



# МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,  
web:https://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 «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності» (далі – проект акта) та матеріали до нього, та просить погодити його.

Додатки (в електронному вигляді):

1. Проект акту на 24 арк., в 1 прим.;
2. Матеріали до проекту акту на 38 арк., в 1 прим.;
3. Інформація про оприлюднення проекту акту на 1 арк., в 1 прим.

**Заступник Міністра – головний державний  
санітарний лікар України**

**Ігор КУЗІН**

Шевет А.М. 253 07 13



АСУД "ДОК ПРОФ З"  
Міністерство охорони здоров'я України  
26-04/9204/2-25 від 19.03.2025  
Підписаний КЕП Країни Ігор Волгодімерович  
3FAA8268358E003040000075360200AASC4B900

Міністерство охорони здоров'я України

26-04/9204/2-25 від 19.03.2025





## КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

## ПОСТАНОВА

від 2025 р. №

Київ

**Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності**

Відповідно до частини першої статті 20 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» Кабінет Міністрів України **постановляє:**

1. Затвердити Порядок здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, що додається.

2. Внести до постанов Кабінету Міністрів України щодо використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності зміни, що додаються.

Прем'єр-міністр України

Д. ШМИГАЛЬ

Шмигаль Д.М.



ЗАТВЕРДЖЕНО  
постановою Кабінету Міністрів  
України  
від \_\_\_\_\_ 2025 р. № \_\_\_\_\_

## **ПОРЯДОК**

**здійснення діяльності з використання наркотичних засобів,  
психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять  
наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для  
промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та  
науково-технічній діяльності**

### **I. Загальна частина**

1. Цей Порядок визначає механізм здійснення юридичними особами (крім закладів дошкільної освіти) незалежно від форми власності діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, включених до таблиць I, II, III Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. № 770 (Офіційний вісник України, 2000 р., № 19, ст. 789) (далі – Перелік), у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.

2. У цьому Порядку терміни вживаються в такому значенні:

відповідальна особа суб'єкта наукової або навчальної діяльності - посадова особа суб'єкта наукової або навчальної діяльності, яка наказом начальника суб'єкта наукової або навчальної діяльності призначена відповідальною за облік та зберігання наркотичних засобів і психотропних речовин, навчальних і контрольних зразків в суб'єкті наукової або навчальної діяльності;

контрольний зразок – пакування з наркотичним засобом або психотропною речовиною з кожної отриманої партії, призначене для

порівняння з навчальними зразками засобу або речовини однієї партії надходження, у разі встановлення ідентичності наркотичного засобу або психотропної речовини навчального зразка із зразком однієї партії надходження;

навчальний зразок – розфасований у необхідній кількості та упакований у передбаченому порядку наркотичний засіб або психотропна речовина, що призначені для використання в науковій або навчальній діяльності;

нові наркотичні засоби та психотропні речовини – підконтрольні речовини, відмінні від навчальних зразків, отримані в ході наукової або навчальної діяльності із використанням таких речовин, в медичній практиці використовуються у формі лікарського засобу, дозволеного до застосування згідно із законодавством про лікарські засоби;

підконтрольні речовини – наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори, а також рослини, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, включених до таблиць I, II, III Переліку;

суб'єкти наукової або навчальної діяльності – заклади вищої освіти та наукові установи усіх форм власності, підпорядкування, спеціалізації та умов навчання.

Інші терміни у цьому Порядку вживаються у значенні, наведеному в Законах України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», «Про лікарські засоби» та інших нормативно-правових актах у сфері обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів.

3. Дія цього Порядку поширюється на усіх суб'єктів наукової або навчальної діяльності.

4. Суб'єкти наукової або навчальної діяльності провадять діяльність з використання підконтрольних речовин за наявності ліцензії на такі види діяльності як розроблення, виробництво, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного Переліку, згідно Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку, затверджених постановою Кабінету Міністрів

України від 6 квітня 2016 р. № 282 (Офіційний вісник України, 2016 р., № 30, ст. 1209).

5. Для отримання підконтрольних речовин суб'єкт наукової або навчальної діяльності за наявності відповідної ліцензії може укладати договори на їх придбання безпосередньо від виробника.

6. При виготовленні підконтрольних речовин з метою подальшої реалізації суб'єкту наукової або навчальної діяльності виробник зобов'язаний забезпечити їх маркування для ідентифікації, позначивши - «для наукових або навчальних цілей».

7. Необхідна для маркування інформація викладається українською мовою.

На етикетках зазначається така інформація:

найменування юридичної особи, яка придбала підконтрольну речовину (з інформацією про контактну особу);

місце використання та зберігання;

лікарська або інша форма, кількість дозованих одиниць, об'єм, вага чи інша одиниця виміру;

номер серії та/або код для ідентифікації вмісту та операцій з пакування;

позначення «тільки для наукових або навчальних цілей»;

умови зберігання;

період використання («використати до», строк придатності, дата повторного контролю, що прийнята), визначений у форматі «місяць/рік» та у спосіб, що виключає неоднозначність трактування.

8. У разі відсутності зовнішньої упаковки уся необхідна інформація зазначається на внутрішній упаковці. При маркуванні можуть використовуватись символи та піктограми для уточнення вищезазначеної інформації. Можливе включення також додаткової інформації, застереження та/або інструкції щодо поводження з підконтрольною речовиною.

9. Для використання у наукових та навчальних цілях можуть також передаватися підконтрольні речовини, вилучені з незаконного обігу, що є речовими доказами, які вироком, ухвалою суду або постановою слідчого чи прокурора про закриття кримінального провадження вирішено передати суб'єкту наукової або навчальної діяльності.

Для отримання підконтрольних речовин суб'єкти наукової або навчальної діяльності надсилають органам досудового розслідування запит за формою згідно з додатком 1 до цього Порядку.

Підконтрольні речовини передаються суб'єкту наукової та навчальної діяльності на безоплатній основі у присутності не менш як двох визначених керівником органу досудового розслідування працівників, про що складається акт у трьох примірниках за формою згідно з додатком 2 до цього Порядку.

Перший примірник акта залишається в органі досудового розслідування, другий примірник надсилається Держлікслужбі, третій – суб'єкту наукової або навчальної діяльності, який отримав підконтрольні речовини.

10. Підконтрольні речовини використовуються для виготовлення суб'єктом наукової або навчальної діяльності навчальних зразків зазначених речовин (далі - навчальний зразок), а також їх використання при розробленні нових наркотичних засобів або психотропних речовин, які в медичній практиці використовуються у формі лікарського засобу, дозволеного до застосування згідно із Законом України «Про лікарські засоби».

З метою встановлення ідентичності переданих підконтрольних речовин і навчальних зразків для кожної партії таких речовин виготовляється контрольний зразок, який зберігається у суб'єкта наукової або навчальної діяльності.

11. У разі використання підконтрольних речовин у наукових та навчальних цілях в сфері оборони, така діяльність регулюється відповідним договором (контрактом) з урахуванням положень цього Порядку.

У цих випадках організація постачання та контроль за підконтрольними речовинами покладається на відповідний орган управління медичною службою, військово-медичні клінічні центри регіонів, військові частини та заклади охорони здоров'я Міноборони.

12. Під час воєнного стану та впродовж шести місяців після його закінчення вимоги до перевезення, максимальні дози зберігання та інші обставини за умови проведення наукової або навчальної діяльності за участі військових збройних формувань встановлюються відповідним договором (контрактом) або визначаються за погодженням з Міноборони з урахуванням положень цього Порядку.

## **II. Допуск відповідальних осіб суб'єктів наукової та навчальної діяльності до роботи з підконтрольними речовинами**

1. Суб'єкти наукової та навчальної діяльності зобов'язані провадити діяльність, пов'язану з використанням підконтрольних речовин

у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності з дотриманням Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку (Офіційний вісник України, 2016 р., № 30, ст. 1209), з урахуванням особливостей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори».

2. Для забезпечення діяльності з використання підконтрольних речовин у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності керівником суб'єкта наукової та навчальної діяльності призначаються відповідальні особи з числа працівників такого суб'єкта (далі – відповідальні особи).

3. Перелік відповідальних осіб, які допущені до роботи з підконтрольними речовинами, їх посадові обов'язки, порядок передачі ключів від сейфів, металевих шаф і приміщень, в яких зберігаються підконтрольні речовини та пристроїв для пломбування затверджуються керівником суб'єкта наукової та навчальної діяльності, про що зазначені особи ознайомлюються під особистий підпис.

### **III. Загальні вимоги до обліку й поводження суб'єктів наукової та навчальної діяльності з підконтрольними речовинами**

1. Суб'єкти наукової та навчальної діяльності, які використовують наркотичні засоби, психотропні речовини, забезпечують їх облік і контроль у порядку, встановленому МОЗ.

2. Підконтрольні речовини зберігаються та виготовляються у приміщеннях суб'єктів наукової та навчальної діяльності, які відповідають Вимогам до об'єктів і приміщень, призначених для здійснення діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин, прекурсорів та зберігання вилучених з незаконного обігу таких засобів і речовин, затверджених МВС.

3. Знищення підконтрольних речовин та їх залишків здійснюється відповідно до Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом

наркотичних засобів, психотропних речовин, прекурсорів, у тому числі конопель для медичних цілей, та контролю за їх обігом, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 3 червня 2009 р. № 589 (Офіційний вісник України, 2009 р., № 44, ст. 1477).

4. Знищенню підлягають підконтрольні речовини та їх залишки у кількості, що не може бути використані в подальшому для наукових або навчальних цілях, а також ті, у яких закінчився строк придатності.

#### **IV. Порядок виготовлення та пакування навчальних зразків**

1. Навчальні зразки виготовляються у присутності комісії, що утворюється наказом керівника суб'єкту наукової або навчальної діяльності з числа допущених до такого виду діяльності осіб у складі заступника керівника, відповідальної за облік і зберігання підконтрольних речовин особи та інших посадових осіб такого суб'єкту.

Результати виготовлення навчальних зразків оформляються актом за формою згідно з додатком 3 до цього Порядку.

2. Усі навчальні зразки підлягають пакуванню з маркуванням.

Пакування має забезпечити схоронність зразку а маркування (прикріплення ярлика) має містити інформацію про номер зразка, найменування суб'єкту наукової або навчальної діяльності, який його виготовив, його печатка, найменування і вага (нетто, брутто) підконтрольної речовини, число, місяць, рік виготовлення зразка, реєстраційний номер переданих підконтрольних речовин згідно з журналом обліку, строк придатності зразка, підпис голови комісії.

Навчальні зразки підлягають перепакуванню у присутності комісії не рідше одного разу на рік, якщо строк його придатності є більшим за цей термін.

3. Виготовлення та перепакування навчальних зразків здійснюється в приміщенні, призначеному для зберігання підконтрольних речовин, відповідальною особою суб'єкта наукової або навчальної діяльності в присутності постійно діючої комісії з приймання підконтрольних речовин, виготовлення та пакування навчальних зразків, перепакування навчальних зразків, ідентифікації, інвентаризації та знищення підконтрольних речовин, навчальних і контрольних зразків (далі – Комісія). Комісія утворюється наказом керівника суб'єкта наукової або навчальної діяльності. До складу Комісії входять заступник керівника суб'єкта наукової або навчальної діяльності, відповідальна особа та представник фінансово-економічної служби (підрозділу).



4. Технологічний процес виготовлення навчальних зразків включає:

1) зважування пакування з підконтрольною речовиною (вага - брутто), що надійшла до суб'єкта наукової або навчальної діяльності, розрізання пакування, висипання і зважування підконтрольної речовини (вага - нетто) та зіставлення показника ваг з інформацією, що значиться на ярлику пакування;

2) зважування (вага - нетто) та розфасування підконтрольної речовини по пакуваннях, призначених для виготовлення зразків;

3) заклеювання (зашивання) пакувань;

4) унесення передбаченої інформації до ярликів, прикріплення (приклеювання) ярликів до пакувань;

5) зважування пакувань зі навчальними зразками (вага - брутто) та внесення зазначеної інформації до ярлика, який підписується головою комісії та скріплюється печаткою суб'єкта наукової або навчальної діяльності;

6) заклеювання (зашивання), опечатування, зважування пакувань із залишками підконтрольної речовини, підготовлених до знищення;

7) унесення до ярлика пакування із залишками підконтрольної речовини інформації щодо номера та найменування підконтрольної речовини за журналом обліку, кількості підконтрольної речовини, що залишилася в пакуванні (вага - нетто), загальної ваги пакування (вага - брутто) та номера акта виготовлення навчальних зразків, яка засвідчується підписом голови комісії та скріплюється печаткою суб'єкта наукової або навчальної діяльності;

8) складення акта виготовлення навчальних зразків наркотичних засобів (психотропних речовин), підписання його членами комісії, які взяли участь у виготовленні навчальних зразків, та відповідальною особою суб'єкта наукової або навчальної діяльності про прийняття навчальних зразків та пакувань із залишками підконтрольної речовини на зберігання;

9) унесення відповідальною особою суб'єкта наукової або навчальної діяльності запису до журналу обліку підконтрольних речовин.

5. Технологічний процес перепакування навчальних зразків такий самий, як і при виготовленні навчальних зразків. Під час перепакування використовуються навчальні зразки, що були в користуванні. Після завершення зазначеної операції складається акт про перепакування навчальних зразків підконтрольних речовин та обсяг їх втрати за формою, зазначеною в додатку 4 до цього Порядку.

6. У разі встановлення втрат через висихання підконтрольних речовин рослинного походження (цілі рослини або подрібнені будь-які частки чи їх суміші, сік, смоли та концентрат з цих рослин) під час виготовлення зразків та перепакування навчальних зразків складається акт встановлення втрат

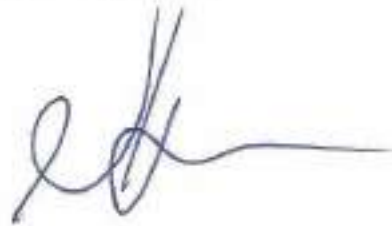
підконтрольних речовин за формою, зазначеною в додатку 5 до цього Порядку.

7. Залишки підконтрольних речовин, що залишилися після упакування навчальних зразків та перепакування навчальних зразків перед знищенням, зберігаються в пакуваннях у металевих шафах або сейфах у приміщенні суб'єкта наукової або навчальної діяльності, призначеному для зберігання підконтрольних речовин та їх навчальних зразків.

8. Увесь посуд та інвентар, що використовувалися під час виготовлення навчальних зразків та перепакування навчальних зразків, миють, а папір і тканину - спалюють. Миття й обробка предметів, посуду та інвентарю, що використовувалися під час подрібнення, зважування, вимірювання, упакування підконтрольних речовин, здійснюються тільки під контролем відповідальної особи суб'єкта наукової або навчальної діяльності.

---

Александр Р. К.



\_\_\_\_\_ (найменування органу досудового розслідування, якому надсилається

\_\_\_\_\_ запит щодо передачі наркотичних засобів чи психотропних речовин)

**ЗАПИТ № \_\_\_\_\_  
щодо передачі наркотичних засобів, психотропних речовин**

З метою забезпечення використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності прошу передати

\_\_\_\_\_ (найменування суб'єкта навчальної, освітньої, наукової та науково-технічної діяльності,  
\_\_\_\_\_ який надсилає запит щодо отримання підконтрольних речовин, та його адреса)

\_\_\_\_\_ такі наркотичні засоби (психотропні речовини) \_\_\_\_\_ (найменування наркотичних засобів (психотропних речовин),

\_\_\_\_\_ які передаються, із зазначенням кількості (ваги) кожного)

\_\_\_\_\_ (найменування посади керівника суб'єкта навчальної, освітньої, наукової та науково-технічної діяльності)

\_\_\_\_\_ 202\_ р.

\_\_\_\_\_ (підпис)

\_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)

МП (за наявності)

\_\_\_\_\_   
Месурс В.К.

**АКТ**  
**прийняття-передачі наркотичних засобів, психотропних речовин**

\_\_\_\_\_ (найменування посади, прізвище, власне ім'я та по батькові особи (за наявності), що приймає підконтрольні речовини)

прийняла \_\_\_\_\_ 202\_ р. від \_\_\_\_\_ (найменування органу

\_\_\_\_\_ досудового розслідування або суду, який здійснює зберігання наркотичних засобів (психотропних речовин)

такі наркотичні засоби (психотропні речовини)

Порядковий номер	Найменування наркотичних засобів (психотропних речовин)	Одиниця виміру	Кількість (вага) підконтрольної речовини		Інформація про пакування та інші відомості	Примітка
			брутто	нетто		

Прийнято \_\_\_\_\_ (найменування посади)

\_\_\_\_\_ (підпис) \_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)

Передано \_\_\_\_\_ (найменування посади)

\_\_\_\_\_ (підпис) \_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)

У прийнятті-передачі підконтрольних речовин також взяли участь:

\_\_\_\_\_ (посада) \_\_\_\_\_ (підпис) \_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)  
\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ *Легуно В.К.* 

ЗАТВЕРДЖУЮ

\_\_\_\_\_ (найменування посади керівника суб'єкта навчальної, освітньої, наукової та науково-технічної діяльності)

\_\_\_\_\_ (підпис) \_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)  
\_\_\_\_\_ 202\_ року

**АКТ**  
**виготовлення зразків підконтрольних речовин**

Комісія у складі \_\_\_\_\_  
(найменування посади, прізвище, власне ім'я  
та по батькові (за наявності) голови і членів комісії)

засвідчує факт виготовлення \_\_\_\_\_ 200\_ р. таких навчальних зразків наркотичних засобів, психотропних речовин для використання в навчальній, освітній, науковій та науково-технічній діяльності та контрольних зразків для кожної партії отриманих підконтрольних речовин

Порядковий номер зразка (контрольного зразка)	Номер підконтрольної речовини за журналом обліку	Найменування підконтрольної речовини	Одиниця виміру	Кількість (вага) підконтрольної речовини у зразку	
				нетто	брутто

Для виготовлення зразків використано \_\_\_\_\_  
(найменування підконтрольної речовини)

із зазначенням кількості (ваги) кожного, номер реєстрації у журналі обліку)

Виготовлені зразки опечатано \_\_\_\_\_  
(найменування органу)

Голова та члени комісії, що взяли участь у виготовленні зразків

\_\_\_\_\_  
(підпис)

\_\_\_\_\_  
(ініціали та прізвище)

Прийнято \_\_\_\_\_ (підпис особи, відповідальної за ведення обліку і зберігання зразків підконтрольної речовини) \_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)

\_\_\_\_\_   
Лещенко В.К.

ЗАТВЕРДЖУЮ

\_\_\_\_\_ (найменування посади керівника суб'єкта  
навчальної, освітньої, наукової та науково-  
технічної діяльності)

\_\_\_\_\_ (підпис) \_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)

\_\_\_\_\_ 202\_ року

**АКТ  
про перепаккування зразків наркотичних засобів, психотропних речовин та обсяг їх втрати**

Комісія у складі \_\_\_\_\_

(найменування посади, прізвище, ім'я та по батькові голови, членів комісії та особи, відповідальної за ведення обліку і зберігання зразків підконтрольних речовин)

засвідчує факт перепаккування \_\_\_\_\_ 202\_ р. зразків підконтрольних речовин та підготовку до знищення пакування, вилучених з використання, із залишками таких засобів і речовин.

Номер зразка згідно з актом його виготовлення	Інформація про підконтрольні речовини до перепаккування				Інформація про підконтрольні речовини після перепаккування				
	Номер підконтрольної речовини за журналом обліку	Найменування підконтрольної речовини	Одиниця виміру	Кількість (вага) підконтрольної речовини у зразку	Кількість (вага) підконтрольної речовини у зразку	Обсяг втрати підконтрольної речовини після перепаккування	Відомості про підготовлене до знищення пакування із залишками підконтрольної речовини	Одиниця виміру	Кількість (вага)
				нетто	брутто	нетто	брутто	Одиниця виміру	Кількість (вага)

Перепаковані зразки наркотичних засобів (психотропних речовин), а також пакети, що містять пакування, вилучене з використання, опечатані

\_\_\_\_\_ (найменування органу)

У перепакуванні зразків та підготовці використаних пакувань до знищення взяли участь:

\_\_\_\_\_ (підпис)

\_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)

Факт прийняття перепакованих зразків і вилучених з використання та підготовлених до знищення пакувань засвідчую

\_\_\_\_\_ (підпис особи, відповідальної за ведення обліку і зберігання зразків наркотичних засобів (психотропних речовин))

\_\_\_\_\_ (ініціали та прізвище)

\_\_\_\_\_

Андрей В. К.

**ЗАТВЕРДЖУЮ**

(найменування посади керівника суб'єкта наукової чи навчальної діяльності)

(підпис)

(ініціали та прізвище)

202\_\_ року

**АКТ №\_\_**  
**установлення втрат наркотичних засобів, психотропних речовин**

Комісія \_\_\_\_\_ у складі:  
(найменування суб'єкта навчальної, освітньої, наукової та науково-технічної діяльності)

(посади, прізвища та ініціали голови та членів комісії)

під час \_\_\_\_\_

(вказати один або декілька із зазначених заходів: прийняття отриманих пакувань

з наркотичними засобами, психотропними речовинами, виготовлення навчальних і

контрольних зразків або перепакування навчальних зразків)

установила, що пакування з підконтрольними речовинами і печатка не ушкоджені, але кількість цих засобів (речовин) зменшилась внаслідок їх висихання.

Порядковий номер навчального зразка	Номер підконтрольної речовини за журналом обліку	Найменування підконтрольної речовини	Одиниця виміру	Кількість (вага, міра) підконтрольної речовини			
				за інформацією, яка зазначена на пакуванні		після зважування (вимірювання)	
				брутто	нетто	брутто	нетто

Комісія \_\_\_\_\_

(найменування суб'єкта наукової чи навчальної діяльності)

вважає (з об'єктивних причин) нижчезазначену кількість вказаних підконтрольних речовин внаслідок висихання втраченими:

№ з/п	Номер наркотичного засобу	Найменування підконтрольної речовини	Одиниця виміру	Кількість (вага, міра) підконтрольної речовини.



	підконтрольної речовини за журналом обліку			яку втрачено

Голова комісії \_\_\_\_\_  
(підпис) (прізвище, ініціали)

Члени комісії: \_\_\_\_\_  
(підпис) (прізвище, ініціали)

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Лещенко В. К.  


ЗАТВЕРДЖЕНО  
постановою Кабінету Міністрів України  
від \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

**ЗМІНИ,**

**що вносяться до постанов Кабінету Міністрів України щодо використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності**

1. У переліку наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. № 770 (Офіційний вісник України, 2000 р., № 19, ст. 789):

1) у таблиці І:

примітку до списку 1 доповнити абзацом восьмим-дев'ятим такого змісту:

«До цього списку не включаються такі форми перелічених у ньому наркотичних засобів:

лікарські засоби, АФІ, стандартні зразки до них, інші форми хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, а також у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності»;

у списку 2 такі позиції виключити:

«(±)-лізергід (ЛСД, ЛСД-25)

9,10-дидегідро-N,N-діетил-6-метилерголін-8b-лізергінової кислоти

ДМТ (диметилтриптамін)

3-[2-(диметиламіно)етил]-індол

5-MeO-DMT, метоксидиметилтриптамін	5- 2-(5-метокси-1H-індол-3-іл)-N,N- диметилетанамін
Псилоцибін	3-[2-(диметиламіно)етил]-індол-4-іл дигідрофосфат
Псилоцин	3-[2-(диметиламіно)етил]-індол-4-ол
Плодове тіло (будь-яка частина) будь-якого виду грибів, що містить псилоцибін чи (або) псилоцин	
МДМА (3,4-метилендіоксиметамфетамін)	(±)-N, <i>a</i> -диметил-3,4-(метилендіокси) фенетиламін
Ібогаїн (12-метоксиібогамін, Tabernanthe iboga)	(1R,15R,17S,18S)-17-етил-7-метокси-3,13- діазапентацикло[13.3.1.0 <sup>2</sup> ,10.0 <sup>4</sup> ,9.0 <sup>13</sup> ,18]но надека-2(10),4(9),5,7-тетраєн»;

примітку до списку 2 доповнити абзацом восьмим-дев'ятим такого змісту:

«До цього списку не включаються наступні форми перелічених у ньому засобів: лікарські засоби, АФІ, стандартні зразки до них, інші форми хімічних сполук, що розроблені та виготовленні за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, а також у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності»;

2) у таблиці II:

примітку до списку I доповнити абзацами десятим-одинадцятим такого змісту:

«До цього списку включаються форми наркотичних засобів, включених до списків заборонених переліком - у вигляді лікарських засобів, АФІ, стандартних зразків до них, інші форми хімічних сполук, що розроблені та виготовленні за

міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, для застосування норм законодавства про ввезення на територію України незареєстрованих наркотичних засобів для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.»

список 2 доповнити такими позиціями:

«(±)-лізергід (ЛСД, ЛСД-25)	9,10-дидегідро-N,N-діетил-6-метилерголін-8b-лізергінової кислоти
DMT (диметилтриптамін)	3-[2-(диметиламіно)етил]-індол
5-MeO-DMT, метоксидиметилтриптамін	5- 2-(5-метокси-1H-індол-3-іл)-N,N-диметилетанамін
Псилоцибін	3-[2-(диметиламіно)етил]-індол-4-іл дигідрофосфат
Псилоцин	3-[2-(диметиламіно)етил]-індол-4-ол
Плодове тіло (будь-яка частина) будь-якого виду грибів, що містить псилоцибін чи (або) псилоцин	
МДМА (3,4-метилендіоксиметамфетамін)	(±)-N, $\alpha$ -диметил-3,4-(метилендіокси)фенетиламін
Ібогаїн (12-метоксиібогамін, Tabernanthe iboga)	(1R,15R,17S,18S)-17-етил-7-метокси-3,13-діазапентацикло[13.3.1.0 <sup>2,10</sup> .0 <sup>4,9</sup> .0 <sup>13,18</sup> ]нонадека-2(10),4(9),5,7-тетраєн»;

5) примітку до списку 2 таблиці II доповнити абзацами десяти-одинадцятим такого змісту:

«До цього списку включаються форми психотропних речовин, включених до списків заборонених Переліку - у вигляді лікарських засобів, АФІ, стандартних зразків до них, інші форми хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, для застосування норм законодавства про ввезення на територію України незареєстрованих психотропних речовин для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.»

2. Пункт 13 Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 3 лютого 1997 р. № 146 (Офіційний вісник України, 1997, число 6, с. 78), викласти у такій редакції:

«13. Для одержання дозволу на ввезення незареєстрованих в Україні наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до переліку контрольованих речовин, у вигляді лікарських засобів, АФІ, стандартних зразків до них, інших форм хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, суб'єкти освітньої, наукової та науково-технічної діяльності за наявності у них ліцензії на відповідний вид діяльності подають до Держлікслужби документи, зазначені в пункті 11 цього Порядку.

Замість свідоцтва про реєстрацію препаратів в Україні подається лист-клопотання МОЗ, що підтверджує необхідність їх ввезення.»

3. У Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин, прекурсорів, у тому числі конопель для медичних цілей, та контролю за їх обігом, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 3 червня 2009 р. № 589 (Офіційний вісник України, 2009 р., № 44, ст. 1477):

1) у пункті 1 після слова «використання,» доповнити словами «у тому числі для наукових цілей,»;

2) пункт 2 після абзацу дев'ятого доповнити абзацом десятим такого змісту:

«Дія цього Порядку також поширюється на діяльність суб'єктів господарювання, пов'язану з засобами та речовинами, включеними до таблиць

II і III Переліку, препаратами, що їх містять та/або містять їх малі кількості, рослинами, списку III таблиці I переліку, що визнані речовими доказами у кримінальному провадженні, і щодо яких є підстава застосування пункту 23 Інструкції про порядок вилучення, обліку, зберігання та передачі речових доказів у кримінальних справах, цінностей та іншого майна органами дізнання, досудового слідства і суду, затвердженої Генеральною прокуратурою, ДПС, Верховним судом, МВС, СБУ, ДСА, за умови їх придатності.»;

3) пункт 5 доповнити абзацом другим такого змісту:

«Розроблення нових наркотичних засобів або психотропних речовин, включених до таблиць II і III Переліку, препаратів, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини в кількості, що перевищує гранично допустиму провадиться суб'єктами господарювання за наявності ліцензії на провадження цього виду діяльності, а також ліцензії на виробництво лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), виданої Держлікслужбою.

У разі отримання, за результатами цього виду діяльності препаратів, що містять засоби і речовини, включені до таблиць таблиці I Переліку, поводження з ними здійснюється, відповідно до вимог Закону України «Про забезпечення хімічної безпеки та управління хімічною продукцією.»;

4) пункт 20 доповнити абзацом четвертим такого змісту:

«Діяльність, пов'язана з розробленням нових наркотичних засобів або психотропних речовин, що містять малу кількість наркотичних засобів, психотропних речовин, провадиться суб'єктами господарювання на підставі ліцензії з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) виданої Держлікслужбою.»;

5) пункт 43 доповнити абзацом дванадцятим такого змісту:

«Діяльність, пов'язана з селекцією рослин, включених до списку 3 таблиці I переліку, за умови, що вміст цих речовин не перевищує встановлені умови вмісту наркотичних засобів та психотропних речовин, обіг яких допускається для промислових цілей, провадиться суб'єктами господарювання на підставі ліцензії, виданої Держлікслужбою, та відповідно до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого

Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 6 квітня 2016 р. № 282 «Деякі питання ліцензування господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку» (Офіційний вісник України, 2016 р., № 30, ст. 1209).».

4. У Ліцензійних умовах провадження господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 6 квітня 2016 р. № 282 «Деякі питання ліцензування господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку» (Офіційний вісник України, 2016 р., № 30, ст. 1209):

1) пункт 7 доповнити абзацами другим-третьім такого змісту:

«Діяльність, пов'язана з селекцією рослин, включених до списку 3 таблиці I Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. №

770 (Офіційний вісник України, 2000 р., № 19, ст. 789), за умови, що вміст цих речовин не перевищує встановлені умови вмісту наркотичних засобів та психотропних речовин, обіг яких допускається для промислових цілей, провадиться суб'єктами господарювання відповідно до вимог Закону України «Про насіння та садивний матеріал».

Діяльність, пов'язана з селекцією рослин, включених списку 4 таблиці I Переліку, провадиться суб'єктами господарювання відповідно до вимог Закону України «Про насіння та садивний матеріал»;

2) заголовок розділу «Вимоги щодо провадження господарської діяльності з виробництва, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, що зареєстровані як лікарські засоби, рослинної субстанції канабісу та вироблених (виготовлених) з неї лікарських засобів» викласти у такій редакції:

**«Вимоги щодо провадження господарської діяльності з розроблення, виробництва, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, що зареєстровані як лікарські засоби, рослинної субстанції канабісу та вироблених (виготовлених) з неї лікарських засобів»;**

3) пункт 41 доповнити абзацом другим такого змісту:

«Підставою для видачі ліцензії на розроблення нових наркотичних засобів або психотропних речовин, що зареєстровані як лікарські засоби, дозволених з метою їх застосування у медичній практиці з дотриманням законодавства про лікарські засоби або для використання у науковій та науково-технічній діяльності, є наявність кваліфікованого персоналу, матеріально-технічної бази, яка відповідає технологічним вимогам, згідно з цими Ліцензійними умовами, а також наявність ліцензії на провадження виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів.».

4) доповнити Ліцензійні умови розділом такого змісту:

**«Вимоги щодо провадження господарської діяльності з придбання, зберігання, використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів для освітньої, наукової та науково-технічної діяльності у закладах освіти та науки»**

88. Заклади освіти та науки основним видом діяльності яких є діяльність у сфері освіти та/або наукових досліджень та розробок, провадять діяльність, пов'язану з придбанням, зберіганням, використанням наркотичних засобів, психотропних речовини і прекурсорів, за наявності в них ліцензії на



провадження відповідних видів діяльності відповідно до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, та контролю за їх обігом, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 3 червня 2009 р. № 589 (Офіційний вісник України, 2009 р., № 44, ст. 1477).

89. Суб'єкти наукової та навчальної діяльності, які використовують наркотичні засоби, психотропні речовини, забезпечують їх облік і контроль у порядку, встановленому МОЗ.»

---

Лесюко В.К.



## **ПОЯСНОВАЛЬНА ЗАПИСКА**

**до проєкту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності»**

### **1. Мета**

Проєкт постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності» (далі – проєкт постанови) розроблено з метою виконання вимог Закону України від 21.12.2023 № 3528-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (*Cannabis*) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування» (далі – Закон).

### **2. Обґрунтування необхідності прийняття акта**

Проєкт постанови розроблено відповідно до статті 20 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» та на виконання доручення Прем'єр-міністра України Дениса Шмигала від 04.03.2024 № 5230/1/1-24 та Плану організації підготовки проєктів актів та виконання інших завдань, необхідних для реалізації Закону України від 21 грудня 2023 р. № 3528-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (*Cannabis*) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування».

Статтею 20 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» визначено, що діяльність з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності здійснюється юридичними особами (крім закладів дошкільної освіти) незалежно від форми власності в порядку, встановленому Кабінетом Міністрів України, за наявності у них ліцензії на цей вид діяльності.

Наразі в Україні відсутній правовий механізм використання у освіті, науці та науковій діяльності наркотичних засобів, психотропних речовин, включених до таблиці I Переліку наркотичних засобів психотропних речовин і прекурсорів,

затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. № 770, оскільки їх обіг заборонено.

Водночас, чинними нормативно-правовими актами визначено лише механізм передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення вилучених з незаконного обігу наркотичних засобів і психотропних речовин, що є речовими доказами, які вироком, ухвалою чи ухвалою суду або постановою слідчого або прокурора про закриття кримінального провадження вирішено передати органам, установам, закладам Держприкордонслужби, СБУ та Держмитслужби, навчальним закладам МВС, органам і підрозділам Національної поліції, що забезпечують дресування службових собак для розшуку таких речовин. Механізми передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення зазначених речовин в інших видах наукової та навчальної діяльності не визначено.

### **3. Основні положення проєкту акта**

Проектом постанови пропонується внести зміни до деяких постанов Кабінету Міністрів України:

постанови Кабінету Міністрів України від від 6 травня 2000 р. № 770 «Про затвердження Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»;

постанови Кабінету міністрів України від 3 лютого 1997 р. № 146 «Про затвердження Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»;

постанови Кабінету Міністрів України від 03 червня 2009 року № 589 «Про затвердження Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, та контролю за їх обігом»;

постанови Кабінету Міністрів України від 06 квітня 2016 р. № 282 «Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвержені Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку».

Затвердити Порядок здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності».

### **4. Правові аспекти**

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

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

Конституція України;

Єдина Конвенція Організації Об'єднаних Націй про наркотичні засоби 1961 року;

Конвенція про психотропні речовини від 21 лютого 1971 року;

Конвенція Організації Об'єднаних Націй про боротьбу проти незаконного обігу наркотичних засобів і психотропних речовин від 20 грудня 1988 року;

Закон України від 21 грудня 2023 року № 3528-ІХ «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (*Cannabis*) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування»;

Закон України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»;

Закон України «Про ліцензування видів господарської діяльності»;

Ліцензійні умови провадження господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори»), включених до таблиці І переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку, затверджені постановою Кабінету Міністрів України від 06 квітня 2016 року № 282;

Перелік наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 06 травня 2000 року № 770.

#### **5. Фінансово-економічне обґрунтування**

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

#### **6. Позиція заінтересованих сторін**

Проєкт постанови потребує проведення публічних консультацій з громадськістю.

Проєкт 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 потребує погодження з Міністерством фінансів України, Міністерством економіки України, Міністерством цифрової трансформації України, Службою безпеки України, Міністерством внутрішніх справ України, Міністерством освіти і науки України, Міністерством аграрної політики та продовольства 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, Державною митною службою України, Науковим комітетом Національної ради України з питань розвитку науки і технологій.

Проект постанови потребує проведення правової експертизи в Міністерстві юстиції України.

#### **7. Оцінка відповідності**

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

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

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 Кабінету Міністрів України 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 матиме вплив на ринкове середовище та права та інтереси суб'єктів господарювання, які мають намір здійснювати господарську діяльність з культивування конопель для медичних цілей, виробництва лікарської рослинної сировини медичного канабісу, рослинної субстанції канабісу, виробництво з них наркотичних засобів, психотропних речовин чи лікарських засобів на територію України;

не впливатиме на розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад; ринок праці, рівень зайнятості населення; громадське здоров'я, покращення чи погіршення стану здоров'я населення або його окремих груп; екологію та навколишнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, зокрема забруднення утвореними відходами, інші суспільні відносини.

Вплив на інтереси заінтересованих сторін

Заінтересована сторона	Вплив реалізації акту на заінтересовану сторону	Пояснення очікуваного впливу
Держава	Позитивний	Запровадження державного регулювання діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.
Суб'єкти господарювання, у тому числі суб'єкти малого підприємництва	Позитивний	Прийняття постанови стимулюватиме розвиток науки (медицини, психофармакології, біохімії, психофізіології тощо) та міжнародної наукової співпраці.

Міністр охорони здоров'я України

«    » \_\_\_\_\_ 2025 р.



Віктор ЛЯШКО

## ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності»

Зміст положення акта законодавства	Зміст відповідного положення проекту акта
Перелік наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. № 770	Зміст відповідного положення проекту акта
<p style="text-align: center;">Список № 1 Таблиці І</p> <p style="text-align: center;">Особливо небезпечні наркотичні засоби, обіг яких заборонено</p>	
<p>Примітка.</p> <p>...</p> <p>До цього списку також включаються:</p> <p>рослини або їх частини, що містять будь-який засіб, включений до цього списку, і підлягають тим же заходам контролю, що і засіб.</p> <p>...</p>	<p>...</p> <p>До цього списку не включаються такі форми перелічених у ньому наркотичних засобів:</p> <p>лікарські засоби, АФІ, стандартні зразки до них, інші форми хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками</p>

		вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, а також у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.	
<b>Список № 2 Таблиці 1</b>			
<b>Особливо небезпечні психотропні речовини, обіг яких заборонено</b>			
Міжнародна незарєстрована назва	Хімічна назва	Міжнародна незарєстрована назва	Хімічна назва
...	...	...	<b>Виключити</b>
ДМТ (диметилтриптамін)	3-[2-(диметиламіно)етил]-індол	...	<b>Виключити</b>
...	...	...	...
(±)-лізєргід (ЛСД, ЛСД-25)	9,10-дигідро- <i>N,N</i> -діетил-6-метилєрголін-8 <i>b</i> -пієргінової кислоти	...	...
МДМА (3,4-метилєнлєксіметамфетамін)	(±)- <i>N</i> , <i>a</i> -диметил-3,4-(метилєнлєксі)фєнєтиламін	...	...
...	...	<i>p</i> -метоксі- <i>a</i> -метилфєнєтиламін	...
Пєйлоцібін	3-[2-	...	...



<p>Псилоцицини</p> <p>...</p> <p>5-MeO-DMT, 5-метоксидиаметилтриптамін</p> <p>...</p> <p>Плодове тіло (будь-яка частина) будь-якого виду гриба, що містить псилоцибін чи (або) псилоцицини</p> <p>...</p>	<p>(диметиламіно)етил]- індол-4-іл дигідрофосфат</p> <p>...</p> <p>2-(5-метоксн-1H- індол-3-іл)-N,N- диметиламіно</p> <p>...</p> <p>(R,S)-2-етиламін-1-(4- метилфеніл)-пропан- 1-он</p> <p>...</p>		
<p>Список № 1 Таблиці II Наркотичні засоби та рослини, обіг яких обмежено</p>			
<p><b>Примітка.</b></p> <p>До цього списку також включаються:</p> <p>ізомери та стереоізомери перелічених у ньому наркотичних засобів (якщо вони окремо не включені) у разі, коли існування таких ізомерів та стереоізомерів можливе;</p> <p>складні і прості ефіри перелічених у цьому списку наркотичних засобів (якщо вони окремо не включені до інших списків) у разі, коли існування таких ефірів можливе;</p>			

гомологи перелічених у ньому наркотичних засобів (якщо вони окремо не виключені) у разі, коли існування таких гомологів можливе;

метаболіти перелічених у ньому наркотичних засобів (якщо вони окремо не виключені) у разі, коли існування таких метаболітів можливе;

солі всіх перелічених у ньому наркотичних речовин, включаючи солі ізомерів, стереоізомерів, складних і простих ефірів, гомологів та метаболітів, у разі, коли існування таких солей можливе;

рослини або їх частини, що містять будь-який засіб, включений до цього списку, і підлягають тим же заходам контролю, що і засіб.

...

До цього списку включаються форми наркотичних засобів, включених до списків заборонених переліком - у вигляді лікарських засобів, АФІ, стандартних зразків до них, інші форми хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками в'їзими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, для застосування норм законодавства про введення на територію України незарєстрованих наркотичних засобів для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.

Список № 2 Таблиці І

Особливо небезпечні психотропні речовини, обіг яких заборонено

Примітка.

...

похідні групи фенетиламінів (крім лікарських засобів, у тому числі активних фармацевтичних інгредієнтів, що

містять похідні групи фенетиламінів) та перелічених у цьому психотропних речовин (якщо вони окремо не включені) у разі, коли існування таких похідних можливе (за винятком похідних, які вже включені як самостійні позиції до переліку).

...

До цього списку не включаються наступні форми перелічених у цьому засобів: лікарські засоби, АФІ, стандартні зразки до них, інші форм хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, а також у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.

## Список № 2 Таблиці II

## Психотропні речовини, обіг яких обмежено

Відсутні	Відсутні	Міжнародна незарєєстрована назва	Хімічна назва
Відсутні	Відсутні	...	...
Відсутні	Відсутні	(±)-лізергід (ЛСД, ЛСД-25)	9,10-дигідро-N,N-діетил-6-метилерголін-8b-лізергінової кислоти
...	...	ДМТ (диметилтриптамін)	3-[2-(диметиламіно)етил]-індол
...	...	МДМА (3,4-	(±)-N,α-диметил-3,4-(метилендіокс) фенетиламін

		<p>метилендіоксиметамфетамін)</p> <p>...</p> <p>Псилоцибін</p> <p>...</p> <p>Псилоцині</p> <p>...</p> <p>5-MeO-DMT, 5-метоксидиметилтриптамін</p> <p>...</p> <p>Плодове тіло (будь-яка частина) будь-якого виду грибів, що містить псилоцибін чи (або) псилоцині</p> <p>...</p> <p>Ібогаїн (12-метоксйібогаїн, Tabernanthe iboga)</p>	<p>3-[2-(диметиламіно)етил]-індол-4-іл дигідрофосфат</p> <p>...</p> <p>3-[2-(диметиламіно)етил]-індол-4-ол</p> <p>...</p> <p>2-(5-метоксн-1H-індол-3-іл)-N,N-диметилетанамін</p> <p>...</p> <p>...</p> <p>...</p> <p>(1R,15R,17S,18S)-17-етил-7-метоксн-3,13-діазептацикло[13.3.1.02,10.04,9.013,18]нонадека-2(10),4(9),5,7-тетраєн</p>
<p>...</p> <p>рослини або їх частини, що містять будь-яку речовину, включену до цього списку, і підлягають тим же законам контролю, що і речовина.</p> <p>...</p>			<p>До цього списку включаются форми психотропних речовин, включених до списків заборонених Переліку - у вигляді лікарських засобів, АФІ, стандартних</p>

	<p>зразків до них, інші форми хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, для застосування норм законодавства про ввезення на територію України незареєстрованих психотропних речовин для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності.</p>
<p>13. Для одержання дозволу на ввезення незареєстрованих в Україні наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до переліку контролюваних речовин, у вигляді лікарських засобів, включених до переліку контролюваних речовин, у вигляді лікарських засобів, а також лікарських засобів, до складу яких входять включені до переліку контролюваних речовин, Міністерство охорони здоров'я Автономної Республіки Крим, управління охорони здоров'я обласних, Київської та Севастопольської міських державних адміністрацій подають Держлікслужбі документи, зазначені в <u>пункті 11</u> цього Порядку.</p> <p>Замість свідчення про реєстрацію препаратів в Україні подається лист-клопотання МОЗ, що підтверджує необхідність їх ввезення.</p>	<p>13. Для одержання дозволу на ввезення незареєстрованих в Україні наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до переліку контролюваних речовин, у вигляді лікарських засобів, АФІ, стандартних зразків до них, інших форм хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, суб'єкти освітньої, наукової та науково-технічної діяльності за наявності у них ліцензії на відповідний вид діяльності подають до Держлікслужби документи, зазначені в <u>пункті 11</u> цього Порядку.</p> <p>Замість свідчення про реєстрацію препаратів в Україні подається лист-клопотання МОЗ, що підтверджує необхідність їх ввезення.».</p>
<p>1. Цей Порядок визначає процедуру провадження суб'єктами господарювання, що зареєстровані як юридичні особи, незалежно від їх організаційно-правової форми, форми власності та фізичними особами - підприємцями, які провадження медичної або ветеринарної практики (далі - суб'єкти господарювання),</p>	<p>Порядок провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин, прекурсорів, у тому числі конопель для медичних цілей, та контролю за їх обігом, затверджено постановою Кабінету Міністрів України від 3 червня 2009 р. № 589 (Офіційний вісник України, 2009 р., № 44, ст. 1477)</p> <p>1. Цей Порядок визначає процедуру провадження суб'єктами господарювання, що зареєстровані як юридичні особи, незалежно від їх організаційно-правової форми, форми власності та фізичними особами - підприємцями, які провадження медичної або ветеринарної практики (далі - суб'єкти господарювання),</p>

<p>мають ліцензію на провадження медичної або ветеринарної практики (далі - суб'єкти господарювання), діяльності, пов'язаної з культивуванням рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України "Про конопель для промислових цілей, визначених Законом України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори" (далі - Закон), розробленням, виробництвом, виготовленням, зберіганням, перевезенням, придбанням, реалізацією (відпуском), ввезенням на територію України, транзитом через територію України, використанням, знищенням (далі - обіг) наркотичних засобів, психотропних речовин, прекурсорів, у тому числі конопель для медичних цілей, включених до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р., № 770 (Офіційний вісник України, 2000 р., № 19, ст. 789) (далі - перелік), та контролю за їх обігом.</p>	<p>діяльності, пов'язаної з культивуванням рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори" (далі - Закон), розробленням, виробництвом, виготовленням, зберіганням, перевезенням, придбанням, реалізацією (відпуском), ввезенням на територію України, транзитом через територію України, використанням, у тому числі для наукових цілей, знищенням (далі - обіг) наркотичних засобів, психотропних речовин, прекурсорів, у тому числі конопель для медичних цілей, включених до переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р., № 770 (Офіційний вісник України, 2000 р., № 19, ст. 789) (далі - перелік), та контролю за їх обігом.</p>
<p>2. Дія цього Порядку поширюється на суб'єктів господарювання, які відповідно до Закону провадять діяльність, пов'язану з:</p>	<p>2. Дія цього Порядку поширюється на суб'єктів господарювання, які відповідно до Закону провадять діяльність, пов'язану з:</p>
<p>5. Операції з реалізації конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, психотропних речовин, включених до таблиць II і III переліку, та прекурсорів, включених до списку № 1</p>	<p>... Дія цього Порядку також поширюється на діяльність суб'єктів господарювання, пов'язану з засобами та речовинами, включеними до таблиць II і III Переліку, препаратами, що їх містять та/або містять їх малі кількості, рослинами, списку III таблиці I переліку, що визнані речовини доказами у кримінальному провадженні, і щодо яких є підстава застосування пункту 23 Інструкції про порядок вилучення, обліку, зберігання та перелачі речових доказів у кримінальних справах, цінностей та іншого майна органами дізнання, досудового слідства і суду, затвердженої Генеральною прокуратурою, ДПС, Верховним судом, МВС, СБУ, ДСА, за умови їх придатності. 5. Операції з реалізації конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, наркотичних засобів, психотропних речовин, включених до таблиць II і III переліку, та прекурсорів, включених до списку № 1</p>

<p>таблиць II і III переліку, та прекурсорів, включених до списку № 1 таблиці IV переліку, препаратів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини в кількості, що перевищує гранично допустиму, здійснюються виключно між суб'єктами господарювання, які мають ліцензію.</p>	<p>таблиці IV переліку, препаратів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори в кількості, що перевищує гранично допустиму, здійснюються виключно між суб'єктами господарювання, які мають ліцензію.</p> <p><b>Розроблення нових наркотичних засобів або психотропних речовин, включених до таблиць II і III Переліку, препаратів, що містять наркотичні засоби, психотропні речовини в кількості, що перевищує гранично допустиму провадиться суб'єктами господарювання за наявності ліцензії на провадження цього виду діяльності, а також ліцензії на виробництво лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), виданої Держліксслужбою.</b></p> <p>У разі отримання, за результатами цього виду діяльності препаратів, що містять засоби і речовини, включені до таблиць I Переліку, поведження з ними здійснюється, відповідно до вимог Закону України «Про забезпечення хімічної безпеки та управління хімічною продукцією».</p>
<p>20. Суб'єкти господарювання, які провадять діяльність, пов'язану з обігом конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, наркотичних засобів, рослинної субстанції канабісу, наркотичних засобів, психотропних речовин, включених до таблиць II і III переліку, та прекурсорів, включених до списку № 1 таблиці IV переліку, препаратів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори в кількості, що перевищує гранично допустиму, стандартних зразків наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до переліку, зобов'язані подавати Держліксслужбі у паперовій або електронній (за технічної можливістю) формі згідно з додатками 7, 8, 9, 16:</p>	<p>20. Суб'єкти господарювання, які провадять діяльність, пов'язану з обігом конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, наркотичних засобів, психотропних речовин, включених до таблиць II і III переліку, та прекурсорів, включених до списку № 1 таблиці IV переліку, препаратів, які містять наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори в кількості, що перевищує гранично допустиму, стандартних зразків наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до переліку, зобов'язані подавати Держліксслужбі у паперовій або електронній (за технічної можливістю) формі згідно з додатками 7, 8, 9, 16:</p> <p>...</p> <p><b>Діяльність, пов'язана з розробленням нових наркотичних засобів або психотропних речовин, що містять малу кількість наркотичних засобів, психотропних речовин, провадиться суб'єктами господарювання на підставі ліцензії з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) виданої Держліксслужбою.</b></p>
<p>43. Суб'єкти господарювання, які провадять діяльність з культивування рослин, включених до списку № 4 таблиці I переліку, повинні маркувати унікальним електронним ідентифікатором кожну рослину конопель для медичних цілей, кожну партію продуктів їх переробки, кожну одиницю фасованої продукції.</p>	<p>43. Суб'єкти господарювання, які провадять діяльність з культивування рослин, включених до списку № 4 таблиці I переліку, повинні маркувати унікальним електронним ідентифікатором кожну рослину конопель для медичних цілей, кожну партію продуктів їх переробки, кожну одиницю фасованої продукції.</p>

цілей, кожну партію продуктів їх переробки, кожну одиницю фасованої продукції.

Діяльність, пов'язана з селекцією рослин, включених до списку 3 таблиці I переліку, за умови, що вміст цих речовин не перевищує встановлені умови вмісту наркотичних засобів та психотропних речовин, обіг яких допускається для промислових цілей, провадиться суб'єктами господарювання на підставі ліцензій, виданої Держлікслужбою, та відповідно до Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори"), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (випуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку, затвердженого Кабінетом Міністрів України від 6 квітня 2016 р. № 282 «Деякі питання ліцензування господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори"), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (випуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (випуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку» (Офіційний вісник України, 2016 р., № 30, ст. 1209).

Ліцензійні умови провадження господарської діяльності з культивування рослин (крім конопель для промислових цілей, визначених Законом України "Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори"), включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (випуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку, затвердженого Кабінетом Міністрів України від 06 квітня 2016 р. № 282



<p>7. Діяльність з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів провадиться суб'єктами господарювання на підставі ліцензії на відповідний вид діяльності за умови наявності виконання кадрових, організаційних, технологічних, інших спеціальних вимог, установлених цими ліцензійними умовами.</p>	<p>7. Діяльність з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів провадиться суб'єктами господарювання на підставі ліцензії на відповідний вид діяльності за умови наявності виконання кадрових, організаційних, технологічних, інших спеціальних вимог, установлених цими ліцензійними умовами.</p> <p>Діяльність, пов'язана з селекцією рослин, включених до списку з таблиці І Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р., № 770 (Офіційний вісник України, 2000 р., № 19, ст. 789), за умови, що вміст цих речовин не перевищує встановлені умови вмісту наркотичних засобів та психотропних речовин, обіг яких допускається для промислових цілей, провадиться суб'єктами господарювання відповідно до вимог Закону України «Про насіння та садивний матеріал».</p> <p>Діяльність, пов'язана з селекцією рослин, включених списку 4 таблиці І Переліку, провадиться суб'єктами господарювання відповідно до вимог Закону України «Про насіння та садивний матеріал».</p>
<p>Вимоги щодо провадження господарської діяльності з виробництва, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, що зареєстровані як лікарські засоби, рослинної субстанції канабісу та вироблених (виготовлених) з неї лікарських засобів</p>	<p>Вимоги щодо провадження господарської діяльності з розроблення, виробництва, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, що зареєстровані як лікарські засоби, рослинної субстанції канабісу та вироблених (виготовлених) з неї лікарських засобів</p>
<p>41. Підставою для видачі ліцензії на виробництво, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, зареєстрованих як лікарські засоби, є наявність кваліфікованого персоналу, певної матеріально-технічної бази, яка відповідає технологічним вимогам згідно з цими ліцензійними умовами.</p>	<p>41. Підставою для видачі ліцензії на виробництво, виготовлення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, зареєстрованих як лікарські засоби, є наявність кваліфікованого персоналу, певної матеріально-технічної бази, яка відповідає технологічним вимогам згідно з цими ліцензійними умовами.</p> <p>Підставою для видачі ліцензії на розроблення нових наркотичних засобів або психотропних речовин, що зареєстровані як лікарські засоби, дозволених з метою їх застосування у медичній практиці з дотриманням законодавства про лікарські засоби або для використання у науковій та науково-технічній діяльності, є наявність кваліфікованого персоналу, матеріально-технічної бази, яка відповідає технологічним вимогам, згідно</p>

	<p>з цими Ліцензійними умовами, а також наявність ліцензії на провадження виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів.</p>
Відсутній	<p>Вимоги щодо провадження господарської діяльності з придбання, зберігання, використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів для освітньої, наукової та науково-технічної діяльності у закладах освіти та науки</p> <p>88. Заклади освіти та науки основним видом діяльності яких є діяльність у сфері освіти та/або наукових досліджень та розробок, провадять діяльність, пов'язану з придбанням, зберіганням, використанням наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, за наявності в них ліцензії на провадження відповідних видів діяльності відповідно до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсорів», Порядку провадження діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, та контролю за їх обігом, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 3 червня 2009 р. № 589 (Офіційний вісник України, 2009 р., № 44, ст. 1477).</p> <p>89. Суб'єкти наукової та навчальної діяльності, які використовують наркотичні засоби, психотропні речовини, забезпечують їх облік і контроль у порядку, встановленому МОЗ.</p>

Міністр охорони здоров'я України

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 2025 року



Віктор ЛЯШКО

## АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ

до проекту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності»

### I. Визначення проблеми

Статтею 20 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» визначено, що діяльність з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності здійснюється юридичними особами (крім закладів дошкільної освіти) незалежно від форми власності в порядку, встановленому Кабінетом Міністрів України, за наявності у них ліцензії на цей вид діяльності.

Наразі в Україні відсутній правовий механізм використання у освіті, науці та науковій діяльності наркотичних засобів, психотропних речовин, включених до таблиці I Переліку наркотичних засобів психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. № 770, оскільки їх обіг заборонено.

Водночас, чинними нормативно-правовими актами визначено лише механізм передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення вилучених з незаконного обігу наркотичних засобів і психотропних речовин, що є речовими доказами, які вироком, ухвалою чи ухвалою суду або постановою слідчого або прокурора про закриття кримінального провадження вирішено передати органам, установам, закладам Держприкордонслужби, СБУ та Держмитслужби, навчальним закладам МВС, органам і підрозділам Національної поліції, що забезпечують дресирування службових собак для розшуку таких речовин. Механізми передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення зазначених речовин в інших видах наукової та навчальної діяльності не визначено.

З урахуванням положень Закону, на виконання доручення Прем'єр-міністра України Дениса Шмигала від 04.03.2024 № 5230/1/1-24 та підпункту 2.5 пункту 2 Плану організації підготовки проектів актів та виконання інших завдань, необхідних для реалізації Закону України від 21 грудня 2023 р. № 3528-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (*Cannabis*) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування», розроблено проект постанови.

Для усунення цих прогалин і пропонується, по-перше, не включати до списку I таблиці I Переліку лікарські засоби, АФІ, стандартні зразки до них, інші

форм хімічних сполук, що розроблені та виготовлені за міжнародними стандартизованими порядками вченими та виробниками хімічної та фармацевтичної галузей (за наявності відповідних сертифікатів походження та паспортів безпеки) та широко використовуються для досліджень на усіх етапах введення їх в обіг, а також у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності. А, по-друге, перенести ряд найпоширеніших речовин, які застосовуються у практиці інших країн, зі списку 2 Таблиці 1 до списку 2 Таблиці 2.

Встановлення вищевказаних механізмів забезпечить приведення нормативно-правових актів у відповідність до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», та дозволить здійснювати в Україні відповідно до міжнародних стандартів належної клінічної практики.

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

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

Проблема, яку пропонується врегулювати в результаті прийняття проекту постанови, не може бути розв'язана за допомогою ринкових механізмів.

## II. Цілі державного регулювання

Метою прийняття проекту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності» (далі – проект постанови) є приведення нормативно-правових актів КМУ у відповідність до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори».

## III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

### 1. Визначення альтернативних способів

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час.	Такий спосіб є неприйнятним та не відповідає вимогам законодавства. Водночас, чинними нормативно-правовими актами визначено лише механізм передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску,

	<p>ведення обліку та знищення вилучених з незаконного обігу наркотичних засобів і психотропних речовин, що є речовими доказами, які вироком, ухвалою чи ухвалою суду або постановою слідчого або прокурора про закриття кримінального провадження вирішено передати органам, установам, закладам Держприкордонслужби, СБУ та Держмитслужби, навчальним закладам МВС, органам і підрозділам Національної поліції, що забезпечують дресирування службових собак для розшуку таких речовин. Механізми передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення зазначених речовин в інших видах наукової та навчальної діяльності не визначено.</p>
<p>Альтернатива 2 Прийняття проекту постанови</p>	<p>Запропонований спосіб вирішення зазначеної проблеми є найбільш доцільним та дасть змогу врегулювати проблемні питання.</p> <p>Встановлення вищевказаних механізмів забезпечить приведення нормативно-правових актів КМУ у відповідність до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», дозволить здійснювати в Україні відповідно до міжнародних стандартів належної клінічної практики.</p>

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей  
Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
<p>Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час</p>	<p>Відсутні. Відсутність механізмів передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення зазначених речовин в інших видах наукової та навчальної діяльності не визначено.</p>	<p>Відсутні.</p>
<p>Альтернатива 2 Прийняття</p>	<p>Забезпечення виконання вимог Закону.</p>	<p>Додаткові витрати відсутні.</p>

проекту постанови	Встановлення вищевказаних механізмів забезпечить приведення нормативно-правових актів КМУ у відповідність до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», дозволить здійснювати в Україні відповідно до міжнародних стандартів належної клінічної практики.	
-------------------	---	--

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість ліцензіатів, що підпадають під дію регулювання, одиниць	-	54	-	8	62*
Питома вага групи у загальній кількості		87,1%		12,9%	100%

\* Кількість вказана згідно з ліцензійним реєстром, в розрізі суб'єктів господарювання, які отримали ліцензію на провадження господарської діяльності з культивування рослин таблиці I

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1 Збереження ситуації, яка існує на цей час.	Вигоди відсутні. Ситуація залишається без змін, відсутні механізми передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення зазначених речовин в інших видах наукової та навчальної діяльності не визначено.	Відсутні
Альтернатива 2 Прийняття проекту	Встановлення вищевказаних механізмів забезпечить приведення	Витрати на проведення досліджень.

постанови	нормативно-правових актів КМУ у відповідність до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», дозволить здійснювати в Україні відповідно до міжнародних стандартів належної клінічної практики.	
-----------	---	--

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	25304,40 грн
Витрати с/г малого підприємництва	3748,80 грн

#### IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотирибальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	Збереження чинного законодавства не дає змоги досягнути поставлених цілей державного регулювання.

Альтернатива 2	3	Прийняття проєкту постанови надасть можливість: приведення нормативно-правових актів Кабінету Міністрів України у відповідність до Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори», дозволить здійснювати в Україні відповідно до міжнародних стандартів належної клінічної практики.
----------------	---	---

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1	<p>Для держави: Відсутні</p> <p>Для суб'єктів господарювання: Відсутні</p>	<p>Для держави: Відсутні</p> <p>Для суб'єктів господарювання: Відсутні</p>	Залишення ситуації, яка існує на сьогодні є неможливою.
Альтернатива 2	<p>Для держави: Забезпечення виконання вимог Закону, Встановлення вимог та визначення особливостей механізмів передачі, перевезення, застосування, зберігання, відпуску, ведення обліку та знищення зазначених речовин в інших видах наукової та навчальної діяльності не визначено.</p> <p>Для суб'єктів господарювання: Врегулювання питання проведення наукових досліджень чи виконання розробки у сфері оборони, здійснюють на</p>	<p>Для держави: Відсутні</p> <p>Для суб'єктів господарювання: Витрати на проведення</p>	Забезпечить виконання вимог законодавства, шляхом встановлення процедури організації проведення проведення наукових досліджень чи виконання розробки у сфері оборони, здійснюють на договірних засадах виробництво і поставки Збройним Силам України, іншим військовим формуванням, утвореним відповідно до законів України, та правоохоронним



	<p>договірних засадах виробництво і поставки Збройним Силам України, іншим військовим формуванням, утвореним відповідно до законів України, та правоохоронним органам продукції, виконують інші роботи, надають інші послуги, що не передбачені державними контрактами (договорами) з оборонних закупівель.</p>	<p>наукових досліджень чи виконання розробки у сфері оборони, здійснюють на договірних засадах виробництво і поставки Збройним Силам України, іншим військовим формуванням, утвореним відповідно до законів України, та правоохоронним органам продукції, виконують інші роботи, надають інші послуги, що не передбачені державними контрактами (договорами) з оборонних закупівель.</p>	<p>органам продукції, виконують інші роботи, надають інші послуги, що не передбачені державними контрактами (договорами) з оборонних закупівель.</p>
Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи / причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта	
Альтернатива 1	Переваги відсутні.	Зовнішні фактори відсутні.	
Альтернатива 2	Прийняття проєкту постанови забезпечить баланс інтересів держави та суб'єктів господарювання.	Зовнішні фактори, які можуть впливати на виконання вимог акта відсутні, оскільки відповідно до частини другої статті 19 Конституції України органи державної влади, їх посадові особи зобов'язані діяти лише на підставі, в межах повноважень та у спосіб, що передбачені	

		Конституцією та законами України.
--	--	-----------------------------------

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

Для розв'язання визначених проблем розроблено проєкт постанови.

### **Організаційні заходи впровадження регуляторного акта в дію.**

*Дії (або документи), які необхідно здійснити (надати) громадянам :*

Подати заяву до відповідних органів щодо проведення наукових досліджень чи виконання розробок у сфері оборони до суб'єктів, які здійснюють на договірних засадах виробництво і поставки Збройним Силам України, іншим військовим формуванням, утвореним відповідно до законів України, та правоохоронним органам продукції, виконують інші роботи, надають інші послуги, що не передбачені державними контрактами (договорами) з оборонних закупівель.

*Дії (або документи), які необхідно здійснити (надати) органам державної влади:*

*МОЗ, Держлікслужба:*

Держлікслужба має забезпечити присутність представників відповідних органів для проведення суб'єктом господарювання наукових досліджень чи виконання розробки у сфері оборони, здійснюють на договірних засадах виробництво і поставки Збройним Силам України, іншим військовим формуванням, утвореним відповідно до законів України, та правоохоронним органам продукції, виконують інші роботи, надають інші послуги, що не передбачені державними контрактами (договорами) з оборонних закупівель;

забезпечити інформування громадськості про вимоги регуляторного акта шляхом його оприлюднення в засобах масової інформації на офіційних вебсайтах МОЗ та Держлікслужби (офіційний сайт Держлікслужби/Головна/Нормативні документи/Регуляторна діяльність/Проєкти регуляторних актів).

Для суб'єктів господарювання встановлення процедури проведення наукових досліджень чи виконання розробки у сфері оборони, здійснюють на договірних засадах виробництво і поставки Збройним Силам України, іншим військовим формуванням, утвореним відповідно до законів України, та правоохоронним органам продукції, виконують інші роботи, надають інші послуги, що не передбачені державними контрактами (договорами) з оборонних закупівель.

Ризику впливу зовнішніх факторів на дію регуляторного акта немає.

Досягнення цілей не передбачає додаткових організаційних заходів.

Можливої шкоди у разі очікуваних наслідків дії акта не прогнозується.

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

Регулювання не передбачає додаткових витрат з боку органів виконавчої влади чи органів місцевого самоврядування. Здійснено розрахунки згідно з додатком 4 «Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва» до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта, затвердженої постановою Кабінету Міністрів України від 11 березня 2004 р. № 308.

Розрахунки витрат суб'єктів господарювання великого і середнього підприємництва наведено в додатку 2 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта, затвердженої постановою Кабінету Міністрів України від 11 березня 2004 р. № 308.

Розрахунки витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання вимог регулювання наведено в додатку 4 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта (М-Тест), затвердженої постановою Кабінету Міністрів України від 11 березня 2004 р. № 308.

Оцінка виконання вимог регулювання, а саме, вигод і витрат суб'єктів господарювання та держави здійснена в рамках розділу III цього аналізу (Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей).

## VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Термін дії регуляторного акта пропонується не обмежувати у часі та прив'язати до дії Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори». При цьому передбачається внесення в разі потреби відповідних змін.

## VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Прогнозними значеннями показників результативності регуляторного акта є: розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів, пов'язаних з дією акта, не передбачається;

кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюється дія регуляторного акта, 62;

розмір коштів та час, що витратиметься суб'єктами господарювання та/або фізичними особами, пов'язаними з виконанням вимог акта: **кошти – 85830,48; час – 11 год.**

рівень поінформованості суб'єктів господарювання з основних положень регуляторного акта – визначається як середній: проєкт акта розміщено на офіційному сайті Міністерства охорони здоров'я України та Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

Результативність цього акта буде відслідковуватись шляхом аналізу таких кількісних показників:

Кількістю проведення наукових досліджень чи виконання розробки у сфері оборони, здійснюють на договірних засадах виробництво і поставки Збройним Силам України, іншим військовим формуванням, утвореним відповідно до законів України, та правоохоронним органам продукції, виконують інші роботи,

надають інші послуги, що не передбачені державними контрактами (договорами) з оборонних закупівель.

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

#### **IX. Визначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акта**

Базове відстеження результативності вказаного регуляторного акта буде здійснюватись через рік після набрання чинності актом.

З метою оцінки ступеня досягнення регуляторним актом визначених цілей повторне відстеження результативності регуляторного акта буде проводитися через 2 роки після набрання ним чинності.

Періодичні відстеження результативності регуляторного акта будуть здійснюватися раз на кожні три роки, починаючи з дня закінчення заходів з повторного відстеження результативності цього акта.

Вид даних, які використовуватимуться для відстеження - статистичні дані за основними показниками результативності регуляторного акта та дані, отримані шляхом опитування ліцензіатів.

**Міністр охорони здоров'я України**



**Віктор ЛЯШКО**

«\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2025 р.

Додаток 2  
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	Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам, гривень <i>інформування Держлікслужби про результати випробування (дослідження) на вміст підконтрольних речовин</i>	2 год * 42,60 грн = 85, 20 грн	426 грн
7	Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень	–	–
8	Інше (уточнити), гривень: процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання;	42,60 грн	–
9	РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8), гривень	468,60 грн	2343 грн
10	Кількість ліцензіатів великого та середнього підприємництва, на яких буде поширено регулювання, одиниць	54	–
11	Сумарні витрати ліцензіатів великого та середнього підприємництва, на виконання регулювання (вартість регулювання) (рядок 9 x рядок 10), гривень	25304,4 грн	126522 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 приладів, 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	–	–

Мечко В.К.



ТЕСТ  
малого підприємництва (М-Тест)

1. Консультації з представниками мікро- та малого підприємництва щодо оцінки впливу регулювання та визначення детального переліку процедур, виконання яких необхідно для дотримання вимог регулювання, проведено фахівцями Держлікслужби.

№ з/п	Вид консультації (публічні консультації прями (круглі столи, робочі зустрічі тощо), інтернет-консультації прями (інтернет-форуми, соціальні мережі тощо), запити (до підприємств, експертів, вчених тощо)	Кількість учасників консультацій, осіб	Основні результати консультацій
1.	Інтернет консультації з громадськістю	25	В цілому проєкт підтримано

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

2.1. Кількість суб'єктів малого підприємництва, на яких поширюється регулювання: для розрахунку прийнято, що кількість суб'єктів малого підприємництва, на яких поширюється регулювання становить 8 одиниць.

2.2. Питома вага суб'єктів малого підприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема чинить вплив, 12,9 % (відсотків).

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

№ 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.	Придбання необхідного обладнання (пристроїв, машин, механізмів)	-	-	-



2.	Процедури перевірки 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	62		
8.	Сумарно, гривень	-	-	-
Оцінка вартості адміністративних процедур суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування				
9.	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання (мінім. зп за 1 год * 1 прац.)	1 год * 42,60 грн = 42,60 грн	42,60 грн	213,00 грн
10.	Процедури організації виконання регулювання: підготовка та подача відібраних зразків для проведення випробування (дослідження) на вміст підконтрольних речовин у рослинах	3 год * 42,60 грн = 127,80	127,80	639,00
11.	Процедури звітування: інформування Держлікслужби про результати випробування (дослідження) на вміст підконтрольних речовин	2 год * 42,60 грн = 85,20	85,20	426,00

12.	Процедури забезпечення перевірок щодо процесу	5 год * 42,60 грн = 213,00 грн	213	1065,00
13.	Інші процедури (уточнити):	-	-	-
14.	Разом, гривень	468,60	468,60	2343,00
15.	Кількість суб'єктів малого підприємства, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	8		
16.	Сумарно, гривень	3748,8	3748,8	18744

Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємства

#### Держлікслужба

Процедури регулювання суб'єктів малого підприємства (розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання малого підприємства – за потреби окремо для суб'єктів малого та мікропідприємства)	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	0,2 год	42,60 грн/год	1	196	1669,92
прийняття та опрацювання заявки суб'єкта	1 год	42,60 грн.	1	196	8349,60
2. Поточний контроль за суб'єктом	-	-	-	-	-

господарювання, що перебуває у сфері регулювання, у тому числі:					
камеральні	5 год	42,60 грн/год	1	196	41748,00
виїзні	-	-	-	-	-
3. Підготовка, затвердження та опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	0,2 год	42,60 грн/год	1	196	1669,92
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	0,2 год	42,60 грн/год	1	196	1669,92
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	-	-	-	-	-
6. Підготовка звітності за результатами регулювання	0,2 год	42,60 грн/год	1	196	1669,92
6. Інші адміністративні процедури (уточнити)	-	-	-	-	-
Разом за рік	X	X	X	X	56777,28
Сумарно за п'ять років	X	X	X	X	283886,40

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	29053,20 грн	459 228,00 грн

	для суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування		
3	Сумарні витрати малого підприємництва на виконання запланованого регулювання	29053,20 грн	145266 грн
4	Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва	56 777,28 грн	283 886,40 грн
5	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	85 831 грн	429155 грн

---

Лещенко В.К.



## ДОВІДКА

щодо відповідності зобов'язанням України у сфері  
європейської інтеграції та праву Європейського Союзу (acquis EC)  
проекту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення  
діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин  
і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або)  
психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей,  
у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності»

Проект акта розроблено  
Міністерством охорони здоров'я України

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

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності» (далі – проект акта) розроблено з метою виконання вимог Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (*Cannabis*) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування» (далі – Закон).

Статтею 20 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» визначено, що діяльність з використання наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, а також рослин, що містять наркотичні засоби та (або) психотропні речовини, крім конопель для промислових цілей, у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності здійснюється юридичними особами (крім закладів дошкільної освіти) незалежно від форми власності в порядку, встановленому Кабінетом Міністрів України, за наявності у них ліцензії на цей вид діяльності.

Наразі в Україні відсутній правовий механізм використання у освіті, науці та науковій діяльності наркотичних засобів, психотропних речовин, включених до таблиці I Переліку наркотичних засобів психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. № 770, оскільки їх обіг заборонено.

Правовідносини, які є предметом правового регулювання проекту акта, в Європейському Союзі охоплюються:

Єдиною Конвенцією Організації Об'єднаних Націй (ООН) про наркотичні засоби 1961 року;

Конвенцією ООН про психотропні речовини від 21.02.1971 р.;

Конвенцією ООН про боротьбу проти незаконного обігу наркотичних засобів

і психотропних речовин від 20.12.1988 р.;

Директивою (ЄС) 2017/2103 Європейського Парламенту і Ради від 15.11.2017 р. про внесення змін до Рамкового рішення Ради 2004/757/ЖНА з метою включення нових психоактивних речовин у визначення «наркотичний засіб» і скасування Рішення Ради 2005/387/ЖНА (далі – Директива 2017/2103);

Рамковим рішенням Ради 2004/757/ЖНА від 25.10.2004 р., що встановлює мінімальні положення щодо складових елементів злочинних дій і покарань у сфері незаконного обігу наркотиків (далі – Рамкове рішення).

Відповідно до статті 16 Директиви 2017/2103 визначено, що без шкоди для зобов'язань, покладених на держави-члени згідно з Рамковим рішенням, держави-члени можуть підтримувати або запроваджувати на своїх територіях щодо нових психоактивних речовин будь-які національні заходи контролю, які вони вважають доречними.

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

За сферою правових відносин проєкт акта охоплюється Розділом III «Юстиція, свобода та безпека» та Главою 22 «Громадське здоров'я» Розділу V «Економічне та галузеве співробітництво» Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони (далі – Угода про асоціацію).

Відповідно до статті 21 Угоди про асоціацію Сторони співробітничать у питаннях, що стосуються боротьби з незаконним обігом наркотиків, ґрунтуючись на спільно погоджених принципах, що відповідають міжнародним конвенціям у цій сфері. Таке співробітництво спрямоване на боротьбу з незаконним обігом наркотиків, зменшення обсягів постачання, торгівлі та попиту на наркотики, боротьбу з наслідками для здоров'я та соціальними наслідками наркозалежності, а також на більш ефективне запобігання відводу хімічних прекурсорів, що використовуються для нелегального виробництва наркотиків та психотропних речовин.

Стаття 22 Угоди про асоціацію передбачає, що Сторони співробітничать у боротьбі з кримінальною та незаконно організованою чи іншою діяльністю, а також з метою її попередження. Таке співробітництво спрямовується на вирішення, *inter alia*, такої проблеми як незаконний обіг наркотиків.

Згідно із статтею 426 Угоди про асоціацію сторони розвивають співробітництво в галузі охорони здоров'я з метою підвищення рівня його безпеки та захисту здоров'я людини як передумови сталого розвитку та економічного зростання.

Відповідно до статті 427 Угоди про асоціацію співробітництво, зокрема охоплює сферу попередження та контролю за неінфекційними хворобами шляхом визначення основних детермінант здоров'я та проблем в галузі охорони здоров'я, наприклад наркотична залежність.

### **3. Програмні документи у сфері європейської інтеграції**

Проект акта не належить до сфери діяльності програмних документів у сфері європейської інтеграції Президента України та/або Кабінету Міністрів.

### **4. Порівняльно-правовий аналіз**

У проєкті акта відсутні норми, що належать до міжнародно-правових зобов'язань України у сфері європейської інтеграції.

### **5. Очікувані результати**

Реалізація проєкту акта забезпечить виконання вимог Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо державного регулювання обігу рослин роду коноплі (*Cannabis*) для використання у навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності, виробництва наркотичних засобів, психотропних речовин та лікарських засобів з метою розширення доступу пацієнтів до необхідного лікування» та створить правовий механізм використання у науці та науковій діяльності наркотичних засобів, психотропних речовин та прекурсорів, включених до зазначеної таблиці Переліку наркотичних засобів психотропних речовин і прекурсорів.

### **6. Узагальнений висновок**

Проект акта не належить до пріоритетних сфер адаптації законодавства України до законодавства Європейського Союзу та не суперечить праву Європейського Союзу.

Міністр охорони здоров'я України

«\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2025 року



**Віктор ЛЯШКО**

Міністерство охорони здоров'я України

ІНФОРМАЦІЙНА ДОВІДКА

---

Лист  
26-04/9204/2-25 від 19.03.2025 р.  
про погодження проєкту акту  
Підписано: Кузін Ігор Володимирович

До документа  
Кабінет Міністрів України  
Доручення  
1/15180/0/1-24 від 05.03.2024р.



Міністерство охорони здоров'я України  
26-04/9204/2-25 від 19.03.2025  
Кузін Ігор Володимирович





Гаряча лінія МОЗ  
0800 505 201



Укр ▾



Пошук



Налаштування доступності

Дія

[Про міністерство](#) [Воєнний стан](#) [Громадянам](#) [Медичним працівникам](#) [Освіта](#) [Пресцентр](#) [Документи](#) [Е-здоров'я](#) [Контакти](#)

Головна + **ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ПРИЛЮДНЕННЯ** Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використанням наркотичних засобів...

## ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ПРИЛЮДНЕННЯ Міністерство охорони здоров'я України повідомляє про оприлюднення проекту постанови Кабінету Міністрів України «Деякі питання здійснення діяльності з використання наркотичних засобів...

[Проект постанови КМУ](#)

[ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ](#)

[ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПІСКА](#)

[АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ](#)

[ДОВІДКА](#)

[Зміни](#)

[ПОРЯДОК](#)

