

Звіт

про базове відстеження результативності постанови Кабінету Міністрів України від 3 березня 2021 року № 166 «Про внесення змін до Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»

1. Вид та назва регуляторного акта, результативність якого відстежується

Постанова Кабінету Міністрів України від 3 березня 2021 року № 166 «Про внесення змін до Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів»

2. Назва виконавця заходів з відстеження Міністерство охорони здоров'я України.

3. Цілі прийняття акта

Постанова Кабінету Міністрів України «Про внесення змін до Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» розроблено з метою приведення Порядку видачі дозволів на право ввезення на територію України, вивезення з території України або транзиту через територію України наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 3 лютого 1997 року № 146, у відповідність до вимог Закону України від 02 червня 2020 року № 644-IX «Про внесення змін до деяких законів України щодо ліквідації штучних бюрократичних бар'єрів та корупціогенних чинників у сфері охорони здоров'я».

4. Строк виконання заходів з відстеження

Аналізом регуляторного впливу постанови передбачалося проведення заходів із базового відстеження результативності після набрання чинності цим регуляторним актом, але не пізніше одного року шляхом аналізу статистичних даних.

Відповідно до статті 10 Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності», якщо для визначення значень показників результативності регуляторного акта використовуються виключно статистичні дані, базове відстеження результативності може бути здійснене після набрання чинності цим регуляторним актом або набрання чинності більшістю його положень, але не пізніше дня, з якого починається проведення повторного відстеження результативності цього акта.

Для відстеження результативності постанови використовувались виключно статистичні дані, тому базове відстеження результативності здійснювалось після набрання чинності цим регуляторним актом.

5. Тип відстеження Базове відстеження.

6. Методи одержання результатів відстеження

Одержання результатів базового відстеження проводилося шляхом аналізу статистичних даних за основними показниками результативності регуляторного акта та даних, отриманих шляхом опитування ліцензіатів.

7. Дані та припущення, на основі яких відстежувалась результативність, а також способи одержання даних

Відстеження результативності регуляторного акта здійснюється відповідно до вимог Закону України «Про засади державної регуляторної політики у сфері господарської діяльності» шляхом збирання та аналізу таких статистичних показників:

кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюватиметься дія акта;
рівень інформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб, пов'язаних із дією регуляторного акта;

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

розмір часу, що витрачатиметься суб'єктами господарювання на виконання вимог акта;

кількість виданих дозволів;

розмір коштів, що витрачаються суб'єктами господарювання та/або фізичними особами, пов'язаними з виконанням вимог акта;

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

8. Кількісні та якісні значення показників результативності акта

№	Показники результативності	Базове відстеження
1.	Кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюється дія акта	4325 - ліцензіати (юридичні та фізичні особи-підприємці, які мають ліцензію на провадження медичної або ветеринарної практики) що здійснюють господарську діяльність з обігу наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів
2.	Рівень інформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб, пов'язаних із дією регуляторного акта	Середній, акт розміщено на офіційному сайті Міністерства охорони здоров'я України та Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
3.	Розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів, пов'язаних з	Не передбачається додаткових надходжень до Державного бюджету України

	дією акта	
4.	Розмір часу, що витрачається суб'єктами господарювання на виконання вимог акта	Орієнтовно 30 днів
5.	Кількість виданих дозволів	За 2021 рік – 1 469 дозволів
6.	Розмір коштів, що витрачаються суб'єктами господарювання та/або фізичними особами, пов'язаними з виконанням вимог акта	Загальна сума коштів – 7044,00 грн.
7.	Кількість звернень/скарг від суб'єктів господарювання, пов'язаних з дією регуляторного акта	Звернення/скарги не надходили.

9. Оцінка результатів реалізації регуляторного акта та ступеня досягнення визначених цілей

На підставі результатів базового відстеження результативності регуляторного акту можна зробити висновок про те, що в цілому шляхом впровадження цього нормативно-правового акта вдалось досягти визначених цілей.

**Перший заступник Міністра
охорони здоров'я України**

Олександр КОМАРІДА

«___» _____ 20__ р