомих речовин що є в рослині канабіс тільки тетрагідроканабінол, та його ізоформи мають психоактивний ефект. Інші канабіноїди не впливають на психічний стан, але можуть мати суттєвий позитивний ефект на перебіг розповсюджених захворювань. Вживання непсихоактивних канабіноїдів не приводить до звикання або ейфорії та використовується у медицині.

Слід також зауважити, що внаслідок триваючої агресії російської федерації проти України та повномасштабного вторгнення після 24 лютого 2022 року збільшилася кількість хворих з хронічним болем, військових та цивільних осіб, які переживають ПТСР, які мають супутні тривожні розлади, хронічний біль, включаючи центральний та/або периферичний нейропатичний біль, тому лікарські засоби на основі канабіноїдів мають особливу актуальність для України в терапевтичних цілях, особливо при неефективності нефармакологічних методів лікування, адже у світі існує клінічно-доказова база щодо ефективності лікарських засобів на основі канабіноїдів.

Віднесення вищевказаних речовин до Переліку, окрім впорядкування їх медичного застосування на території України, також забезпечить дотримання (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними) застосовуваних заходів контролю за їх обігом.

Основні групи (підгрупи), на які проблема справляє вплив:

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

30 51730190268
03002

II. Цілі державного регулювання

Цілями державного регулювання є забезпечення можливості використання у медичній практиці лікарських засобів на основі канабіноїдів, забезпечивши застосування лише для медичного призначення (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними), і застосування згідно з законодавством України заходів контролю за їх обігом.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1. Визначення альтернативних способів

Під час підготовки проекту постанови було опрацьовано два альтернативні способи досягнення вищезазначених цілей:

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1	<p>Не приймати проект постанови.</p> <p>Проте даний спосіб не приведе до досягнення поставленої мети.</p> <p>Не буде вирішено питання доступу до лікарських засобів, на основі канабіноїдів для надання медичної допомоги особам, що потребують знеболення, та інші захворювання.</p>
Альтернатива 2	<p>Прийняти запропонований проект постанови.</p> <p>Сприятиме підвищенню рівня та якості медичного обслуговування населення шляхом забезпечення реалізації права на охорону здоров'я із застосуванням лікарських засобів на основі канабіноїдів.</p>

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Вигоди відсутні.	<p>Ситуація залишиться на існуючому рівні.</p> <p>Не будуть створені умови для покращення забезпечення пацієнтів лікарськими засобами на основі канабіноїдів.</p> <p>Відсутня можливість використання канабісу, смоли канабісу, екстрактів і настойок канабісу, а також ТГК (його ізомерів та їх стереохімічних варіантів) в медичних, наукових та науково-дослідних цілях.</p>

Альтернатива 2	Прийняття проекту постанови забезпечить можливість реєстрації лікарських засобів в Україні, які містять канабіноїди, а також надасть змогу використовувати канабіноїди в медичних та наукових цілях, що в свою чергу дозволить пацієнтам отримувати доступ до ефективного лікування.	Прийняття проекту постанови не потребує додаткових витрат із Державного бюджету України.
----------------	--	--

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Вигоди відсутні.	Ситуація залишиться на існуючому рівні. Пацієнти не отримають належного та якісного медичного обслуговування населення які страждають на хворобу Альцгеймера, а також в особливих випадках для дітей, , для лікування хворих у віці від 2 років з синдромами Леннокса-Гасто та Драве. Відсутня можливість використання канабісу, смоли канабісу, екстрактів і настойок канабісу, а також ТГК (його ізомерів та їх стереохімічних варіантів) в медичних, наукових та науково-дослідних цілях.
Альтернатива 2	Вигоди відсутні.	Прийняття проекту постанови дозволить підвищити рівень та якість медичного обслуговування населення шляхом забезпечення реалізації права на охорону здоров'я із застосуванням лікарських засобів на основі канабіноїдів.



Прийняття проекту акта дозволить використання канабісу, смоли канабісу, екстрактів і настойок канабісу, а також ТГК (їого ізомерів та їх стереохімічних варіантів) в медичних, наукових та науково-дослідних цілях.

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	115	1749	533	-	2397*
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	4,8%	73%	22,20%	-	100%

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Вигоди відсутні.	<p>Відсутня можливість реєстрації лікарських засобів, які містять канабіноїди, а також проводити медичні та наукові дослідження для розробки інноваційних лікарських засобів.</p> <p>Відсутня можливість реєстрації лікарських засобів та використання канабісу, смоли канабісу, екстрактів і настойок канабісу, а також ТГК (його ізомерів та їх стереохімічних варіантів) в медичних, наукових та науково-дослідних цілях.</p>
Альтернатива 2	<p>Прийняття постанови проєкту проекту</p> <p>можливість суб'єктам дістать ознайомлення з новими вимогами регулювання, встановленими проєктом постанови, та організацію їх виконання:</p> <ul style="list-style-type: none"> - реєструвати лікарські засоби в Україні, які містять канабіноїди; 	Витрати, пов'язані з необхідністю

	<ul style="list-style-type: none"> - надасть змогу використовувати канабіноїди в медичних та наукових цілях для розробки інноваційних лікарських засобів; - надасть можливість продажу пацієнтам інноваційних лікарських засобів; - надасть можливість імпортувати інноваційні лікарські засоби. 	1 година * 40,46 грн./день * 1 працівник. 1 година * 40,46 грн./день * 1 працівник.
--	---	---

*Кількість вказана згідно з ліцензійним реєстром на право здійснення господарської діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

Сумарні витрати за альтернативами	
Альтернатива 1	Витрати відсутні.
Альтернатива 2	Наповнення державного бюджету за рахунок реалізації лікарських засобів.
Сумарні витрати суб'єктів господарювання мікро- та малого підприємництва згідно додатком 3 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта (Тест малого підприємництва)	Витрати у розмірі 75 417,44 грн. на одного суб'єкта господарювання великого і середнього підприємництва та 21 565,18 грн. на одного суб'єкта малого (мікро) підприємництва.
Сумарні витрати за альтернативами	Сума витрат, гривень
Альтернатива 1.	
Витрати держави	-
Витрати с/г великого та середнього підприємництва	-
Витрати с/г малого підприємництва	-
Альтернатива 2.	
Витрати держави	-
Витрати с/г великого та середнього підприємництва	75417,44 грн.
Витрати с/г малого підприємництва	21565,18 грн.

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

За результатами опрацювання альтернативних способів досягнення цілей державного регулювання здійснено вибір оптимального альтернативного способу з урахуванням системи бальної оцінки ступеня досягнення визначених цілей.

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

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

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

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

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

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблем)	Бал результативності (за чотирибалльною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	<p>Цілі прийняття регуляторного акта не можуть бути досягнуті (проблема продовжується існувати).</p> <p>Пацієнти не будуть забезпечені лікарськими засобами повною мірою.</p> <p>Пацієнти не будуть забезпечені лікарськими засобами повною мірою.</p> <p>Відсутній належний контроль за виписування рецептів на препарати наркотичних засобів, психотропних речовин.</p>
Альтернатива 2	3	<p>Цілі прийняття регуляторного акта будуть досягнуті повною мірою. Прийняття проекту постанови дозволить реєструвати лікарські засоби в Україні, які містять канабіноїди, а також надасть змогу використовувати канабіноїди в медичних та наукових цілях, що в свою чергу дозволить пацієнтам отримувати доступ до ефективного лікування, для лікування хворих у віці від 2 років з синдромами Леннокса-Гасто та Драве. Удосконалення контролю за виписування рецептів на</p>



		препарати наркотичних засобів, психотропних речовин
--	--	---



Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 2	<p>Для держави: Для держави: прийняття проекту постанови не потребує додаткових витрат із бюджету України, які містять Наповнення державного бюджету за рахунок засобів, що зможуть реалізації лікарських засобів.</p> <p>Альтернатива 2, вона призведе до вирішення проблем повною мірою.</p> <p>Для громадян: витрати відсутні.</p> <p>витрати відсутні.</p> <p>Для громадян: Прийняття проекту Закону України підвищить рівень тарівень та якість медичного обслуговування населення шляхом забезпечення реалізації права на охорону здоров'я із застосуванням більш ефективних лікарських засобів які страждають на хворобу Альцгеймера, а також в особливих випадках для дітей, , для лікування хворих у віці від 2 років з синдромами Леннокса-Гасто та Драве. Удосконалення</p>	<p>Для держави: прийняття проекту постанови не проблеми постанови забезпечить реєстрації витрат із Державного в правданою та лікарських засобів в бюджету Україні, які містять Наповнення державного бюджету за рахунок засобів, що зможуть реалізації лікарських засобів.</p> <p>Альтернатива 2, вона призведе до вирішення проблем повною мірою.</p> <p>Для громадян: витрати відсутні.</p> <p>витрати відсутні.</p> <p>Для громадян: Прийняття проекту Закону України підвищить рівень тарівень та якість медичного обслуговування населення шляхом забезпечення реалізації права на охорону здоров'я із застосуванням більш ефективних лікарських засобів які страждають на хворобу Альцгеймера, а також в особливих випадках для дітей, , для лікування хворих у віці від 2 років з синдромами Леннокса-Гасто та Драве. Удосконалення</p>	<p>Для держави: прийняття проекту постанови не проблеми постанови забезпечить реєстрації витрат із Державного в правданою та лікарських засобів в бюджету Україні, які містять Наповнення державного бюджету за рахунок засобів, що зможуть реалізації лікарських засобів.</p> <p>Альтернатива 2, вона призведе до вирішення проблем повною мірою.</p> <p>Для громадян: витрати відсутні.</p> <p>витрати відсутні.</p> <p>Для громадян: Прийняття проекту Закону України підвищить рівень тарівень та якість медичного обслуговування населення шляхом забезпечення реалізації права на охорону здоров'я із застосуванням більш ефективних лікарських засобів які страждають на хворобу Альцгеймера, а також в особливих випадках для дітей, , для лікування хворих у віці від 2 років з синдромами Леннокса-Гасто та Драве. Удосконалення</p>



	<p>контролю за виписування рецептів на препарати наркотичних засобів, психотропних речовин</p> <p>Для суб'єктів господарювання:</p> <p>прийняття проекту постанови дастъ можливість суб'єктам господарювання:</p> <ul style="list-style-type: none"> - реєструвати лікарські засоби в Україні, які містять канабіноїди; - надасть змогу використовувати канабіноїди в медичних та наукових цілях для розробки інноваційних лікарських засобів; - надасть можливість продажу пацієнтам інноваційних лікарських засобів; - надасть можливість імпортувати інноваційні лікарські засоби. 	<p>Для суб'єктів господарювання:</p> <p>Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо, гривень.</p> <p>Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам, гривень (звіти ліцензіатів, які здійснюють діяльність з культивування рослин, включених до таблиці I Переліку).</p> <p>Підготовка пакету документів для отримання дозволу, ведення електронного реєстру обліку переміщення сортів рослин коноплі, надання документів, що підтверджують право власності або користування суб'єкта господарювання на об'єкти і приміщення, призначенні для культивування сортів рослин роду коноплі, укладання договорів із випробувальною лабораторією із здійснення контролю якості лікарських засобів.</p>
--	--	--

		<p>Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних/обов'язкових експертиз, сертифікацій, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування тощо), гривень.</p> <p>Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо), гривень.</p> <p>Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень.</p> <p>Витрати на придбання осноческих фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо.</p>
Альтернатива 1	Вигоди відсутні	<p>Для держави: Альтернатива 1 прийняття проєкту не сприятиме постанові не потребує вирішенню додаткових витрат із проблеми, тому Державного бюджету вибір даної України. Наповнення альтернативи не державного бюджету є доцільним. рахунок реалізації лікарських засобів.</p>

Для громадян: витрати відсутні.

витрати відсутні.

Прийняття проекту Закону України дозволить підвищити рівень та якість медичного обслуговування.

Для суб'єктів господарювання:

Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо, гривень.

Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам, гривень (звіти ліцензіатів, які здійснюють діяльність з культивування рослин, включених до таблиці І Переліку).

Підготовка пакету документів для отримання дозволу, ведення електронного реєстру обліку переміщення сортів рослин коноплі, надання документів, що

	<p>підтверджують право власності або користування суб'єкта господарювання на об'єкти і приміщення, призначені для культивування сортів рослин роду коноплі, укладання договорів із випробувальною лабораторією із здійсненням контролю якості лікарських засобів. Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних/обов'язкових експертиз, сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування тощо), гривень.</p> <p>Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо), гривень.</p> <p>Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень.</p> <p>Витрати на придбання основних фондів, обладнання та пристрій, сервісне обслуговування,</p>
--	--

		навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо.	
--	--	--	--

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

Проект постанови створить правові механізми використання у медичній практиці лікарських засобів на основі канабіноїдів, забезпечивши застосування лише для медичного призначення (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними), і застосування згідно з законодавством України заходів контролю за їх обігом.

Основними механізмами, які забезпечують розв'язання визначені проблеми, є прийняття проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів».

Прийняття постанови Кабінету Міністрів України забезпечить:

створення правових механізмів використання у медичній практиці лікарських засобів на основі канабіноїдів, забезпечивши застосування лише для медичного призначення (залежно від ступеня їх небезпечності для здоров'я, яку вони можуть становити у разі зловживання ними);

виконання вимог постанови Кабінету Міністрів України дозволить забезпечити пацієнтів якінними та доступними лікарськими засобами;

вирішить питання доступу до лікарських засобів, на основі канабіноїдів для надання медичної допомоги особам, що потребують знеболення, та інших захворювань;

імплементує рішення Комісії ООН з наркотичних засобів до національного законодавства.

При цьому, розв'язання визначених в роздлі I Аналізу регуляторного впливу проблем забезпечать такі заходи:

1. Організаційні заходи для впровадження регулювання:

Для впровадження цього регуляторного акта необхідно забезпечити інформування суб'єктів господарської діяльності, які бажають провадити господарську діяльність з виробництва та відпуску лікарських засобів на основі канабіноїдів займатись доклінічним вивченням та клінічними випробуваннями лікарських засобів шляхом його оприлюднення у засобах масової інформації та розміщенні на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України.

2. Заходи, які необхідно здійснити суб'єктам господарської діяльності у сфері надання медичної допомоги:

1) ознайомитися з вимогами регулювання (пошук та опрацювання регуляторного акту в мережі Інтернет);

2) організувати виконання вимог регулювання;

3) підготовка пакету документів для отримання дозволу.

VI. Оцінка виконання вимог регуляторного акта залежно від ресурсів, якими розпоряджаються органи виконавчої влади чи органи місцевого самоврядування, фізичні та юридичні особи, які повинні проваджувати або виконувати ці вимоги

Реалізація регуляторного акта не потребуватиме додаткових бюджетних витрат і ресурсів на адміністрування регулювання органами виконавчої влади чи органами місцевого самоврядування.

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

Розрахунок витрат на одного суб'єкта господарювання великого і середнього підприємництва додається.

Тест малого підприємництва (М-Тест) не проводився, оскільки питома вага суб'єктів малого підприємництва (малих та мікропідприємств разом) у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких поширюється регулювання, не перевищує 10 відсотків.

Рейтинг результативності	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 1	Причиною відмови від даної альтернативи є те, що вона не сприятиме вирішенню проблеми.	Відсутня можливість реєструвати на основі канабінoidів лікарські засоби в Україні
Альтернатива 2	Перевага даної альтернативи полягає в тому, що прийняття проекту постанови повною мірою вирішує проблему.	Ризики відсутні.

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Враховуючи безперервність потреби пацієнтів у ефективних лікарських засобах, проект постанови доцільно запроваджувати на необмежений період часу, її дія буде постійною та залежатиме від змін у законодавстві.

Термін набрання чинності регуляторним актом – з дня його опублікування.

VIII. Визначення показників результативності дії акта

Прогнозними значеннями показників результативності регуляторного акта є:

1) розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів, пов'язаних з дією акта;

30 51230190268
03015

2) кількість суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб, на яких поширюватиметься дія акта – 2397;

3) розмір коштів і час, що витрачатимуться суб'єктами господарювання та/або фізичними особами, пов'язаними з виконанням вимог акта;

час – 1 година для ознайомлення з нормативно-правовим актом, 2 годин для підготовки пакету документів для отримання дозволу, 3 години для ведення електронного реєстру обліку переміщення сортів рослин коноплі, 2 години для надання документів, що підтверджують право власності або користування суб'єкта господарювання на об'єкти і приміщення, призначенні для культивування сортів рослин роду коноплі, 3 години для укладання договорів із випробувальною лабораторією із здійснення контролю якості лікарських засобів, а це становить 40,46 гривні/годину.

кошти – 75 417,44 грн. на одного суб'єкта господарювання великого і середнього підприємництва та 21 565,18 грн. на одного суб'єкта малого (мікро) підприємництва.

4) рівень поінформованості суб'єктів господарювання з основних положень регуляторного акта – середній. Проект постанови та відповідний Аналіз регуляторного впливу оприлюднено на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України. Результативність цього акта буде відслідковуватись шляхом аналізу таких кількісних показників:

рівень інформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб, пов'язаних із дією регуляторного акта;

кількість зареєстрованих лікарських засобів;

кількість виданих ліцензій на здійснення діяльності з культивування сортів рослин роду коноплі;

кількість скарг/звернень від суб'єктів господарювання, пов'язаних із дією регуляторного акта.

IX. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дій регуляторного акта

Відстеження результативності регуляторного акта здійснюватиметься шляхом проведення базового, повторного та періодичного відстежень статистичних показників результативності акта, визначених під час проведення аналізу впливу регуляторного акта.

Базове відстеження результативності регуляторного акта буде здійснено після набрання чинності цим регуляторним актом, але не пізніше дня, з якого починається проведення повторного відстеження результативності цього акта шляхом аналізу статистичних даних.

Повторне відстеження результативності регуляторного акта здійснюватиметься через рік з дня набрання чинності цим регуляторним актом, але не пізніше двох років після набрання ним чинності. За результатами даного відстеження відбудеться порівняння показників базового та повторного відстеження.

30 6512309268
03010

Періодичне відстеження результативності регуляторного акта буде здійснюватись раз на кожні три роки, починаючи з дня закінчення заходів з повторного відстеження результативності цього акта.

Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

Цільові групи, які будуть залучатись до проведення дослідження, - Міністерство охорони здоров'я України, державне підприємство «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», Національна служба здоров'я України, Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

Заступник Міністра з питань цифрового розвитку,
цифрових трансформацій і цифровізації

Марія КАРЧЕВИЧ

«_____» 2023 року

Р

30 05173090268

03017

Додаток 1
до Аналізу регуляторного впливу

ВИТРАТИ

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

Порядковий номер	Витрати	За перший рік	За п'ять років
1	Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо, гривень	—	—
2	Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у сплаті податків/зборів), гривень	—	—
3	<p>Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам, гривень</p> <p>(звіти ліцензіатів, які здійснюють діяльність з культивування рослин, включених до таблиці I Переліку).</p> <p>ведення електронного реєстру обліку переміщення сортів рослин коноплі;</p> <p>Інші процедури (уточнити) Отримання первинної інформації про вимоги регулювання (один суб'єкт витратить: 1 год на ознайомлення)</p>	<p>477,24</p> <p>1461,60 грн (36 год x 40,46 грн)</p> <p>40,46 грн (1 год x 40,46 грн)</p>	<p>—</p> <p>7308,00 грн (36 год x 40,46 грн)*5</p> <p>—</p>
4	Витрати, пов'язані з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю) (перевірок, штрафних санкцій, виконання рішень/приписів тощо), гривень	—	—
5	Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних/обов'язкових	—	—

	сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування тощо), гривень		
6	Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо), гривень	-	-
7	Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень	-	-
8	Інше (уточнити), гривень	-	-
9	РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8), гривень	1938,84 грн	7308,00 грн
10	Кількість ліцензіатів великого та середнього підприємництва, на яких буде поширене регулювання, одиниць	1864	1864
11	Сумарні витрати ліцензіатів великого та середнього підприємництва, на виконання регулювання (вартість регулювання) (рядок 9 х рядок 10), гривень	3 613 997,76 грн	13 622 112 грн

Розрахунок відповідних витрат на одного суб'єкта господарювання

Вид витрат	У перший рік	Періодичні за рік	Витрати за п'ять років
Витрати на придбання основних фондів, обладнання та пристрій, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу тощо	-	-	-

Вид витрат	Витрати на сплату податків та зборів (змінених/ нововведених) (за рік)	Витрати за п'ять років
Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у сплаті податків/зборів)	-	-

Вид витрат	Витрати* на ведення обліку, підготовку та подання звітності (за рік)	Витрати на оплату штрафних санкцій за рік	Разом за рік	Витрати за п'ять років
------------	--	---	--------------	------------------------

Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам (витрати часу персоналу)	-	-	-	-
---	---	---	---	---

* Вартість витрат, пов'язаних із підготовкою та поданням звітності державним органам, визначається шляхом множення фактичних витрат часу персоналу на заробітну плату спеціаліста відповідної кваліфікації).

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

* Вартість витрат, пов'язаних з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю), визначається шляхом множення фактичних витрат часу персоналу на заробітну плату спеціаліста відповідної кваліфікації.

Вид витрат	За рік (стартовий)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо)	-	-	-

Вид витрат	Витрати на оплату праці додатково найманого персоналу (за рік)	Витрати за п'ять років
Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу	-	-

Каргобек І.І.

Додаток 2
до Аналізу регуляторного впливу

ТЕСТ
малого підприємництва (М-Тест)

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

Здійснюється шляхом консультацій щодо визначення впливу запропонованого регулювання на суб'єктів малого підприємництва та визначення детального переліку процедур, виконання яких необхідно для дотримання вимог регулювання.

Таблиця 1

№ з/п	Вид консультації (публічні консультації прямі (круглі столи, робочі зустрічі тощо), інтернет-консультації прямі (інтернет-форуми, соціальні мережі тощо), запити (до підприємців, експертів, науковців тощо)	Кількість учасників консультацій, осіб	Основні результати консультацій (опис)
1.	Консультації з громадськістю	16	В цілому проект акта підтримано. Перелік процедур, які необхідно виконати у зв'язку із запровадженням нових ВИМОГ регулювання: ознайомитися з новими ВИМОГАМИ регулювання – 1 год. організувати виконання ВИМОГ регулювання – 8 год.

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

2.1. Кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюється регулювання – 464 (малого та мікропідприємництва).

2.2. Питома вага суб'єктів малого підприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема чинить вплив, 100 % (відсотків).

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

Розрахунку вартості 1 години роботи використано вартість 1 години роботи, яка відповідно до Закону України «Про Державний бюджет України на 2022 рік», з 1 січня 2022 року становить – 40,46 гривні.

Джерело отримання інформації про кількість ліцензіатів – ліцензійний реєстр на право здійснення господарської діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

Первинна інформація про вимоги регулювання може бути отримана за результатами пошуку Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо регулювання обігу рослин роду коноплі (Cannabis) в медичних, промислових цілях, науковій та науково-технічній діяльності» на офіційному веб-сайті Верховної Ради України (zakon.rada.gov.ua).

Інформація про розмір часу, який витрачається суб'єктами на отримання зазначененої інформації є оціночною, та отримана за результатами проведених консультацій (наведено у таблиці розділу 1).

№ з/п	Найменування оцінки	У перший рік (стартовий рік впровадження регулювання)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Оцінка «прямих» витрат суб'єктів підприємництва на виконання регулювання				
1.	Придання необхідного обладнання (пристроїв, машин, механізмів)	-	-	-
2.	Процедури повірки та/або постановки на відповідний облік у визначеному органі державної влади чи місцевого самоврядування	-	-	-
3.	Процедури експлуатації обладнання (експлуатаційні витрати – витратні матеріали)	-	-	-
4.	Процедури обслуговування обладнання (технічне обслуговування)	-	-	-

5.	Інші процедури (уточнити)	-	-	-
6.	Разом, гривень	-	-	-
7.	Кількість суб'єктів господарювання, що повинні виконувати вимоги регулювання, одиниць		464	
8.	Сумарно, гривень	-	-	-
Оцінка вартості адміністративних процедур суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування				
9.	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання <i>Формула:</i> витрати часу на отримання інформації про регулювання X вартість часу суб'єкта малого підприємництва (заробітна плата) X оціночна кількість форм	1 год. (час, який витрачається с/г на попук нормативно-правового акту в мережі Інтернет та ознайомлення з ним; за результатами консультацій) $X 40,46 \text{ грн.} = 40,46 \text{ грн.}$	0,00 (припущене, що суб'єкт повинен виконувати вимоги регулювання лише в перший рік; за результатами консультацій)	0,00 (припущене, що суб'єкт повинен виконувати вимоги регулювання лише в перший рік; за результатами консультацій)
10.	Ведення електронного реєстру обліку переміщення сортів рослин коноплі	1461,60 грн (36 год x 40,46 грн)	1461,60 грн (36 год x 40,46 грн)	7308,00 грн (36 год x 40,46 грн)*5
11.	Процедури офіційного звітування	0,00	0,00	0,00
12.	Процедури щодо забезпечення процесу перевірок	-	-	-
13.	Інші процедури (уточнити) Отримання первинної інформації про вимоги	40,46 грн (1 год x 40,46 грн)	-	-

	регулювання (один суб'єкт витратить: 1 год на ознайомлення)			
14.	Разом, гривень	1501,46 грн	-	7308,00 грн
15.	Кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць		464	
16.	Сумарно, гривень	698 677,44	119,31	3 390 912

Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва

Розрахунок бюджетних витрат на адміністрування регулювання для відповідного органу державної влади чи органу місцевого самоврядування, що залучений до процесу регулювання не здійснювався, оскільки додаткових витрат не передбачається.

Процедури регулювання суб'єктів малого підприємництва (розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання малого підприємництва – за потреби окремо для суб'єктів малого та мікро-підприємництва)	Планові витрати часу на процедуру	Вартість часу співробітника органу державної влади відповідної категорії (заробітна плата)	Оцінка кількості процедур за рік, що припадають на одного суб'єкта	Оцінка кількості суб'єктів, що підпадають до сфери відповідної процедури	Витрати на адміністрування регулювання (за рік), грн.
1. Облік суб'єкта господарювання, що перебуває у сфері регулювання	-	-	-	-	-

надання консультативних послуг суб'єкту	1 год	39,77 грн/год	1	464	18453,28
прийняття та опрацювання заявки суб'єкта	1 год	39,77 грн/год	1	464	18453,28
2. Поточний контроль за суб'єктом господарювання, що перебуває у сфері регулювання, у тому числі:	-	-	-	-	-
камеральні	5 год	39,77 грн/год	1	464	92266,40
виїзні	-	-	-	-	-
3. Підготовка, затвердження та опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	1 год	39,77 грн/год	1	464	18453,28
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	1 год	39,77 грн/год	1	464	18453,28
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	-	-	-	-	-
6. Підготовка звітності за результатами регулювання	1 год	39,77 грн/год	1	464	18453,28

6. Інші адміністративні процедури (уточнити)	-	-	-	-	-
Разом за рік	X	X	X	X	184532,8
Сумарно за п'ять років	X	X	X	X	922664

* Вартість витрат, пов'язаних з адмініструванням процесу регулювання державними органами, визначається шляхом множення фактичних витрат часу персоналу на заробітну плату спеціаліста відповідної кваліфікації та на кількість суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання, та на кількість процедур за рік.

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

Порядковий номер	Назва державного органу	Витрати на адміністрування регулювання за рік, гривень	Сумарні витрати на адміністрування регулювання за п'ять років, гривень
-	-	-	-
Сумарно бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва	МОЗ, Держлікслужба, ДЕЦ	184532,8	922664

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

Порядковий номер	Показник	Перший рік регулювання (стартовий)	За п'ять років
1	Оцінка "прямих" витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання	0,00	0,00
2	Оцінка вартості адміністративних процедур для суб'єктів малого підприємництва щодо	221439,36	119,31

	виконання регулювання та звітування		
3	Сумарні витрати малого підприємництва на виконання запланованого регулювання	184532.80	119,31
4	Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва	18453,28	922664
5	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	239892,64	922783,31

Р/

Ряжевік І.

Annex

Commission on Narcotic Drugs decisions taken at its reconvened sixty-third session

Decision 63/17

Deletion of cannabis and cannabis resin from Schedule IV of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol

At its 1st meeting, on 2 December 2020, the Commission on Narcotic Drugs decided by a roll-call vote of 27 votes to 25, with 1 abstention, to delete cannabis and cannabis resin from Schedule IV of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol. The voting was as follows:

In favour: Australia, Austria, Belgium, Canada, Colombia, Croatia, Czechia, Ecuador, El Salvador, France, Germany, India, Italy, Jamaica, Mexico, Morocco, Nepal, Netherlands, Poland, South Africa, Spain, Sweden, Switzerland, Thailand, United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland, United States of America, Uruguay;

Against: Afghanistan, Algeria, Angola, Bahrain, Brazil, Burkina Faso, Chile, China, Côte d'Ivoire, Cuba, Egypt, Hungary, Iraq, Japan, Kazakhstan, Kenya, Kyrgyzstan, Libya, Nigeria, Pakistan, Peru, Russian Federation, Togo, Turkey, Turkmenistan;

Abstaining: Ukraine.

Decision 63/18

Consideration of a proposal from the World Health Organization to add dronabinol and its stereoisomers (*delta*-9-tetrahydrocannabinol) to Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol

At its 1st meeting, on 2 December 2020, the Commission on Narcotic Drugs decided by a roll-call vote of 23 votes to 28, with 2 abstentions, not to add dronabinol and its stereoisomers (*delta*-9-tetrahydrocannabinol) to Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol. The voting was as follows:

In favour: Afghanistan, Australia, Austria, Belgium, Colombia, Croatia, Czechia, Ecuador, France, Germany, Hungary, Italy, Jamaica, Morocco, Netherlands, Peru, Poland, South Africa, Spain, Sweden, Switzerland, Thailand, United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland;

Against: Algeria, Angola, Bahrain, Brazil, Burkina Faso, Canada, Chile, China, Côte d'Ivoire, Cuba, Egypt, El Salvador, India, Iraq, Japan, Kazakhstan, Kenya, Kyrgyzstan, Libya, Mexico, Nigeria, Pakistan, Russian Federation, Togo, Turkey, Turkmenistan, United States of America, Uruguay;

Abstaining: Nepal, Ukraine.



ДОКУМЕНТ СЕД МЗС АСКОД

Підписувач Цимбалюк Євгеній Вікторович
Сертифікат 12A1C72050EC685404000000033305001AAA0CDD
Дійсний з 21.05.2019 12:41:05 по 21.05.2021 12:41:05

МЗС



4131/413-194/509-3885 від 25.01.2021

Decision 63/19

Consideration of a proposal from the World Health Organization to delete extracts and tinctures of cannabis from Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol

At its 1st meeting, on 2 December 2020, the Commission on Narcotic Drugs decided by a roll-call vote of 24 votes to 27, with 2 abstentions, not to delete extracts and tinctures of cannabis from Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol. The voting was as follows:

In favour: Australia, Austria, Belgium, Canada, Chile, Colombia, Croatia, Czechia, Ecuador, El Salvador, France, Germany, Italy, Mexico, Morocco, Netherlands, Poland, South Africa, Spain, Sweden, Switzerland, United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland, United States of America, Uruguay;

Against: Afghanistan, Algeria, Angola, Bahrain, Brazil, Burkina Faso, China, Côte d'Ivoire, Cuba, Egypt, Hungary, India, Iraq, Jamaica, Japan, Kazakhstan, Kenya, Kyrgyzstan, Libya, Nigeria, Pakistan, Peru, Russian Federation, Thailand, Togo, Turkey, Turkmenistan;

Abstaining: Nepal, Ukraine.

Decision 63/20

Consideration of a proposal from the World Health Organization to add a footnote to the entry for cannabis and cannabis resin in Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol to read “Preparations containing predominantly cannabidiol and not more than 0.2 per cent of *delta-9-tetrahydrocannabinol* are not under international control”

At its 1st meeting, on 2 December 2020, the Commission on Narcotic Drugs decided by a roll-call vote of 6 votes to 43, with 4 abstentions, not to add a footnote to the entry for cannabis and cannabis resin in Schedule I of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol to read “Preparations containing predominantly cannabidiol and not more than 0.2 per cent of *delta-9-tetrahydrocannabinol* are not under international control”. The voting was as follows:

In favour: Australia, Canada, Ecuador, Peru, South Africa, Thailand;

Against: Afghanistan, Algeria, Angola, Austria, Bahrain, Belgium, Brazil, Burkina Faso, Chile, China, Colombia, Côte d'Ivoire, Croatia, Cuba, Czechia, Egypt, El Salvador, France, Germany, Hungary, India, Iraq, Italy, Jamaica, Japan, Kazakhstan, Kenya, Kyrgyzstan, Libya, Mexico, Netherlands, Nigeria, Poland, Russian Federation, Spain, Sweden, Switzerland, Togo, Turkey, Turkmenistan, United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland, United States of America, Uruguay;

Abstaining: Morocco, Nepal, Pakistan, Ukraine.

Decision 63/21

Consideration of a proposal from the World Health Organization to add to Schedule III of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol preparations containing *delta-9-tetrahydrocannabinol* (dronabinol), produced either by chemical synthesis or as preparations of cannabis, that are compounded as pharmaceutical preparations with one or more other ingredients and in such a way that *delta-9-tetrahydrocannabinol* (dronabinol) cannot be recovered by readily available means or in a yield that would constitute a risk to public health

At its 1st meeting, on 2 December 2020, the Commission on Narcotic Drugs decided by consensus not to add preparations containing *delta-9-tetrahydrocannabinol* (dronabinol), produced either by chemical synthesis or as preparations of cannabis, that are compounded as pharmaceutical preparations with one or more other ingredients and in such a way that *delta-9-tetrahydrocannabinol* (dronabinol) cannot be recovered by readily available means or in a yield that would constitute a risk to public health to Schedule III of the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 as amended by the 1972 Protocol.



**Директорці Департаменту
міжнародних організацій
МЗС України**

Є.І.Філіпенко

Копія: МОЗ, МВС, Держлікслужба,
СБУ

ТЕРМІНОВО!

**Щодо набрання чинності рішень
63-ої сесії КНЗ стосовно
канабісу та канабіноїдів**

Шановна Євгеніє Іллівно,

Надсилаємо копію ноти Управління ООН з наркотиків і злочинності від 21.01.2021 №NAR/CL.3/2021 (A) 1961C-Art.3; 1971C-Art. 2 CU 2021/12(A)/DTA/SGB, яка була отримана Постійним представництвом 22.01.2021, щодо передачі текстів рішень 63/17, 63/18, 63/19, 63/20 та 63/21 стосовно канабісу та канабіноїдів, які були прийняті на 63-ій поновленій сесії Комісії з наркотичних засобів (КНЗ) 02.12.2020.

У ноті повідомляється, що рішенням 63/17 Комісія вирішила виключити канабіс та смолу канабісу зі Списку IV Єдиної конвенції про наркотичні засоби 1961 року (з доповненнями). Згідно з параграфом 7 статті 3 Єдиної конвенції, рішення 63/17 вступає в силу щодоожної зі Сторін в день отримання нею зазначеного повідомлення, і Сторони вживають після цього таких заходів, які можуть бути необхідні відповідно до цієї Конвенції.

Звіт щодо поновленої сесії КНЗ буде розміщено шістьма офіційними мовами ООН за посиланням:

https://www.unodc.org/unodc/en/commissions/CND/session/63_Reconvened_Session_2020/reconvened-session-63-of-the-commission-on-narcotic-drugs.html.

Оновлені списки наркотичних засобів під міжнародним контролем будуть розміщені за посиланням:

<http://www.unodc.org/unodc/en/commissions/CND/conventions.html>.



ДОКУМЕНТ СЕД МЗС АСКОД

Підписувач Цимбалюк Євгеній Вікторович

Сертифікат 12A1C72050EC685404000000033305001AAA0C00

Дійсний з 21.05.2019 12:41:05 по 21.05.2021 12:41:05



4131/413-194/509-3885 від 25.01.202

Просимо офіційно довести зазначену інформацію до державних органів, відповідальних за виконання зобов'язань України у рамках роботи Комісії з наркотичних засобів, для вжиття необхідних заходів.

Додаток: згадане, на 11 арк.

З повагою,

Постійний представник

Є. Цимбалюк

Вик. А. Гайдаш,
andrii.gaidash@mfa.gov.ua