

**Порівняльна таблиця**  
**до проекту Постанови Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до постанови Кабінету Міністрів**  
**України від 25 липня 2024 р. № 857»**

Зміст положення акта законодавства	Зміст відповідного положення проекту акта
<b>Постанова Кабінету Міністрів України від 25 липня 2024 р. № 857 «Про затвердження Положення про електронну інформаційну систему обліку вирощених рослин конопель для медичних цілей, переміщення таких рослин, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, вироблених (виготовлених) із них лікарських засобів на всіх етапах обігу та порядок її функціонування»</b>	
<p>2. Державній службі з лікарських засобів та контролю за наркотиками забезпечити функціонування у складі електронної інформаційної системи обліку вирощених рослин конопель для медичних цілей, переміщення таких рослин, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, вироблених (виготовлених) із них лікарських засобів на всіх етапах обігу з 1 жовтня 2024 р. Реєстру операцій з насінням, рослинами конопель для медичних цілей, продуктами їх переробки, рослинною субстанцією канабісу, виготовлених (вироблених) з них лікарських засобів, наркотичних засобів, психотропних речовин.</p>	<p>2. Державній службі з лікарських засобів та контролю за наркотиками забезпечити функціонування з 1 жовтня 2024 р Електронної інформаційної системи обліку вирощених рослин конопель для медичних цілей, переміщення таких рослин, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, вироблених (виготовлених) із них лікарських засобів на всіх етапах обігу та її складової – Реєстру операцій з насінням, рослинами конопель для медичних цілей, продуктами їх переробки, рослинною субстанцією канабісу, виготовлених (вироблених) з них лікарських засобів, наркотичних засобів, психотропних речовин.</p>
<b>Положення про електронну інформаційну систему обліку вирощених рослин конопель для медичних цілей, переміщення таких рослин, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу, вироблених (виготовлених) із них лікарських засобів на всіх етапах обігу та порядок її функціонування, затвержене постановою Кабінету Міністрів України від 25 липня 2024 р. № 857</b>	
<p>3. У цьому Положенні терміни вживаються в такому значенні:  .....  врожай конопель для медичних цілей - валовий збір продукції, отриманої в результаті вирощування конопель для медичних цілей, яка придатна для подальшого сортування та використання з метою приведення її до стану рослинної сировини конопель для медичних цілей;</p>	<p>3. У цьому Положенні терміни вживаються в такому значенні:  .....  <b>Абзац виключити</b></p>

<p><b>Абзац відсутній</b></p> <p>.....</p> <p>рослинна сировина конопель для медичних цілей - продукція, що утворилася в результаті сортування зібраного врожаю конопель та приведення його до стану сировини, придатна для подальшого виготовлення з неї рослинної субстанції канабісу, наркотичних засобів, психотропних речовин або продуктів переробки;</p>	<p>приміщення – обмежена з усіх сторін захисними конструкціями - стінами або перегородками (у тому числі з вікнами і дверима) зі стелею (перекрыттям) і підлогою, з можливістю входу і виходу частина об'єкту нерухомого майна, який є місцем провадження господарської діяльності об'єкта обліку;</p> <p>....</p> <p>рослинна сировина конопель для медичних цілей — продукція, що утворилася в результаті вирощування та збору конопель для медичних цілей, придатна для подальшого виготовлення з неї рослинної субстанції канабісу, наркотичних засобів, психотропних речовин, готових лікарських засобів або продуктів переробки;</p>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p>10<sup>1</sup>. Електронна система здійснює електронну інформаційну взаємодію та обмін даними з такими інформаційними системами та державними інформаційними ресурсами:</p> <p>1) Єдиним державним реєстром юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань;</p> <p>2) Електронною системою охорони здоров'я – шляхом отримання від електронної системи охорони здоров'я на електронний запит електронної системи знеособленої інформації, яка міститься в Реєстрі медичних записів, записів про направлення та рецептів в електронній системі охорони здоров'я щодо медичних записів про рецепти на лікарські засоби, визначені підпунктами 8, 10 пункту 20 цього Положення, та їх погашення;</p> <p>3) Державним реєстром лікарських засобів;</p>

	<p>4) Ліцензійним реєстром на право здійснення господарської діяльності з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів;</p> <p>5) Ліцензійним реєстром на право провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів);</p> <p>6) Державним реєстром сортів рослин, придатних для поширення в Україні;</p> <p>7) Реєстром сертифікатів на насіння та/або садивний матеріал;</p> <p>8) іншими ресурсами, визначеними нормативно-правовими актами, що регламентують взаємодію державних електронних інформаційних ресурсів.</p>
<p>20. В електронній системі підлягають обліку такі об'єкти:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) насіння конопель для медичних цілей;</li> <li>2) садивний матеріал конопель для медичних цілей;</li> <li>3) рослини конопель для медичних цілей;</li> <li>4) врожай конопель для медичних цілей;</li> <li>5) рослинна сировина конопель для медичних цілей;</li> <li>6) продукти переробки;</li> <li>7) рослинна субстанція канабісу;</li> <li>8) готові лікарські засоби, вироблені з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу (далі - готові лікарські засоби);</li> <li>9) внутрішньоаптечні заготовки;</li> <li>10) лікарські засоби, виготовлені в умовах аптеки з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу (далі - лікарські засоби, виготовлені в умовах аптеки);</li> </ol>	<p>20. В електронній системі підлягають обліку такі об'єкти:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) насіння конопель для медичних цілей;</li> <li>2) садивний матеріал конопель для медичних цілей;</li> <li>3) рослини конопель для медичних цілей;</li> <li><b>Підпункт виключити</b></li> <li>5) рослинна сировина конопель для медичних цілей;</li> <li>6) продукти переробки;</li> <li>7) рослинна субстанція канабісу;</li> <li>8) готові лікарські засоби, вироблені з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу (далі - готові лікарські засоби);</li> <li>9) внутрішньоаптечні заготовки;</li> <li>10) лікарські засоби, виготовлені в умовах аптеки з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки, рослинної субстанції канабісу (далі - лікарські засоби, виготовлені в умовах аптеки);</li> </ol>

<p>11) наркотичні засоби, вироблені з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки (далі - наркотичні засоби);</p> <p>12) психотропні речовини, вироблені з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки (далі - психотропні речовини);</p> <p>13) відходи;</p> <p>14) зразки об'єктів обліку.</p> <p>Фармакопейні стандартні зразки не є об'єктами обліку в електронній системі.</p>	<p>11) наркотичні засоби, вироблені з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки (далі - наркотичні засоби);</p> <p>12) психотропні речовини, вироблені з конопель для медичних цілей, продуктів їх переробки (далі - психотропні речовини);</p> <p>13) відходи;</p> <p>14) зразки об'єктів обліку.</p> <p>Фармакопейні стандартні зразки не є об'єктами обліку в електронній системі.</p>
<p>21. Кожний об'єкт обліку має свою одиницю вимірювання. В електронній системі існують такі одиниці вимірювання об'єктів обліку:</p> <p>1) одиниця фасованої продукції (об'єкта обліку), яка застосовується до об'єктів обліку, передбачених підпунктами 1, 7, 9, 10 пункту 20 цього Положення;</p> <p>2) штука, яка застосовується до об'єкта обліку, передбаченого підпунктом 3 пункту 20 цього Положення;</p> <p>3) серія, яка застосовується до об'єкта обліку, передбаченого підпунктами 7, 8 пункту 20 цього Положення. За наявності - серія як одиниця вимірювання об'єкта обліку додатково може використовуватися до об'єкта обліку, передбаченого підпунктом 9 пункту 20 цього Положення;</p> <p>4) партія, яка застосовується до об'єктів обліку, передбачених підпунктами 2, 4 - 6, 11 - 13 пункту 20 цього Положення. За наявності - партія як одиниця вимірювання об'єкта обліку додатково може використовуватися до об'єкта обліку, передбаченого підпунктами 7, 8 пункту 20 цього Положення;</p> <p>5) упаковка, яка застосовується до об'єкта обліку, передбаченого підпунктом 14 пункту 20 цього Положення.</p>	<p>21. Кожний об'єкт обліку має свою одиницю вимірювання. В електронній системі існують такі одиниці вимірювання об'єктів обліку:</p> <p>1) одиниця фасованої продукції (об'єкта обліку), яка застосовується до об'єктів обліку, передбачених підпунктами 1, 7, 9, 10 пункту 20 цього Положення;</p> <p>2) штука, яка застосовується до об'єкта обліку, передбаченого підпунктом 3 пункту 20 цього Положення;</p> <p>3) серія, яка застосовується до об'єкта обліку, передбаченого підпунктами 7, 8 пункту 20 цього Положення. За наявності — серія як одиниця вимірювання об'єкта обліку додатково може використовуватися до об'єкта обліку, передбаченого підпунктом 9 пункту 20 цього Положення;</p> <p>4) партія, яка застосовується до об'єктів обліку, передбачених підпунктами 1, 2, 5—6, 11—13 пункту 20 цього Положення. За наявності — партія як одиниця вимірювання об'єкта обліку додатково може використовуватися до об'єкта обліку, передбаченого підпунктами 7, 8 пункту 20 цього Положення;</p> <p>5) упаковка, яка застосовується до об'єкта обліку, передбаченого підпунктом 14 пункту 20 цього Положення.</p>
<p>22. Обліку в електронній системі підлягають такі операції з об'єктами обліку:</p> <p>1) виробництво насіння конопель для медичних цілей;</p>	<p>22. Обліку в електронній системі підлягають такі операції з об'єктами обліку:</p> <p>1) виробництво насіння конопель для медичних цілей;</p>

2) посів насіння конопель для медичних цілей;  
 3) клонування рослини конопель для медичних цілей;  
 4) посадка рослин конопель для медичних цілей;  
 5) посадка садивного матеріалу конопель для медичних цілей;  
 6) маркування рослин конопель для медичних цілей унікальними електронними ідентифікаторами;  
 7) відбір зразків рослин конопель для медичних цілей;  
 8) відправка зразків об'єкта обліку на лабораторне випробування (дослідження);  
 9) повідомлення про результати лабораторного випробування (дослідження) зразків рослин конопель для медичних цілей;

10) збір врожаю конопель для медичних цілей;  
 11) сортування врожаю конопель для медичних цілей;  
 12) приведення врожаю конопель для медичних цілей до стану рослинної сировини конопель для медичних цілей;  
 13) виробництво рослинної субстанції канабісу, наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей або продукту переробки;  
 14) маркування одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу унікальними електронними ідентифікаторами;  
 15) виробництво готового лікарського засобу або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей, рослинної субстанції канабісу, наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту переробки;  
 16) фасування готового лікарського засобу;  
 17) виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;  
 18) виготовлення лікарського засобу в умовах аптеки;  
 19) вибракування об'єкта обліку;  
 20) передача на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку;

2) посів насіння конопель для медичних цілей;  
 3) клонування рослини конопель для медичних цілей;  
**Підпункт виключити.**  
**Підпункт виключити.**  
 6) маркування рослин конопель для медичних цілей унікальними електронними ідентифікаторами;  
 7) відбір зразків об'єкта обліку;  
 8) відправка зразків об'єкта обліку на лабораторне випробування (дослідження);  
 9) повідомлення про результати лабораторного випробування (дослідження) зразків рослин конопель для медичних цілей;  
**10) збір рослинної сировини конопель для медичних цілей;**  
**Підпункт виключити.**  
 12) обробка рослинної сировини конопель для медичних цілей;  
 13) виробництво рослинної субстанції канабісу, наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей або продукту переробки;  
 14) маркування одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу унікальними електронними ідентифікаторами;  
 15) виробництво готового лікарського засобу або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей, рослинної субстанції канабісу, наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту переробки;  
 16) фасування об'єкта обліку;  
 17) виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;  
 18) виготовлення лікарського засобу в умовах аптеки;  
 19) вибракування об'єкта обліку;  
 20) передача на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку;  
 21) ввезення об'єкта обліку на територію України;

<p>21) ввезення об'єкта обліку на територію України;</p> <p>22) вивезення об'єкта обліку з території України;</p> <p>23) перевезення об'єктів обліку;</p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p> <p>24) видалення (знищення) відходів;</p> <p>25) передача відходів іншому суб'єкту обліку для видалення (знищення);</p> <p>26) використання об'єктів обліку в освітній, науковій та науково-технічній діяльності;</p> <p>27) придбання об'єктів обліку;</p> <p>28) реалізація об'єктів обліку;</p> <p>29) відпуск в аптеці готових лікарських засобів та лікарських засобів, виготовлених в умовах аптеки;</p> <p>30) повідомлення лікувально-профілактичним закладом про обсяги використаних готових лікарських засобів та лікарських засобів, виготовлених в умовах аптеки;</p> <p>31) списання об'єктів обліку у разі їх знищення чи втрати внаслідок форс-мажорних обставин або злочину.</p>	<p>22) вивезення об'єкта обліку з території України;</p> <p>23) перевезення об'єктів обліку;</p> <p><b>23<sup>1</sup>) переміщення об'єктів обліку;</b></p> <p>24) видалення (знищення) відходів;</p> <p>25) передача відходів іншому суб'єкту обліку для видалення (знищення);</p> <p>26) використання об'єктів обліку в навчальних цілях, освітній, науковій та науково-технічній діяльності;</p> <p>27) придбання об'єктів обліку;</p> <p>28) реалізація об'єктів обліку;</p> <p>29) відпуск в аптеці готових лікарських засобів та лікарських засобів, виготовлених в умовах аптеки;</p> <p>30) повідомлення лікувально-профілактичним закладом про обсяги використаних готових лікарських засобів та лікарських засобів, виготовлених в умовах аптеки;</p> <p>31) списання об'єктів обліку у разі їх знищення чи втрати внаслідок форс-мажорних обставин або злочину.</p>
<p>52. Унікальним номером одиниці вимірювання об'єкта обліку, що був ввезений на територію України (крім одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу), є номер, який був їй присвоєний перед таким ввезенням та зазначений у документах, необхідних для здійснення митного контролю та митного оформлення такого об'єкта. У разі відсутності такого номера суб'єкт обліку зобов'язаний створити та присвоїти одиниці вимірювання об'єкта обліку унікальний електронний ідентифікатор під час реєстрації відповідної операції.</p>	<p>52. Унікальним номером одиниці вимірювання об'єкта обліку, що був ввезений на територію України (крім одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу), є номер, який був їй присвоєний перед таким ввезенням та зазначений у документах, необхідних для здійснення митного контролю та митного оформлення такого об'єкта. У разі відсутності такого номера <b>одиниці вимірювання об'єкта обліку електронною системою створюється та присвоюється</b> унікальний електронний ідентифікатор під час реєстрації відповідної операції.</p>
<p>53. Унікальними номерами одиниць вимірювання інших об'єктів обліку є унікальні електронні ідентифікатори, які створюються суб'єктом обліку через відповідний функціонал електронної системи.</p>	<p>53. Унікальними номерами одиниць вимірювання інших об'єктів обліку є унікальні електронні ідентифікатори, які створюються та присвоюються електронною системою під час реєстрації операції, в результаті якої виникає такий об'єкт обліку.</p>

<p>69. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виробництва насіння конопель для медичних цілей:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) унікальний номер одиниці фасованого насіння конопель для медичних цілей;</li> <li>3) обсяг насіння конопель для медичних цілей, що було вироблено;</li> <li>4) унікальні електронні ідентифікатори рослин конопель для медичних цілей, з яких було вироблено насіння;</li> <li>5) сорт та генерація насіння конопель для медичних цілей, що було вироблено;</li> <li>6) назва насіння конопель для медичних цілей, що було вироблено (за наявності);</li> <li>7) унікальний номер партії відходів;</li> <li>8) обсяг партії відходів.</li> </ol>	<p>69. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виробництва насіння конопель для медичних цілей:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) обсяг партії насіння конопель для медичних цілей, що було вироблено;</li> <li>3) кількість одиниць фасованого насіння конопель для медичних цілей, яке було вироблено в межах партії (за наявності);</li> <li>4) обсяг кожної одиниці фасованого насіння конопель для медичних цілей, що було вироблено в межах партії (за наявності);</li> <li>5) унікальні електронні ідентифікатори рослин конопель для медичних цілей, з яких було вироблено насіння;</li> <li>6) сорт, категорія та генерація насіння конопель для медичних цілей, що було вироблено;</li> <li>7) назва насіння конопель для медичних цілей, що було вироблено (за наявності);</li> <li>8) термін придатності насіння конопель для медичних цілей;</li> <li>9) обсяг партії відходів (за наявності);</li> <li>10) назва, номер та адреса приміщення, куди кожен об'єкт обліку передано на зберігання.</li> </ol>
<p>70. У разі одночасного відібрання зразків виробленого насіння конопель для медичних цілей публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) загальний обсяг насіння конопель для медичних цілей, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</li> <li>2) кількість упаковок із зразками насіння конопель для</li> </ol>	<p>70. У разі одночасного відібрання зразків виробленого насіння конопель для медичних цілей публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) загальний обсяг насіння конопель для медичних цілей, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</li> </ol>

<p>медичних цілей;</p> <p>3) унікальні номери кожної упаковки із зразками насіння конопель для медичних цілей;</p> <p>4) обсяг зразків насіння конопель для медичних цілей у кожній упаковці.</p>	<p>2) кількість упаковок із зразками насіння конопель для медичних цілей;</p> <p>3) обсяг зразків насіння конопель для медичних цілей у кожній упаковці;</p> <p>4) назва, номер та адреса приміщення, куди упаковки зі зразками передано на зберігання.</p>
<p>72. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з посіву насіння конопель для медичних цілей:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) унікальний номер одиниці фасованого насіння для медичних цілей, з якої було взято насіння для посіву;</p> <p>3) обсяг насіння для медичних цілей, що було посіяно;</p> <p>4) вид або назва (за наявності), номер та адреса приміщення, де було здійснено посів;</p> <p>5) унікальний номер партії садивного матеріалу, який виник у результаті здійснення операції;</p> <p>6) сорт та генерація садивного матеріалу, який виник у результаті здійснення операції.</p>	<p>72. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з посіву насіння конопель для медичних цілей:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) унікальний номер одиниці вимірювання насіння для медичних цілей, з якої було взято насіння для посіву;</p> <p>3) обсяг насіння для медичних цілей, що було посіяно;</p> <p>4) <b>назва, номер та адреса приміщення</b>, де було здійснено посів;</p> <p>5) <b>сорт, категорія та генерація садивного матеріалу</b>, який виник у результаті здійснення операції.</p>
<p>73. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з клонування рослини конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який здійснив зазначену операцію, формується партія садивного матеріалу конопель для медичних цілей.</p>	<p>73. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з клонування рослини конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який здійснив зазначену операцію, формується відповідна кількість рослин конопель для медичних цілей.</p>
<p><b>Пункт відсутній.</b></p>	<p><b>73<sup>1</sup>. Здійснення під час однієї операції клонування кількох рослин конопель для медичних цілей дозволяється виключно у разі, коли всі рослини мають один і той же сорт, категорію та генерацію.</b></p>
<p>74. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з клонування рослини конопель для медичних цілей:</p>	<p>74. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з клонування рослини конопель для медичних цілей:</p>



<p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) унікальний електронний ідентифікатор рослини конопель для медичних цілей, з якої було здійснено клонування;</p> <p>3) унікальний номер партії садивного матеріалу, який виник у результаті здійснення операції;</p> <p>4) обсяг партії садивного матеріалу, який виник у результаті здійснення операції;</p> <p>5) сорт та генерація садивного матеріалу, який виник.</p>	<p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) унікальні електронні ідентифікатори рослин конопель для медичних цілей, з яких було здійснено клонування;</p> <p>3) кількість рослин конопель для медичних цілей, які виникли у результаті здійснення клонування кожної рослини;</p> <p>4) сорт, категорія та генерація рослин конопель для медичних цілей, який виникли в результаті здійснення клонування;</p> <p>5) назва, номер та адреса приміщення, де знаходяться рослини конопель для медичних цілей, які виникли в результаті клонування.</p>
<p><b>Реєстрація операцій з посадки рослин конопель для медичних цілей</b></p>	<p><b>Назву розділу виключити</b></p>
<p>75. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з посадки рослин конопель для медичних цілей до характеристик рослин конопель для медичних цілей додається інформація про місце їх посадки.</p>	<p><b>Пункт виключити</b></p>
<p>76. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з посадки рослин конопель для медичних цілей:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) кількість посаджених рослин конопель для медичних цілей;</p> <p>3) унікальні електронні ідентифікатори кожної рослини конопель для медичних цілей, які було посаджено;</p> <p>4) вид або назва (за наявності), номер та адреса приміщення, де було здійснено посадку.</p>	<p><b>Пункт виключити</b></p>
<p><b>Реєстрація операцій з посадки садивного матеріалу конопель для медичних цілей</b></p>	<p><b>Назву розділу виключити</b></p>

<p>77. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з посадки садивного матеріалу конопель для медичних цілей до характеристик партії садивного матеріалу конопель для медичних цілей додається інформація про місце їх посадки.</p>	<p><b>Пункт виключити</b></p>
<p>78. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з посадки садивного матеріалу конопель для медичних цілей:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) кількість одиниць посаженого садивного матеріалу конопель для медичних цілей;</li> <li>3) унікальний номер партії садивного матеріалу конопель для медичних цілей, що було посажено;</li> <li>4) вид або назва (за наявності), номер та адреса приміщення, де було здійснено посадку.</li> </ol>	<p><b>Пункт виключити</b></p>
<p>80. Маркування під час однієї операції кількох рослин конопель для медичних цілей унікальними електронними ідентифікаторами дозволяється виключно у разі, коли всі рослини мають один і той же сорт та генерацію, а також виникли з однієї партії садивного матеріалу.</p>	<p>80. Маркування під час однієї операції кількох рослин конопель для медичних цілей унікальними електронними ідентифікаторами дозволяється виключно у разі, коли всі рослини мають один і той же сорт, <b>категорію, генерацію та дату виникнення.</b></p>
<p>81. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з маркування рослини конопель для медичних цілей унікальними електронними ідентифікаторами:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) кількість промаркованих рослин конопель для медичних цілей;</li> <li>3) номери унікальних електронних ідентифікаторів, що були присвоєні рослинам конопель для медичних цілей;</li> <li>4) дати посадки кожної рослини конопель для медичних цілей, якщо вони вже були посаджені;</li> </ol>	<p>81. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з маркування рослини конопель для медичних цілей унікальними електронними ідентифікаторами:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) кількість промаркованих рослин конопель для медичних цілей;</li> </ol> <p><b>Підпункт виключити</b></p> <p><b>Підпункт виключити</b></p> <p>5) назва, номер та адреса приміщення, в якому росте кожна</p>

<p>5) вид або назва (за наявності), номер та адреса приміщення, в якому росте кожна рослина конопель для медичних цілей, <del>якщо вони вже були посаджені;</del></p> <p>6) сорт та генерація рослин конопель для медичних цілей;</p> <p>7) спосіб виникнення рослин (з насіння, із ввезеної/придбаної партії садивного матеріалу або шляхом клонування);</p> <p>8) номер партії садивного матеріалу, з якого вирости рослини конопель для медичних цілей;</p> <p>9) обсяг садивного матеріалу, що пропав (за наявності), у разі, коли садивний матеріал виник у результаті посадки насіння.</p>	<p>рослина конопель для медичних цілей;</p> <p>6) сорт, <b>категорія</b> та генерація рослин конопель для медичних цілей;</p> <p>7) спосіб виникнення рослин (з насіння, із ввезеної/придбаної партії садивного матеріалу або шляхом клонування);</p> <p>8) номер партії садивного матеріалу, з якого вирости рослини конопель для медичних цілей;</p> <p>9) обсяг садивного матеріалу, що пропав (за наявності), у разі, коли садивний матеріал виник у результаті посадки насіння.</p>
<p><b>Реєстрація операцій з відбору зразків рослин конопель для медичних цілей</b></p>	<p><b>Реєстрація операцій з відбору зразків об'єкта обліку</b></p>
<p>82. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з відбору зразків рослин конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який здійснив зазначену операцію, формуються відповідні упаковки із зразками рослин конопель для медичних цілей.</p>	<p>82. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з відбору зразків <b>об'єкта обліку</b> в обліку відповідного суб'єкта обліку, який здійснив зазначену операцію, формуються відповідні упаковки із зразками <b>об'єкта обліку</b>.</p>
<p>83. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з відбору зразків рослин конопель для медичних цілей:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) кількість рослин конопель для медичних цілей, з яких було відібрано зразки для дослідження;</p> <p>3) сорт та генерація рослин конопель для медичних цілей, з яких було відібрано зразки для дослідження;</p> <p>4) перелік унікальних електронних ідентифікаторів рослин конопель для медичних цілей, з яких було відібрано зразки для дослідження;</p> <p>5) дата та номер акта відбору зразків конопель для медичних цілей;</p>	<p>83. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з відбору зразків <b>об'єкта обліку</b>:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) <b>унікальні номери одиниць вимірювання об'єкта обліку, з яких взяті зразки для лабораторного випробування (дослідження);</b></p> <p>3) <b>загальний обсяг об'єкта обліку, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</b></p> <p>4) <b>кількість упаковок із зразками об'єкта обліку;</b></p> <p>5) <b>обсяг зразків об'єкта обліку у кожній упаковці;</b></p> <p>6) <b>назва, номер та адреса приміщення, куди упаковки зі зразками передано на зберігання.</b></p>

<p>6) унікальний номер упаковки із зразками конопель для медичних цілей, яку буде направлено на лабораторне випробування (дослідження);</p> <p>7) обсяг зразків конопель для медичних цілей в упаковці, яку буде направлено на лабораторне випробування (дослідження);</p> <p>8) унікальний номер упаковки із зразками конопель для медичних цілей, яка залишається на зберіганні у суб'єкта обліку як контрольний зразок;</p> <p>9) обсяг зразків конопель для медичних цілей в упаковці, яка залишається на зберіганні у суб'єкта обліку як контрольний зразок.</p>	
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p><b>83<sup>1</sup>. У разі здійснення відбору зразків рослин конопель для медичних цілей публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</b></p> <p>1) сорт, категорія та генерація рослин конопель для медичних цілей, з яких було відібрано зразки для дослідження;</p> <p>2) дата та номер акта відбору зразків конопель для медичних цілей</p>
<p>89. Внесення до Реєстру інформації про операцію з повідомлення про результати лабораторного випробування (дослідження) зразків рослин конопель для медичних цілей залежно від результатів дослідження має такі наслідки:</p> <p>1) підтвердження статусу конопель для медичних цілей, продовження їх обліку в електронній системі та розблокування можливості збору врожаю рослин конопель для медичних цілей - у разі, коли вміст концентрації тетрагідроканнабінолу у висушеній соломі рослин, що були передані як зразки, дорівнює або перевищує 0,3 відсотка;</p> <p>2) втрати статусу конопель для медичних цілей та необхідності зняття їх з обліку в електронній системі - щодо всіх рослин, які мають такий же сорт та генерацію, що і рослини, з яких було зібрано зразки, які були досліджені, - у разі, коли вміст концентрації</p>	<p>89. Внесення до Реєстру інформації про операцію з повідомлення про результати лабораторного випробування (дослідження) зразків рослин конопель для медичних цілей залежно від результатів дослідження має такі наслідки:</p> <p>1) підтвердження статусу конопель для медичних цілей, продовження їх обліку в електронній системі та розблокування можливості збору рослинної сировини конопель для медичних цілей — у разі, коли вміст концентрації тетрагідроканнабінолу у висушеній соломі рослин, що були передані як зразки, дорівнює або перевищує 0,3 відсотка;</p> <p>2) втрати статусу конопель для медичних цілей та необхідності зняття їх з обліку в електронній системі — щодо всіх рослин, які мають такий же сорт, категорію, генерацію та дату виникнення, що і рослини, з яких було зібрано зразки, які були досліджені,</p>

<p>тетрагідроканнабінолу у висушеній соломі рослин, що були передані як зразки, менше 0,3 відсотка. У такому разі публічний реєстратор реєструє в Реєстрі операцію з вибракування рослин конопель для медичних цілей щодо всіх рослин, які мають такий же сорт та генерацію, що і рослини, з яких було зібрані зразки, що були досліджені.</p>	<p>— у разі, коли вміст концентрації тетрагідроканнабінолу у висушеній соломі рослин, що були передані як зразки, менше 0,3 відсотка. У такому разі публічний реєстратор реєструє в Реєстрі операцію з вибракування рослин конопель для медичних цілей щодо всіх рослин, які мають такий же сорт, категорію та генерацію, що і рослини, з яких було зібрані зразки, що були досліджені.</p>
<p>Реєстрація операцій із збору врожаю конопель для медичних цілей</p>	<p>Реєстрація операцій із збору <b>рослинної сировини</b> конопель для медичних цілей</p>
<p>90. Реєстрація в Реєстрі операції із збору врожаю конопель для медичних цілей можлива виключно після реєстрації операції з повідомлення про результати лабораторного випробування (дослідження) зразків рослин конопель для медичних цілей, яким підтверджено вміст концентрації тетрагідроканнабінолу у висушеній соломі рослин, що були передані як зразки, на рівні 0,3 відсотка і вище.</p>	<p>90. Реєстрація в Реєстрі операції із збору <b>рослинної сировини</b> конопель для медичних цілей можлива виключно після реєстрації операції з повідомлення про результати лабораторного випробування (дослідження) зразків рослин конопель для медичних цілей, яким підтверджено вміст концентрації тетрагідроканнабінолу у висушеній соломі рослин, що були передані як зразки, на рівні 0,3 відсотка і вище.</p>
<p>91. У результаті реєстрації в Реєстрі операцій із збору врожаю конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який зареєстрував таку операцію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) вибуває відповідна кількість рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано врожай;</li> <li>2) формується партія врожаю конопель для медичних цілей;</li> <li>3) формується партія відходів, які залишилися після збору врожаю.</li> </ol> <p>Абзац відсутній</p>	<p>91. У результаті реєстрації в Реєстрі операцій із збору <b>рослинної сировини</b> конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який зареєстрував таку операцію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) вибуває відповідна кількість рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано <b>рослинну сировину</b>;</li> <li>2) формується партія <b>рослинної сировини</b> конопель для медичних цілей;</li> <li>3) формується партія відходів, які залишилися після збору <b>рослинної сировини</b>.</li> </ol> <p>У разі одночасного відбору зразків рослинної сировини конопель в обліку відповідного суб'єкта обліку додатково формуються упаковки з відповідними зразками.</p>
<p>92. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію із збору врожаю конопель для медичних цілей:</p>	<p>92. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію із збору <b>рослинної сировини</b> конопель для медичних цілей:</p>

<ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) кількість рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано врожай;</li> <li>3) сорт та генерація рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано врожай;</li> <li>4) перелік унікальних електронних ідентифікаторів рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано врожай;</li> <li>5) вид або назва (за наявності), номер та адреса приміщення, де було зібрано врожай;</li> <li>6) унікальний номер партії врожаю конопель для медичних цілей, який було зібрано;</li> <li>7) обсяг партії врожаю конопель для медичних цілей, який було зібрано;</li> <li>8) унікальний номер партії відходів;</li> <li>9) обсяг партії відходів.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) кількість рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано <b>рослинну сировину</b>;</li> <li>3) сорт, <b>категорія</b> та генерація рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано <b>рослинну сировину</b>;</li> <li>4) перелік унікальних електронних ідентифікаторів рослин конопель для медичних цілей, з яких зібрано <b>рослинну сировину</b>;</li> <li>5) <b>назва, номер та адреса приміщення</b>, де було зібрано <b>рослинну сировину</b>;</li> <li>6) обсяг партії <b>рослинної сировини</b> конопель для медичних цілей, <b>яку</b> було зібрано;</li> <li>7) <b>термін придатності рослинної сировини конопель</b> для медичних цілей;</li> <li>8) обсяг партії відходів;</li> <li>9) <b>назва, номер та адреса приміщення</b>, куди кожен об'єкт обліку передано на зберігання.</li> </ol>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p><b>92<sup>1</sup></b> У разі одночасного відбору зразків рослинної сировини конопель для медичних цілей публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) загальний обсяг рослинної сировини конопель для медичних цілей, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</li> <li>2) кількість упаковок із зразками рослинної сировини конопель для медичних цілей;</li> <li>3) обсяг зразків рослинної сировини конопель для медичних цілей у кожній упаковці.</li> <li>4) <b>назва, номер та адреса приміщення</b>, куди упаковки зі зразками передано на зберігання.</li> </ol>

<p><b>Реєстрація операцій із сортування врожаю конопель для медичних цілей</b></p>	<p><b>Назву розділу виключити</b></p>
<p>93. У результаті реєстрації в Реєстрі операції із сортування врожаю конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який зареєстрував таку операцію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) вибувають партії несортованого врожаю конопель для медичних цілей (або певний їх обсяг);</li> <li>2) формуються партії відсортованого врожаю конопель для медичних цілей;</li> <li>3) формуються партії відходів, які залишилися після сортування.</li> </ol>	<p><b>Пункт виключити</b></p>
<p>94. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію із сортування врожаю конопель для медичних цілей:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) кількість партій врожаю конопель для медичних цілей, які передано для здійснення операції;</li> <li>3) загальний обсяг врожаю конопель для медичних цілей, що передано для здійснення операції;</li> <li>4) унікальні номери партій врожаю конопель для медичних цілей, які передано на здійснення операції;</li> <li>5) обсяг кожної партії врожаю конопель для медичних цілей, які передано для здійснення операції;</li> <li>6) сорт та генерація рослин конопель для медичних цілей, з яких виник відсортований врожай;</li> <li>7) кількість партій відсортованого врожаю конопель для медичних цілей, що виникли в результаті здійснення операції;</li> <li>8) унікальні номери партій відсортованого врожаю конопель для медичних цілей, що виникли в результаті здійснення операції;</li> </ol>	<p><b>Пункт виключити</b></p>

<p>9) обсяг кожної партії відсортованого врожаю конопель для медичних цілей, що виникли в результаті здійснення операції;</p> <p>10) кількість партій відходів, що виникли в результаті здійснення операції;</p> <p>11) унікальні номери кожної партії відходів;</p> <p>12) обсяг кожної партії відходів.</p>	
<p>Реєстрація операцій з приведення врожаю конопель для медичних цілей до стану рослинної сировини конопель для медичних цілей</p>	<p>Реєстрація операцій з <b>обробки рослинної сировини конопель для медичних цілей</b></p>
<p>95. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з приведення врожаю конопель для медичних цілей до стану рослинної сировини конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який зареєстрував таку операцію:</p> <p>1) вибуває партія відсортованого врожаю конопель для медичних цілей (або певний її обсяг);</p> <p>2) формується партія рослинної сировини конопель для медичних цілей;</p> <p>3) формується партія відходів, які залишилися після операції.</p> <p>У разі одночасного відбору зразків виробленої рослинної сировини конопель в обліку відповідного суб'єкта обліку додатково формуються упаковки з відповідними зразками.</p>	<p>95. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з <b>обробки</b> рослинної сировини конопель для медичних цілей в обліку відповідного суб'єкта обліку, який зареєстрував таку операцію:</p> <p><b>1) вибувають партії рослинної сировини конопель для медичних цілей (або певний їх обсяг), щодо якої здійснювалася обробка;</b></p> <p><b>2) формуються партії обробленої рослинної сировини конопель для медичних цілей;</b></p> <p>3) формується партія відходів, які залишилися після операції.</p> <p>У разі одночасного відбору зразків <b>обробленої</b> рослинної сировини конопель в обліку відповідного суб'єкта обліку додатково формуються упаковки з відповідними зразками.</p>
<p>96. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з приведення врожаю конопель для медичних цілей до стану рослинної сировини конопель для медичних цілей:</p> <p>1) дата початку та закінчення здійснення операції;</p> <p>2) унікальний номер партії відсортованого врожаю, яку передано для здійснення операції;</p> <p>3) обсяг партії відсортованого врожаю, яку передано для здійснення операції;</p>	<p>96. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з <b>обробки рослинної сировини конопель для медичних цілей</b>:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) унікальні номери партій рослинної сировини конопель для медичних цілей, які передано для здійснення операції;</p> <p>3) обсяг кожної партії рослинної сировини, яку передано для здійснення операції;</p> <p>4) обсяг партії обробленої рослинної сировини конопель для</p>



<p>4) унікальний номер партії рослинної сировини конопель для медичних цілей, що виникла в результаті здійснення операції;</p> <p>5) обсяг партії рослинної сировини конопель для медичних цілей, що виникла в результаті здійснення операції;</p> <p>6) сорт та генерація рослин конопель для медичних цілей, з яких виникла рослинна сировина;</p> <p>7) унікальний номер партії відходів;</p> <p>8) обсяг партії відходів.</p>	<p>медичних цілей, що виникла в результаті здійснення операції;</p> <p><b>5) термін придатності рослинної сировини конопель для медичних цілей;</b></p> <p>6) обсяг партії відходів;</p> <p><b>7) назва, номер та адреса приміщення, куди кожен об'єкт обліку передано на зберігання.</b></p>
<p>97. У разі одночасного відбору зразків виробленої рослинної сировини конопель для медичних цілей публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) загальний обсяг рослинної сировини конопель для медичних цілей, що відібрана як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</p> <p>2) кількість упаковок із зразками рослинної сировини конопель для медичних цілей;</p> <p>3) унікальні номери кожної упаковки із зразками рослинної сировини конопель для медичних цілей;</p> <p>4) обсяг зразків рослинної сировини конопель для медичних цілей у кожній упаковці.</p>	<p>97. У разі одночасного відбору зразків <b>обробленої</b> рослинної сировини конопель для медичних цілей публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) загальний обсяг <b>обробленої</b> рослинної сировини конопель для медичних цілей, що <b>відібраний</b> як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</p> <p>2) кількість упаковок із зразками <b>обробленої</b> рослинної сировини конопель для медичних цілей;</p> <p>3) обсяг зразків <b>обробленої</b> рослинної сировини конопель для медичних цілей у кожній упаковці;</p> <p><b>4) назва, номер та адреса приміщення, куди упаковки зі зразками передано на зберігання.</b></p>
<p>100. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виробництва рослинної субстанції канабісу, наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей або продукту переробки:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) реквізити замовлення на виробництво відповідного об'єкта обліку;</p> <p>3) інформація про замовника відповідного об'єкта обліку;</p> <p>4) вид об'єкта обліку, з якого здійснено виробництво;</p>	<p>100. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виробництва рослинної субстанції канабісу, наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей або продукту переробки:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) реквізити замовлення на виробництво відповідного об'єкта обліку;</p> <p>3) інформація про замовника відповідного об'єкта обліку;</p> <p><b>4) види об'єктів обліку, що були використані у виробництві;</b></p> <p><b>5) назви об'єктів обліку, що були використані у виробництві</b></p>

<p>5) назва об'єкта обліку, з якого здійснено виробництво (за наявності);</p> <p>6) загальний обсяг об'єкта обліку, з якого здійснено виробництво;</p> <p>7) унікальні номери одиниць вимірювання об'єкта обліку, з якого здійснено виробництво;</p> <p>8) обсяг кожної одиниці вимірювання об'єкта обліку, з якого здійснено виробництво;</p> <p>9) вид об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</p> <p>10) назва об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва (за наявності);</p> <p>11) унікальний номер одиниці вимірювання об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</p> <p>12) обсяг об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</p> <p>13) унікальний номер партії відходів (за наявності);</p> <p>14) обсяг партії відходів (за наявності).</p>	<p>(за наявності);</p> <p>6) загальний обсяг об'єктів обліку, що були використані у виробництві;</p> <p>7) унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, що було використано у виробництві;</p> <p>8) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, що було використано у виробництві;</p> <p>9) вид об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</p> <p>10) назва об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва (за наявності);</p> <p>11) обсяг об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</p> <p>12) <b>термін придатності об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</b></p> <p>13) <b>назва наркотичного засобу або психотропної речовини, що міститься в об'єкті обліку (у разі виробництва продукту переробки);</b></p> <p>14) обсяг партії відходів (за наявності);</p> <p>15) <b>назва, номер та адреса приміщення, куди кожен об'єкт обліку передано на зберігання.</b></p>
<p>101. У разі коли у результаті здійснення операції було вироблено рослинну субстанцію канабісу, публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру інформацію про форму випуску лікарського засобу.</p>	<p>101. У разі коли у результаті здійснення операції було вироблено рослинну субстанцію канабісу, <b>наркотичний засіб або психотропну речовину</b> публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру інформацію про форму випуску <b>об'єкта обліку, номер серії та партії (за наявності) рослинної субстанції канабісу.</b></p>
<p>102. У разі одночасного відбору зразків виробленого об'єкта обліку публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) загальний обсяг виробленого об'єкта обліку, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</p> <p>2) кількість упаковок із зразками виробленого об'єкта обліку;</p>	<p>102. У разі одночасного відбору зразків виробленого об'єкта обліку публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) загальний обсяг виробленого об'єкта обліку, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</p> <p>2) кількість упаковок із зразками виробленого об'єкта обліку;</p>

<p>3) унікальні номери кожної упаковки із зразками виробленого об'єкта обліку;</p> <p>4) обсяг зразків виробленого об'єкта обліку у кожній упаковці.</p>	<p>3) обсяг зразків виробленого об'єкта обліку у кожній упаковці;</p> <p>4) <b>найменування, номер та адреса приміщення, куди упаковки зі зразками передано на зберігання.</b></p>
<p>105. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з маркування одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу унікальними електронними ідентифікаторами:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) номер серії рослинної субстанції канабісу, яка була розфасована;</li> <li>3) обсяг серії рослинної субстанції канабісу, яка була розфасована;</li> <li>4) кількість одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу в серії;</li> <li>5) унікальні електронні ідентифікатори, що присвоєні кожній одиниці фасованої рослинної субстанції канабісу;</li> <li>6) обсяг рослинної субстанції канабісу, який міститься в кожній одиниці фасованої рослинної субстанції канабісу;</li> <li>7) унікальні номери партій рослинної субстанції канабісу, яка була розфасована (за наявності);</li> <li>8) обсяг партій рослинної субстанції канабісу, яка була розфасована (за наявності);</li> <li>9) кількість одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу в кожній партії (за наявності) із зазначенням <del>їх унікальних електронних ідентифікаторів, які входять в кожну конкретну партію.</del></li> </ol>	<p>105. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з маркування одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу унікальними електронними ідентифікаторами:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) номер серії рослинної субстанції канабісу, яка була розфасована;</li> <li>3) обсяг серії рослинної субстанції канабісу, яка була розфасована;</li> <li>4) кількість одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу в серії;</li> <li>5) обсяг рослинної субстанції канабісу, який міститься в кожній одиниці фасованої рослинної субстанції канабісу;</li> <li>6) унікальні номери партій рослинної субстанції канабісу, <b>які були розфасовані</b> (за наявності);</li> <li>7) обсяг партій рослинної субстанції канабісу, <b>які були розфасовані</b> (за наявності);</li> <li>8) кількість одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу в кожній партії (за наявності).</li> </ol>
<p>109. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виробництва готового лікарського засобу або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей, рослинної субстанції канабісу,</p>	<p>109. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виробництва готового лікарського засобу або продукту переробки з рослинної сировини конопель для медичних цілей, рослинної субстанції канабісу, наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту</p>

<p>наркотичного засобу, психотропної речовини або продукту переробки:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) реквізити замовлення на виробництво готового лікарського засобу;</li> <li>3) інформація про замовника готового лікарського засобу;</li> <li>4) види об'єктів обліку, які були використані у виробництві;</li> <li>5) назви об'єктів обліку, які були використані у виробництві (за наявності);</li> <li>6) загальний обсяг кожного виду об'єкта обліку, що був використаний у виробництві;</li> <li>7) унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, який був використаний у виробництві;</li> <li>8) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, який був використаний у виробництві;</li> <li>9) вид об'єкта обліку, що був вироблений;</li> <li>10) назва об'єкта обліку, що був вироблений;</li> <li>11) унікальний номер одиниці вимірювання об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</li> <li>12) обсяг об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</li> <li>13) унікальний номер партії відходів (за наявності);</li> <li>14) обсяг партії відходів (за наявності).</li> </ol>	<p>переробки:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) реквізити замовлення на виробництво <b>об'єкта обліку</b>;</li> <li>3) інформація про замовника <b>об'єкта обліку</b>;</li> <li>4) види об'єктів обліку, які були використані у виробництві;</li> <li>5) назви об'єктів обліку, які були використані у виробництві (за наявності);</li> <li>6) загальний обсяг кожного виду об'єкта обліку, що був використаний у виробництві;</li> <li>7) унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, який був використаний у виробництві;</li> <li>8) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, який був використаний у виробництві;</li> <li>9) вид об'єкта обліку, що <b>виник у результаті виробництва</b>;</li> <li>10) назва об'єкта обліку, що <b>виник у результаті виробництва (за наявності)</b>;</li> <li>11) обсяг об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва;</li> <li>12) <b>термін придатності об'єкта обліку, що виник у результаті виробництва</b>;</li> <li>13) <b>назва наркотичного засобу або психотропної речовини, що міститься в об'єкті обліку (у разі виробництва продукту переробки)</b>;</li> <li>14) обсяг партії відходів (за наявності);</li> <li>15) <b>назва, номер та адреса приміщення, куди кожен об'єкт обліку передано на зберігання.</b></li> </ol>
<p>110. У разі коли у результаті здійснення операції було вироблено готовий лікарський засіб, публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) торговельна назва готового лікарського засобу, що був вироблений;</li> <li>2) форма випуску готового лікарського засобу;</li> </ol>	<p>110. У разі коли у результаті здійснення операції було вироблено готовий лікарський засіб, публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) торговельна назва готового лікарського засобу, що був вироблений;</li> <li>2) форма випуску готового лікарського засобу;</li> </ol>

<p>3) дозування готового лікарського засобу, що був вироблений.</p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p>	<p>3) дозування готового лікарського засобу, що був вироблений;</p> <p><b>4) номер серії та партії (за наявності) готового лікарського засобу, що був вироблений.</b></p>
<p>111. У разі одночасного відбору зразків виробленого готового лікарського засобу публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) загальний обсяг виробленого готового лікарського засобу, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</p> <p>2) кількість упаковок із зразками виробленого готового лікарського засобу;</p> <p>3) унікальні номери кожної упаковки із зразками виробленого готового лікарського засобу;</p> <p>4) обсяг зразків виробленого готового лікарського засобу у кожній упаковці.</p>	<p>111. У разі одночасного відбору зразків виробленого <b>об'єкта обліку</b> публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) загальний обсяг виробленого <b>об'єкта обліку</b>, що відібраний як зразки для здійснення лабораторного випробування (дослідження);</p> <p>2) кількість упаковок із зразками виробленого <b>об'єкта обліку</b>;</p> <p>3) обсяг зразків виробленого готового лікарського засобу у кожній упаковці;</p> <p>4) <b>назва, номер та адреса приміщення, куди упаковки зі зразками передано на зберігання.</b></p>
<p>Реєстрація операцій з фасування готового лікарського засобу</p>	<p>Реєстрація операцій з фасування <b>об'єкта обліку</b></p>
<p>112. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з фасування готового лікарського засобу до серії лікарського засобу, що був розфасований, додається інформація про кількість партій (за наявності) та фасованих одиниць лікарського засобу.</p>	<p><b>112. Операція з фасування об'єкта обліку підлягає реєстрації в Реєстрі у разі здійснення фасування таких об'єктів обліку:</b></p> <p>1) партії насіння конопель для медичних цілей;</p> <p>2) партії рослинної сировини;</p> <p>3) партії продукту переробки;</p> <p>4) партії наркотичного засобу;</p> <p>5) партії психотропної речовини;</p> <p>6) серії готового лікарського засобу.</p>
<p>113. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з фасування готового лікарського засобу:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) номер серії готового лікарського засобу, що був розфасований;</p>	<p>113. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з фасування <b>об'єкта обліку</b> до одиниці вимірювання відповідного <b>об'єкта обліку</b>, що був розфасований, додається інформація про кількість фасованих одиниць <b>об'єкта обліку</b>, первинних та вторинних упаковок (за наявності).</p>

<p>3) обсяг готового лікарського засобу, що був розфасований;</p> <p>4) кількість вторинних упаковок готового лікарського засобу, що виникли в результаті фасування, в серії;</p> <p>5) номери партій готового лікарського засобу, що був розфасований (за наявності);</p> <p>6) обсяг кожної партії лікарського засобу, що були розфасовані (за наявності);</p> <p>7) кількість вторинних упаковок готового лікарського засобу, що виникли у результаті фасування, в кожній партії (за наявності);</p> <p>8) обсяг лікарського засобу в кожній вторинній упаковці готового лікарського засобу, що виникла в результаті фасування;</p> <p>9) кількість первинних упаковок готового лікарського засобу, які містяться у вторинних упаковках;</p> <p>10) обсяг лікарського засобу в кожній первинній упаковці готового лікарського засобу, що виникла в результаті фасування.</p>	
<p>114. Реєстрація в Реєстрі операцій з реалізації та вивезення з території України готових лікарських засобів до реєстрації операції з фасування готового лікарського засобу заборонена.</p>	<p>114. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з фасування об'єкта обліку:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) унікальний номер одиниці вимірювання об'єкта обліку, що був розфасований;</li> <li>3) обсяг одиниці вимірювання об'єкта обліку, що був розфасований.</li> </ol>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p>114<sup>1</sup>. У разі здійснення фасування партії насіння конопель для медичних цілей, рослинної сировини або продукту переробки публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) кількість одиниць фасованого об'єкта обліку, що виникли в результаті фасування партії;</li> <li>2) обсяг кожної одиниці фасованого об'єкта обліку, що виникла в результаті фасування партії.</li> </ol>

Пункт відсутній	<p>114<sup>2</sup>. У разі здійснення фасування партії наркотичного засобу або психотропної речовини публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) кількість вторинних упаковок об'єкта обліку, що виникли в результаті фасування партії;</li> <li>2) обсяг об'єкта обліку в кожній вторинній упаковці, що виникла в результаті фасування;</li> <li>3) кількість первинних упаковок об'єкта обліку, які містяться у вторинних упаковках;</li> <li>4) обсяг об'єкта обліку в кожній первинній упаковці, що виникла в результаті фасування.</li> </ol>
Пункт відсутній	<p>114<sup>3</sup>. У разі здійснення фасування серії готового лікарського засобу публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) кількість вторинних упаковок готового лікарського засобу в серії, що виникли в результаті фасування;</li> <li>2) номери партій готового лікарського засобу, що був розфасований (за наявності);</li> <li>3) обсяг кожної партії лікарського засобу, що була розфасована (за наявності);</li> <li>4) кількість вторинних упаковок готового лікарського засобу, що виникли у результаті фасування, в кожній партії (за наявності);</li> <li>5) обсяг лікарського засобу в кожній вторинній упаковці готового лікарського засобу, що виникла в результаті фасування;</li> <li>6) кількість первинних упаковок готового лікарського засобу, які містяться у вторинних упаковках;</li> <li>7) обсяг лікарського засобу в кожній первинній упаковці готового лікарського засобу, що виникла в результаті фасування.</li> </ol>
Пункт відсутній	<p>114<sup>4</sup>. Реєстрація в Реєстрі операцій з реалізації та вивезення з території України об'єктів обліку, визначених пунктом 112</p>

	цього Положення, до реєстрації операції з фасування таких об'єктів заборонена
<b>Пункт відсутній</b>	<p>114<sup>5</sup>. Реєстрація в Реєстрі повторного фасування об'єкта обліку, що вже був пофасований, дозволяється виключно щодо таких об'єктів обліку:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) насіння конопель для медичних цілей;</li> <li>2) рослинна сировина;</li> <li>3) продукт переробки;</li> <li>4) рослинна субстанція канабісу;</li> <li>5) внутрішньоаптечна заготовка.</li> </ol>
<b>Пункт відсутній</b>	<p>114<sup>6</sup>. При реєстрації в Реєстрі повторного фасування об'єкта обліку зазначається така ж інформація, що і при реєстрації в Реєстрі первинної операції з фасування, а також додатково зазначаються одиниці фасованого об'єкта обліку, які були розфасовані повторно.</p>
<p>117. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виготовлення внутрішньоаптечної заготовки:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) назва пропису Державної фармакопеї України, відповідно до якого здійснювалося виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> <li>3) види об'єктів обліку, що були використані для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> <li>4) назви об'єктів обліку, що були використані для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки (за наявності);</li> <li>5) загальний обсяг кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> <li>6) унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, що були використані для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> </ol>	<p>117. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виготовлення внутрішньоаптечної заготовки:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) інформація про пропис Державної фармакопеї України, відповідно до якого здійснювалося виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> <li>3) види об'єктів обліку, що були використані для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> <li>4) назви об'єктів обліку, що були використані для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки (за наявності);</li> <li>5) загальний обсяг кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> <li>6) унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</li> </ol>



<p>7) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</p> <p>8) номер серії внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена (за наявності);</p> <p>9) назва внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>10) обсяг внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>11) концентрація та/або склад внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>12) кількість одиниць фасованої внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>13) унікальні номери одиниць фасованої внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>14) обсяг внутрішньоаптечної заготовки в кожній фасованій одиниці;</p> <p>15) унікальний номер партії відходів (за наявності);</p> <p>16) обсяг партії відходів (за наявності).</p>	<p>7) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення внутрішньоаптечної заготовки;</p> <p>8) номер серії внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена (за наявності);</p> <p>9) назва внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>10) обсяг внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>11) <b>термін придатності внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</b></p> <p>12) концентрація та/або склад внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</p> <p>13) <b>кількість одиниць фасованої внутрішньоаптечної заготовки, що була виготовлена;</b></p> <p>14) обсяг внутрішньоаптечної заготовки в кожній фасованій одиниці;</p> <p>15) обсяг партії відходів (за наявності).</p> <p>16) <b>назва, номер та адреса приміщення, куди кожен об'єкт обліку передано на зберігання.</b></p>
<p>120. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виготовлення лікарського засобу в умовах аптеки:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) номер електронного рецепта або реквізити замовлення лікувально-профілактичного закладу, на підставі якого було виготовлено лікарський засіб;</p> <p>3) інформація про замовника у разі виготовлення лікарського засобу на замовлення лікувально-профілактичного закладу;</p> <p>4) види об'єктів обліку, що були використані для виготовлення лікарського засобу;</p>	<p>120. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з виготовлення лікарського засобу в умовах аптеки:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) номер електронного рецепта або реквізити замовлення лікувально-профілактичного закладу, на підставі якого було виготовлено лікарський засіб;</p> <p>3) інформація про замовника у разі виготовлення лікарського засобу на замовлення лікувально-профілактичного закладу;</p> <p>4) види об'єктів обліку, що були використані для виготовлення лікарського засобу;</p> <p>5) назви об'єктів обліку, що були використані для виготовлення лікарського засобу (за наявності);</p>

<p>5) назви об'єктів обліку, що були використані для виготовлення лікарського засобу (за наявності);</p> <p>6) загальний обсяг кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення лікарського засобу;</p> <p>7) унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, що були використані для виготовлення лікарського засобу;</p> <p>8) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення лікарського засобу;</p> <p>9) унікальний номер партії відходів (за наявності);</p> <p>10) обсяг партії відходів (за наявності).</p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p>	<p>6) загальний обсяг кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення лікарського засобу;</p> <p>7) унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, що були використані для виготовлення лікарського засобу;</p> <p>8) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, що був використаний для виготовлення лікарського засобу;</p> <p><b>9) термін придатності лікарського засобу, що був виготовлений;</b></p> <p>10) обсяг партії відходів (за наявності);</p> <p><b>11) назва, номер та адреса приміщення, куди кожен об'єкт обліку передано на зберігання.</b></p>
<p>121. У разі коли виготовлення лікарського засобу здійснювалося за рецептом, публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) назва лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>2) інформація про пропис, за яким було виготовлено лікарський засіб;</p> <p>3) форма випуску лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>4) інформація про діючі речовини лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>5) дозування лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>6) загальний обсяг лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p><b>7) унікальні номери фасованих одиниць лікарського засобу, що був виготовлений;</b></p> <p>8) обсяг кожної фасованої одиниці лікарського засобу, що був виготовлений.</p>	<p>121. У разі коли виготовлення лікарського засобу здійснювалося за рецептом, публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) назва лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>2) інформація про пропис, за яким було виготовлено лікарський засіб;</p> <p>3) форма випуску лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>4) інформація про діючі речовини лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>5) дозування лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>6) загальний обсяг лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p><b>Підпункт виключити.</b></p> <p>8) обсяг кожної фасованої одиниці лікарського засобу, що був виготовлений.</p>
<p>122. У разі коли виготовлення лікарського засобу здійснювалося за замовленням лікувально-профілактичного закладу, публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) кількість лікарських засобів, що були виготовлені;</p>	<p>122. У разі коли виготовлення лікарського засобу здійснювалося за замовленням лікувально-профілактичного закладу, публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію:</p> <p>1) кількість лікарських засобів, що були виготовлені;</p>

<p>2) інформація про пропис, за яким було виготовлено кожний лікарський засіб;</p> <p>3) назва кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>4) форма випуску кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>5) інформація про діючі речовини кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>6) дозування кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>7) загальний обсяг кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>8) унікальні номери фасованих одиниць кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>9) обсяг кожної фасованої одиниці кожного лікарського засобу, що був виготовлений.</p>	<p>2) інформація про пропис, за яким було виготовлено кожний лікарський засіб;</p> <p>3) назва кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>4) форма випуску кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>5) інформація про діючі речовини кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>6) дозування кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p>7) загальний обсяг кожного лікарського засобу, що був виготовлений;</p> <p><b>Підпункт виключити.</b></p> <p>9) обсяг кожної фасованої одиниці кожного лікарського засобу, що був виготовлений.</p>
<p>124. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з вибракування об'єкта обліку:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) вид об'єкта обліку, що було вибраковано;</p> <p>3) назва об'єкта обліку, що було вибраковано (за наявності);</p> <p>4) підстава вибракування об'єкта обліку;</p> <p>5) унікальні номери одиниць вимірювання об'єкта обліку, який було вибраковано;</p> <p>6) обсяг об'єкта обліку, що було вибраковано, у кожній одиниці вимірювання;</p> <p>7) номер партії відходів;</p> <p>8) обсяг партії відходів.</p>	<p>124. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з вибракування об'єкта обліку:</p> <p>1) дата здійснення операції;</p> <p>2) <b>види об'єктів обліку, що було вибраковано;</b></p> <p>3) <b>назви об'єктів обліку, що було вибраковано (за наявності);</b></p> <p>4) загальний обсяг об'єктів обліку, що було вибраковано;</p> <p>5) <b>унікальні номери одиниць вимірювання кожного об'єкта обліку, що було вибраковано;</b></p> <p>6) <b>обсяг кожної одиниці вимірювання кожного об'єкта обліку, що було вибраковано;</b></p> <p>7) підстава вибракування кожного об'єкта обліку;</p> <p>8) номер партії відходів;</p> <p>9) обсяг партії відходів;</p> <p>10) <b>назва, номер та адреса приміщення, куди відходи</b></p>

<p>126. Під час реєстрації публічний реєстратор суб'єкта обліку, який передав на зберігання або повернув із зберігання об'єкти обліку, вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з передачі на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) види об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто зі зберігання;</li> <li>3) назви об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто із зберігання (за наявності);</li> <li>4) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто зі зберігання;</li> <li>5) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто із зберігання;</li> <li>6) інформація про суб'єкта обліку, якому було передано на зберігання або повернуто із зберігання об'єкти обліку;</li> <li>7) реквізити договору та первинних документів, на підставі яких було передано на зберігання або повернуто із зберігання об'єкти обліку.</li> </ol> <p><b>Підпункт відсутній</b></p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p>	<p><b>передано на зберігання.</b></p> <p>126. Під час реєстрації публічний реєстратор суб'єкта обліку, який передав на зберігання або повернув із зберігання об'єкти обліку, вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з передачі на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) види об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто зі зберігання;</li> <li>3) назви об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто із зберігання (за наявності);</li> <li>4) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто зі зберігання;</li> <li>5) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було передано на зберігання або повернуто із зберігання;</li> <li>6) інформація про суб'єкта обліку, якому було передано на зберігання або повернуто із зберігання об'єкти обліку;</li> <li>7) реквізити договору та первинних документів, на підставі яких було передано на зберігання або повернуто із зберігання об'єкти обліку;</li> <li>8) найменування та код юридичної особи згідно з ЄДРПОУ суб'єкта обліку, який здійснює перевезення об'єктів обліку (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку);</li> <li>9) реквізити товарно-транспортної накладної, на підставі якої здійснюється перевезення (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку).</li> </ol>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p>126<sup>1</sup>. Суб'єкт обліку, що здійснює перевезення об'єктів обліку (у разі його наявності), після передачі йому об'єктів обліку зобов'язаний перевірити інформацію, внесену відповідно до пункту 126 цього Положення та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі.</p>

	<p>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 126 цього Положення, суб'єкт обліку, що здійснив перевезення об'єктів обліку, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення, передачі на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації</p>
<p>127. Суб'єкт обліку, якому було передано на зберігання або повернуто із зберігання об'єкти обліку, після внесення інформації, зазначеної у пункті 126 цього Положення, зобов'язаний перевірити її та у разі її коректності підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі. З моменту такого підтвердження операція з передачі на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку вважається зареєстрованою.</p>	<p>127. Суб'єкт обліку, якому було передано на зберігання або повернуто із зберігання об'єкти обліку, після передачі йому об'єктів обліку від суб'єкта обліку, що здійснив їх перевезення (у разі його наявності) або суб'єкта обліку, який передав на зберігання або повернув із зберігання об'єкти обліку, зобов'язаний перевірити інформацію, внесену відповідно до пункту 126 цього Положення та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі, зазначивши назву, номер та адресу місцезнаходження приміщення, куди об'єкти обліку передано на зберігання. З моменту такого підтвердження операції з перевезення, передачі на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку вважаються зареєстрованими.</p> <p>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 126 цього Положення, суб'єкт обліку, якому було передано на зберігання або повернуто із зберігання об'єкти обліку, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення, передачі на зберігання та повернення із зберігання об'єктів обліку вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації.</p>
<p>129. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію із ввезення об'єкта обліку на територію України:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) вид об'єкта обліку, що було ввезено на територію України;</li> </ol>	<p>129. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію із ввезення об'єкта обліку на територію України:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) види об'єктів обліку, що було ввезено на територію</li> </ol>

- 3) назва об'єкта обліку, що було ввезено на територію України (за наявності);
- 4) мета ввезення об'єкта обліку на територію України;
- 5) унікальні номери одиниць вимірювання об'єкта обліку, що було ввезено на територію України;
- 6) обсяг кожної одиниці вимірювання об'єкта обліку, що було ввезено на територію України;
- 7) реквізити дозволу на право ввезення на територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, наданого суб'єкту обліку, на підставі якого здійснювалася операція;
- 8) реквізити митної декларації, якою підтверджується ввезення об'єкта обліку на територію України;
- 9) реквізити сертифіката якості на об'єкт обліку, що було ввезено на територію України, якщо його наявність вимагається законодавством.

**України;**

- 3) назви об'єктів обліку, що було ввезено на територію України (за наявності);**
- 4) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було ввезено на територію України;**
- 5) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було ввезено на територію України;**
- 6) мета ввезення об'єктів обліку на територію України;**
- 7) термін придатності об'єкта обліку, що було ввезено на територію України (крім об'єктів обліку, визначених підпунктами 2, 3, 13 пункту 20 цього Положення);**
- 8) назва наркотичного засобу або психотропної речовини, що міститься в об'єкті обліку, що було ввезено на територію України (у разі ввезення об'єктів обліку, визначеного підпунктом 6 цього Положення);**
- 9) сорт, категорія, генерація об'єкта обліку, що було ввезено на територію України (у разі ввезення об'єктів обліку, визначених підпунктами 1-3, 5 цього Положення);**
- 10) форма випуску об'єкта обліку, що було ввезено на територію України (у разі ввезення об'єктів обліку, визначених підпунктами 1, 8, 11, 12 цього Положення);**
- 11) реквізити дозволу на право ввезення на територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, наданого суб'єкту обліку, на підставі якого здійснювалася операція;**
- 12) реквізити митної декларації, якою підтверджується ввезення об'єкта обліку на територію України;**
- 13) реквізити сертифіката якості на об'єкт обліку, що було ввезено на територію України, якщо його наявність вимагається законодавством;**
- 14) найменування та код юридичної особи згідно з ЄДРПОУ суб'єкта обліку, який здійснює перевезення об'єкта обліку (у разі**

	<p>здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку);</p> <p>15) реквізити товарно - транспортної накладної, на підставі якої здійснюється перевезення(у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку);</p> <p>16) назва, номер та адреса приміщення, куди об'єкт обліку передано на зберігання.</p>
<p>130. У разі ввезення готового лікарського засобу публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію щодо кожної серії та партії (за наявності):</p> <p>1) торговельна назва готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України (за наявності);</p> <p>2) форма випуску готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>3) дозування готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>4) кількість вторинних упаковок готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>5) обсяг готового лікарського засобу в кожній вторинній упаковці лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>6) кількість первинних упаковок готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>7) обсяг готового лікарського засобу в кожній первинній упаковці лікарського засобу, що було ввезено на територію України.</p>	<p>130. У разі ввезення готового лікарського засобу публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію щодо кожної серії та партії (за наявності):</p> <p>1) торговельна назва готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України (за наявності);</p> <p><b>Підпункт виключити</b></p> <p>3) дозування готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>4) кількість вторинних упаковок готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>5) обсяг готового лікарського засобу в кожній вторинній упаковці лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>6) кількість первинних упаковок готового лікарського засобу, що було ввезено на територію України;</p> <p>7) обсяг готового лікарського засобу в кожній первинній упаковці лікарського засобу, що було ввезено на територію України.</p>
<p>131. У разі ввезення рослинної субстанції канабісу публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію щодо кожної серії та партії (за наявності):</p> <p>1) форма випуску рослинної субстанції канабісу, що було ввезено на територію України;</p> <p>2) кількість одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу, що було ввезено на територію України, у разі їх наявності;</p>	<p>131. У разі ввезення рослинної субстанції канабісу публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію щодо кожної серії та партії (за наявності):</p> <p>1) форма випуску рослинної субстанції канабісу, що було ввезено на територію України;</p> <p>2) кількість одиниць фасованої рослинної субстанції канабісу, що було ввезено на територію України, у разі їх наявності;</p>

<p>3) унікальні електронні ідентифікатори, що присвоєні кожній одиниці фасованої рослинної субстанції канабісу, які було ввезено на територію України, у разі наявності фасованих одиниць;</p> <p>4) обсяг рослинної субстанції канабісу, який міститься в кожній одиниці фасування, які було ввезено на територію України, у разі наявності фасованих одиниць.</p>	<p><b>Підпункт виключити.</b></p> <p>4) обсяг рослинної субстанції канабісу, який міститься в кожній одиниці фасування, які було ввезено на територію України, у разі наявності фасованих одиниць.</p>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p><b>131<sup>1</sup>. У разі ввезення наркотичних засобів або психотропних речовин публічний реєстратор додатково вносить до Реєстру таку інформацію щодо кожної партії об'єкта обліку:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) кількість вторинних упаковок об'єкта обліку;</li> <li>2) обсяг об'єкта обліку в кожній вторинній упаковці;</li> <li>3) кількість первинних упаковок об'єкта обліку, які містяться у вторинних упаковках;</li> <li>4) обсяг об'єкта обліку в кожній первинній упаковці.</li> </ol>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p><b>131<sup>2</sup>. Суб'єкт обліку, що здійснив перевезення об'єкта обліку (у разі його наявності), після внесення інформації, визначеної пунктами 129-131<sup>1</sup> цього Положення, зобов'язаний перевірити її та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі. З моменту такого підтвердження операції із перевезення та ввезення об'єкта обліку на територію України вважаються зареєстрованими.</b></p> <p><b>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пунктів 129-131<sup>1</sup> цього Положення, суб'єкт обліку, що здійснив перевезення об'єкта обліку, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення та ввезення об'єкта обліку на територію України вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації.</b></p>
<p>134. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з вивезення об'єкта обліку з території України:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> </ol>	<p>134. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з вивезення об'єкта обліку з території України:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> </ol>



<p>2) вид об'єкта обліку, що був вивезений з території України;</p> <p>3) назва об'єкта обліку, що був вивезений з території України (за наявності);</p> <p>4) реквізити замовлення на вивезення об'єкта обліку;</p> <p>5) унікальні номери одиниць вимірювання об'єкта обліку, що було вивезено з території України;</p> <p>6) обсяг кожної одиниці вимірювання об'єкта обліку, що було вивезено з території України;</p> <p>7) реквізити дозволу на право вивезення з території України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, наданого суб'єкту обліку, на підставі якого здійснювалася операція;</p> <p>8) реквізити митної декларації, якою підтверджується вивезення об'єкта обліку з території України;</p> <p>9) реквізити сертифіката якості на об'єкт обліку, що було вивезено з території України, якщо його наявність вимагається законодавством.</p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p>	<p>2) види об'єктів обліку, що було вивезено з території України;</p> <p>3) назви об'єктів обліку, що було вивезено з території України (за наявності);</p> <p>4) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було вивезено з території України;</p> <p>5) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було вивезено з території України;</p> <p>6) реквізити замовлення на вивезення об'єкта обліку;</p> <p>7) реквізити дозволу на право вивезення з території України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, наданого суб'єкту обліку, на підставі якого здійснювалася операція;</p> <p>8) реквізити митної декларації, якою підтверджується вивезення об'єкта обліку з території України;</p> <p>9) реквізити сертифіката якості на об'єкт обліку, що було вивезено з території України, якщо його наявність вимагається законодавством;</p> <p>10) найменування та код юридичної особи згідно з ЄДРПОУ суб'єкта обліку, який здійснює перевезення об'єкта обліку (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку);</p> <p>11) реквізити товарно-транспортної накладної, на підставі якої здійснюється перевезення (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку).</p>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p>134<sup>1</sup>. Суб'єкт обліку, що здійснив перевезення об'єкта обліку (у разі його наявності), після внесення інформації, визначеної пунктом 134 цього Положення, зобов'язаний перевірити її та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі. З моменту такого підтвердження операції з перевезення та вивезення об'єкта обліку з території України вважаються зареєстрованими.</p>

	<p>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 134 цього Положення, суб'єкт обліку, що здійснив перевезення об'єкта обліку, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення та вивезення об'єкта обліку з території України вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації.</p>
Реєстрація операцій з перевезення об'єктів обліку	Реєстрація операцій з переміщення об'єктів обліку
135. Операція з перевезення об'єктів обліку підлягає реєстрації в Реєстрі суб'єктом обліку, який здійснив перевезення.	135. Операція з переміщення об'єктів обліку підлягає реєстрації в Реєстрі суб'єктом обліку, який здійснив переміщення належних йому об'єктів обліку з одного приміщення до іншого.
<p>136. Публічний реєстратор суб'єкта обліку, який здійснив перевезення, вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з перевезення об'єктів обліку:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) види об'єктів обліку, що було перевезено;</li> <li>3) назви об'єктів обліку, що було перевезено (за наявності);</li> <li>4) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було перевезено. У разі коли здійснювалося транзитне перевезення об'єктів обліку, до Реєстру вносяться номери одиниць вимірювання, що зазначені у документах, необхідних для здійснення митного контролю та митного оформлення таких об'єктів;</li> <li>5) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було перевезено;</li> <li>6) інформація про відправника об'єктів обліку, що було перевезено;</li> <li>7) інформація про отримувача об'єктів обліку, що було перевезено;</li> <li>8) реквізити договору та товарно-транспортної накладної, на підставі якої було здійснено перевезення;</li> <li>9) реквізити дозволу на транзит через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, наданого</li> </ol>	<p>136. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з переміщення об'єктів обліку:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було переміщено;</li> <li>3) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було переміщено;</li> <li>4) назва, номер та адреса приміщення, звідки об'єкт обліку було переміщено;</li> <li>5) назва, номер та адреса приміщення, куди об'єкт обліку було переміщено;</li> <li>6) найменування та код юридичної особи згідно з ЄДРПОУ суб'єкта обліку, який здійснив перевезення об'єкта обліку (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку);</li> <li>7) реквізити товарно - транспортної накладної, на підставі якої було здійснено перевезення (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку).</li> </ol>

<p>суб'єкту обліку, на підставі якого здійснювалася операція (у разі здійснення транзитного перевезення об'єктів обліку).</p>	
<p>137. Після внесення до Реєстру інформації, визначеної у пункті 136 цього Положення, відправник та отримувач об'єкта обліку зобов'язані перевірити її та у разі її коректності підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі. З моменту такого підтвердження відправником та отримувачем операція з перевезення об'єктів обліку вважається зареєстрованою.</p> <p>У разі здійснення транзитного перевезення, коли відправник та отримувач об'єкта обліку є нерезидентами та не є суб'єктами обліку, підтвердження ними операції з перевезення об'єктів обліку не вимагається.</p>	<p><b>137. Суб'єкт обліку, що здійснив перевезення об'єкта обліку (у разі його наявності), після внесення інформації, визначеної пунктом 136 цього Положення, зобов'язаний перевірити її та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі. З моменту такого підтвердження операції з перевезення та переміщення об'єкта обліку вважаються зареєстрованими.</b></p> <p><b>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 136 цього Положення, суб'єкт обліку, що здійснив перевезення об'єкта обліку, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення та переміщення об'єкта обліку вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації</b></p>
<p>141. Під час реєстрації публічний реєстратор суб'єкта обліку, який передав відходи для видалення (знищення), вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з передачі відходів іншому суб'єкту обліку для видалення (знищення):</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) унікальні номери всіх партій відходів, що передано для видалення (знищення);</li> <li>3) інформація про суб'єкта обліку, якому було передано відходи;</li> <li>4) метод, яким повинно бути проведено видалення (знищення);</li> <li>5) реквізити листа Держлікслужби, яким було визначено метод видалення (знищення);</li> <li>6) реквізити договору та первинних документів до нього, на підставі яких було передано відходи.</li> </ol> <p>Підпункт відсутній</p>	<p>141. Під час реєстрації публічний реєстратор суб'єкта обліку, який передав відходи для видалення (знищення), вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з передачі відходів іншому суб'єкту обліку для видалення (знищення):</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) унікальні номери всіх партій відходів, що передано для видалення (знищення);</li> <li>3) інформація про суб'єкта обліку, якому було передано відходи;</li> <li>4) метод, яким повинно бути проведено видалення (знищення);</li> <li>5) реквізити листа Держлікслужби, яким було визначено метод видалення (знищення);</li> <li>6) реквізити договору та первинних документів до нього, на підставі яких було передано відходи;</li> <li>7) найменування та код юридичної особи згідно з ЄДРПОУ суб'єкта обліку, який здійснює перевезення об'єктів обліку (у разі</li> </ol>

<p>Підпункт відсутній</p>	<p>здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку);</p> <p>8) реквізити товарно-транспортної накладної, на підставі якої здійснюється перевезення (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку).</p>
<p>Пункт відсутній</p>	<p>141<sup>1</sup>. Суб'єкт обліку, що здійснює перевезення відходів (у разі його наявності), після передачі йому відходів зобов'язаний перевірити інформацію, внесену відповідно до пункту 141 цього Положення та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі.</p> <p>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 141 цього Положення, суб'єкт обліку, що здійснив перевезення відходів, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення та передачі відходів іншому суб'єкту обліку для видалення вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації</p>
<p>142. Суб'єкт обліку, якому було передано відходи, після внесення інформації, визначеної у пункті 141 цього Положення, зобов'язаний перевірити її та у разі її коректності підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі. З моменту такого підтвердження операція з передачі відходів іншому суб'єкту обліку для видалення (знищення) вважається зареєстрованою.</p>	<p>142. Суб'єкт обліку, якому було передано відходи, після передачі йому відходів від суб'єкта обліку, що здійснив їх перевезення (у разі його наявності) або суб'єкта обліку, який передав відходи, зобов'язаний перевірити інформацію, внесену відповідно до пункту 141 цього Положення та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі, зазначивши назву, номер та адресу місцезнаходження приміщення, куди відходи передано на зберігання. З моменту такого підтвердження операції з перевезення, передачі відходів іншому суб'єкту обліку для видалення вважаються зареєстрованими.</p> <p>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 141 цього Положення, суб'єкт обліку, якому було передано відходи, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення та передачі відходів іншому суб'єкту обліку для видалення вважаються</p>

	<b>незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації.</b>
Реєстрація операцій з використання об'єктів обліку в освітній, науковій та науково-технічній діяльності	Реєстрація операцій з використання об'єктів обліку в <b>навчальних цілях</b> , освітній, науковій та науково-технічній діяльності
143. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з використання об'єктів обліку в освітній, науковій та науково-технічній діяльності в обліку суб'єкта обліку, який зареєстрував таку операцію, вибуває відповідна одиниця вимірювання об'єкта обліку (або певний її обсяг) та формується партія відходів, які залишилися після операції (у разі їх наявності).	143. У результаті реєстрації в Реєстрі операції з використання об'єктів обліку в <b>навчальних цілях</b> , освітній, науковій та науково-технічній діяльності в обліку суб'єкта обліку, який зареєстрував таку операцію, вибуває відповідна одиниця вимірювання об'єкта обліку (або певний її обсяг) та формується партія відходів, які залишилися після операції (у разі їх наявності).
144. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з використання об'єктів обліку в освітній, науковій та науково-технічній діяльності: <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) види об'єктів обліку, що було використано;</li> <li>3) назви об'єктів обліку, що було використано (за наявності);</li> <li>4) мета використання об'єктів обліку;</li> <li>5) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було використано;</li> <li>6) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було використано;</li> <li>7) унікальний номер партії відходів (у разі наявності);</li> <li>8) обсяг партії відходів (у разі наявності).</li> </ol>	144. Під час реєстрації публічний реєстратор вносить до Реєстру таку інформацію про операцію з використання об'єктів обліку в <b>навчальних цілях</b> , освітній, науковій та науково-технічній діяльності: <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) види об'єктів обліку, що було використано;</li> <li>3) назви об'єктів обліку, що було використано (за наявності);</li> <li>4) мета використання об'єктів обліку;</li> <li>5) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було використано;</li> <li>6) обсяг кожної одиниці вимірювання щодо кожного з об'єктів обліку, що було використано;</li> <li>7) обсяг партії відходів (у разі наявності);</li> <li>8) <b>назва, номер та адреса приміщення, куди відходи передано на зберігання (за наявності).</b></li> </ol>
146. Під час реєстрації публічний реєстратор суб'єкта обліку, який реалізував відповідні об'єкти обліку, вносить до Реєстру таку інформацію про операції з придбання та реалізації об'єктів обліку: <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> </ol>	146. Під час реєстрації публічний реєстратор суб'єкта обліку, який реалізував відповідні об'єкти обліку, вносить до Реєстру таку інформацію про операції з придбання та реалізації об'єктів обліку: <ol style="list-style-type: none"> <li>1) дата здійснення операції;</li> <li>2) види об'єктів обліку, що було реалізовано;</li> </ol>

<p>2) види об'єктів обліку, що було реалізовано;</p> <p>3) назви об'єктів обліку, що було реалізовано (за наявності);</p> <p>4) загальний обсяг кожного об'єкта обліку, що було реалізовано;</p> <p>5) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було реалізовано;</p> <p>6) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було реалізовано;</p> <p>7) інформація про суб'єкта обліку, у якого було реалізовано об'єкт обліку;</p> <p>8) реквізити замовлення на реалізацію об'єкта обліку;</p> <p>9) реквізити сертифіката якості на об'єкт обліку, якщо його наявність вимагається законодавством;</p> <p>10) реквізити договору та первинних документів, на підставі яких було реалізовано об'єкт обліку.</p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p> <p><b>Підпункт відсутній</b></p>	<p>3) назви об'єктів обліку, що було реалізовано (за наявності);</p> <p>4) загальний обсяг кожного об'єкта обліку, що було реалізовано;</p> <p>5) унікальні номери одиниць вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було реалізовано;</p> <p>6) обсяг кожної одиниці вимірювання кожного з об'єктів обліку, що було реалізовано;</p> <p>7) інформація про суб'єкта обліку, у якого було реалізовано об'єкт обліку;</p> <p>8) реквізити замовлення на реалізацію об'єкта обліку;</p> <p>9) реквізити сертифіката якості, <b>посівного, сортового сертифіката</b> на об'єкт обліку, якщо його наявність вимагається законодавством;</p> <p>10) реквізити договору та первинних документів, на підставі яких було реалізовано об'єкт обліку;</p> <p><b>11) найменування та код юридичної особи згідно з ЄДРПОУ суб'єкта обліку, який здійснює перевезення об'єктів обліку (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку);</b></p> <p>12) реквізити товарно-транспортної накладної, на підставі якої здійснюється перевезення (у разі здійснення перевезення іншим суб'єктом обліку).</p>
<p><b>Пункт відсутній</b></p>	<p><b>146<sup>1</sup> Суб'єкт обліку, що здійснює перевезення об'єктів обліку (у разі його наявності), після передачі йому об'єктів обліку зобов'язаний перевірити інформацію, внесену відповідно до пункту 146 цього Положення та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі.</b></p> <p><b>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 146 цього Положення, суб'єкт обліку, що здійснив перевезення відходів, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення, придбання та реалізації об'єктів обліку вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації</b></p>

<p>147. Суб'єкт обліку, який придбав об'єкти обліку, після внесення інформації, визначеної у пункті 146 цього Положення, зобов'язаний зазначити мету придбання об'єктів обліку, перевірити внесену інформацію та у разі її коректності підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі. З моменту такого підтвердження операції з придбання та реалізації об'єкта обліку вважаються зареєстрованими.</p>	<p>147. Суб'єкт обліку, який придбав об'єкти обліку, після передачі йому об'єктів обліку від суб'єкта обліку, що здійснив їх перевезення (у разі його наявності) або суб'єкта обліку, реалізував об'єкти обліку, зобов'язаний перевірити інформацію, внесену відповідно до пункту 146 цього Положення та, у разі її коректності, підтвердити реєстрацію операції в Реєстрі, зазначивши назву, номер та адресу місцезнаходження приміщення, куди об'єкти обліку передано на зберігання. З моменту такого підтвердження операції з перевезення, придбання та реалізації об'єктів обліку вважаються зареєстрованими.</p> <p>У разі некоректності інформації, внесеної відповідно до пункту 146 цього Положення, суб'єкт обліку, який придбав об'єкти обліку, зобов'язаний відмовитися від підтвердження операції, внаслідок чого операції із перевезення, придбання та реалізації об'єктів обліку вважаються незареєстрованими та підлягають повторній реєстрації.</p>
<p>173. Уповноважені особи СБУ мають доступ до такої інформації:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) про всіх суб'єктів обліку та їх уповноважених осіб, які зареєстровані або були зареєстровані в електронній системі;</li> <li>2) про такі операції, які підлягають обліку: <ul style="list-style-type: none"> <li>ввезення об'єктів обліку на територію України;</li> <li>вивезення об'єктів обліку з території України;</li> <li>транзитного перевезення об'єктів обліку;</li> <li>перевезення об'єктів обліку, коли отримувачем або відправником об'єкта обліку є нерезидент;</li> </ul> </li> <li>3) про об'єкти обліку, що були предметом операцій, передбачених підпунктом 2 цього пункту, а також інформації про подальші операції з цими об'єктами обліку;</li> <li>4) про квоти, внесені до електронної системи.</li> </ol>	<p>173. Уповноважені особи СБУ мають доступ до такої інформації:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) про всіх суб'єктів обліку та їх уповноважених осіб, які зареєстровані або були зареєстровані в електронній системі;</li> <li>2) про такі операції, які підлягають обліку: <ul style="list-style-type: none"> <li>ввезення об'єктів обліку на територію України;</li> <li>вивезення об'єктів обліку з території України;</li> </ul> <p><b>Абзац виключити</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>перевезення об'єктів обліку, коли отримувачем або відправником об'єкта обліку є нерезидент;</li> </ul> </li> <li>3) про об'єкти обліку, що були предметом операцій, передбачених підпунктом 2 цього пункту, а також інформації про подальші операції з цими об'єктами обліку;</li> <li>4) про квоти, внесені до електронної системи.</li> </ol>

--	--

Міністр охорони здоров'я України  
« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 2024 року



**Віктор ЛЯШКО**