



ВЕРХОВНА РАДА УКРАЇНИ

Комітет з питань охорони здоров'я

01008, м. Київ-8, вул. М. Грушевського, 5, тел.: 286-80-25, 499-79-12, тел./факс: 286-13-60, 286-87-77

№ 04-25/15-252(58017)

"12" березня 2016 р.

гр. Шатохіну М.А.

Шановний Миколо Андрійовичу!

Комітетом Верховної Ради України з питань охорони здоров'я розглянувши Ваше звернення щодо легалізації наукових досліджень та медичного використання коноплі, повідомляє про таке.

Згідно з Постановою Кабінету Міністрів України від 6 травня 2000 р. № 770 «Про затвердження переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів», рослини будь-якого виду роду канабіс віднесено до списку 3 таблиці I вказаного переліку. Обіг цих рослин на території України заборонено, за винятком їх обігу лише в цілях та на підставах, передбачених статтями 15, 19 і 20 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори». Зазначеними статтями регулюються питання діяльності з культивування цих рослин, використання їх у експертній і оперативно-розшуковій діяльності та використання у наукових та навчальних цілях.

Звертаємо увагу на те, що ст. 6 та 9 Закону України «Про наркотичні засоби, психотропні речовини і прекурсори» передбачено, що розробка нових наркотичних засобів або психотропних речовин з метою застосування у медичній практиці здійснюється за державним замовленням згідно з законодавством про лікарські засоби державними науково-дослідними інститутами за наявності ліцензії на цей вид діяльності. Ліцензія на здійснення діяльності, пов'язаної з обігом наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, видаються за наявності відповідної матеріально-технічної бази, кваліфікованого персоналу, умов для забезпечення обліку та схоронності наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів. Водночас клінічні дослідження розроблених нових наркотичних засобів або психотропних речовин, що передбачаються для застосування у медичній практиці (в тому числі при санаторно-курортному лікуванні, як частині оздоровчо-рекреаційної діяльності в Україні), та їх державна реєстрація здійснюються відповідно до законодавства про лікарські засоби.

З повагою

Голова Комітету

О.В. Богомолець