

**АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ
до проекту постанови Кабінету Міністрів України
«Про затвердження Порядку державної реєстрації небезпечних факторів»**

I. Визначення проблеми

Проект постанови Кабінету Міністрів України «Про затвердження Порядку державної реєстрації небезпечних факторів» (далі - проект акта) розроблений з метою реалізації абзацу восьмого пункту 9 статті 7, частини першої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я» відповідно до якої виробництво, використання, введення в обіг будь-якого хімічного або біологічного небезпечного фактора допускається лише за умови його державної реєстрації. Порядок державної реєстрації небезпечних факторів затверджується Кабінетом Міністрів України.

Державна реєстрація хімічних речовин та речовин біологічного походження полягає у внесенні даних до Державного реєстру небезпечних факторів (далі - державний реєстр). До державного реєстру вноситься така інформація про речовину: назва речовини; джерело походження (виробництва); дані про призначення речовини, особливості біологічної дії, клас небезпеки, характер дії речовини у навколошньому середовищі; методи індикації; встановлені для речовини державні медико-санітарні нормативи, а за необхідності - також державні медико-санітарні правила використання (застосування).

Класифікація небезпеки хімічних речовин та хімічної продукції проводиться на основі Узгодженої на глобальному рівні системи класифікації небезпеки та маркування хімічної продукції (Globally Harmonized System of Classification and Labelling of Chemicals - GHS).

Порядок класифікації та маркування хімічних речовин і хімічної продукції встановлюється технічним регламентом, що затверджується Кабінетом Міністрів України.

В даний час механізм реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів визначено Постановою КМУ від 13.06.1995 № 420 «Про затвердження Положення про гігієнічну регламентацію та державну реєстрацію небезпечних факторів і Порядку оплати робіт із проведення гігієнічної регламентації та державної реєстрації небезпечних факторів», відповідно до статті 9 Закону України «Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення» № 4005-ХII. Проте, відповідно до пункту 4 розділу IX «Прикінцеві та переходні положення» Закону України «Про систему громадського здоров'я», що вводиться в дію з 1 жовтня 2023 року, дія положень Закону України «Про захист населення від інфекційних хвороб» продовжує застосовуватися в частині, що несуперечить цьому Закону.

Статтею 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я» визначено нові підходи до реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів шляхом впровадження експертизи реєстраційних матеріалів хімічних та біологічних небезпечних факторів експертною установою та підготовки

вмотивованого висновку щодо їх державної реєстрації або відмови в державній реєстрації. Окрім того, визначено перелік документів, що подається для реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів та перелік підстав для відмови у державній реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів, наведено вимоги до експертного висновку та рішення стосовно державної реєстрації тощо. Порядок державної реєстрації (перереєстрації) хімічних та біологічних небезпечних факторів, що затверджений Постановою КМУ від 13.06.1995 № 420 «Про затвердження Положення про гігієнічну регламентацію та державну реєстрацію небезпечних факторів і Порядку оплати робіт із проведення гігієнічної регламентації та державної реєстрації небезпечних факторів», не узгоджується з нормами статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я», тому з 1 жовтня 2023 року не буде застосовуватися.

Відсутність затвердженого Кабінетом Міністрів України Положення про державну реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів призведе до неможливості реєстрації та подальшого обігу і застосування дезінфекційних засобів.

Основні групи (підгрупи), на які проблема спрямована:

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

Врегулювання зазначеного питання не може бути здійснено за допомогою:

- 1) ринкових механізмів, оскільки такі питання регулюються виключно нормативно-правовими актами;
- 2) чинного регуляторного акта, який не вирішує нормативно-правової проблеми.

Прийняття проекту акта дозволить приймати об'єктивні рішення щодо державної реєстрації дезінфекційних засобів.

ІІ. Цілі державного регулювання

Проект постанови передбачає затвердження Порядку державної реєстрації небезпечних факторів відповідно до вимог абзацу восьмого пункту 9 статті 7, статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я» та врегулювати питання щодо:

- впровадження експертизи реєстраційних матеріалів хімічних та біологічних небезпечних факторів експертною установою та підготовки вмотивованого висновку щодо їх державної реєстрації або відмови в державній реєстрації;
- визначення переліку документів, що подаються для реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів;

- визначення переліку підстав для відмови у державній реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів;
- вимоги до експертного висновку та рішення стосовно державної реєстрації.

ІІІ. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення цілей

1. Визначення альтернативних способів

Під час підготовки проєкту акта було опрацьовано два альтернативні способи досягнення вищезазначених цілей:

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1 Прийняття проєкту акта	Прийняття проєкту: реалізація абзацу восьмого пункту 9 статті 7, частини першої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я»
Альтернатива 2 Збереження ситуації, яка існує на даний час	Це не призведе до досягнення поставлених цілей, оскільки відсутність реалізації абзацу восьмого пункту 9 статті 7, частини першої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я» призведе до неможливості реєстрації та подальшого обігу і хімічних та біологічних небезпечних факторів.

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Реалізація абзацу восьмого пункту 9 статті 7, частини першої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я», можливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів	Витрати відсутні. Реалізація не потребуватиме додаткових матеріальних та інших витрат
Альтернатива 2	Вигоди відсутні, оскільки проблема залишиться не вирішеною, що призведе до неможливості реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів, що призведе до	Неможливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів, що призведе до негативного впливу на здоров'я людини і навколишнє середовище, та неможливість

	негативного впливу на здоров'я людини і навколишнє середовище.	прийняття національними органами обґрунтованих рішень, що сприяють зведенню до мінімуму негативних наслідків використання хімічних речовин для здоров'я людини і навколишнього середовища.
--	--	--

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Реалізація абзацу восьмого пункту 9 статті 7, частини першої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я», можливість обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів	Реалізація не потребуватиме додаткових матеріальних та інших витрат з боку громадян
Альтернатива 2	Вигоди відсутні, оскільки проблема залишиться не вирішеною, що призведе до неможливості реєстрації та подальшого обігу хімічних та біологічних небезпечних факторів, що призведе до негативного впливу на здоров'я людини і навколишнє середовище	Неможливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів, що призведе до негативного впливу на здоров'я людини і навколишнє середовище, та неможливість прийняття національними органами обґрунтованих рішень, що сприяють зведенню до мінімуму негативних наслідків використання хімічних речовин для здоров'я людини і навколишнього середовища.

Оцінка впливу на суб'єктів господарювання
 В Державному реєстрі небезпечних факторів нараховується 1977 небезпечних

факторів хімічного та біологічного походження. У 2022 р. зареєстровано в Державному реєстрі 90 небезпечних факторів, в тому числі 84 небезпечних фактора перереєстровано у зв'язку із закінченням терміну дії попередньої реєстрації. Водночас, державна статистика в розрізі великого, середнього, малого та мікробізнесу щодо суб'єктів господарювання, які заявниками щодо хімічних та біологічних небезпечних факторів не ведеться. Припущено, що у 2022 р. було подано близько 70 заявок малих, середні та великі суб'єкти господарювання.

Показник	Великі	Середні	Малі	Мікро	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць	50	20	20	x	70
Питома вага групи у загальній кількості, відсотків	44%	28%	28%	x	100%

*Примітка: Наведена у цьому АРВ кількість суб'єктів господарювання одержана згідно із відомостями Державного реєстру реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів.

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Визначення Положення державну реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів. Можливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів	Прямі витрати, пов'язані із проведенням експертизи реєстраційних матеріалів. Витрати на одного суб'єкта господарювання очікуються орієнтовно 20000,00 грн., що пов'язано з необхідністю ознайомлення з його положеннями та проведенням експертизи реєстраційних матеріалів
Альтернатива 2	Не можливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів	Витрати відсутні. В той же час, неможливість отримання прибутку від реалізації хімічних та біологічних небезпечних факторів

Сумарні витрати за альтернативами	Сума витрат, гривень
Альтернатива 1	1 400 000,00 грн*
Альтернатива 2	Витрати відсутні

*Примітка: рядок 11 таблиці «Витрати на одного суб'єкта господарювання великого і середнього підприємництва, які виникають внаслідок дії регуляторного акта» (Додаток до Аналізу регуляторного впливу)

Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення цілей

За результатами опрацювання альтернативних способів досягнення цілей державного регулювання здійснено вибір оптимального альтернативного способу з урахуванням системи бальної оцінки ступеня досягнення визначених цілей. Вартість балів визначається за чотирибалльною системою оцінки ступеня досягнення визначених цілей, де:

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

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

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

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

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотирибалльною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	3	Цілі прийняття регуляторного акта будуть досягнуті повною мірою. Реалізація абзацу восьмого пункту 9 статті 7, частини першої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я», можливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних

		факторів
Альтернатива 2	1	Не дозволяє досягнути поставлених цілей державного регулювання Неможливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1	<p>Для держави:</p> <p>Реалізація абзацу восьмого пункту⁹ статті 7, частини першої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я», можливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів.</p> <p>Для суб'єктів господарювання</p> <p>Визначення Положення про державну реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів.</p> <p>Можливість</p>	<p>Для суб'єктів господарювання</p> <p>прямі витрати, пов'язані із проведенням експертизи реєстраційних матеріалів</p>	<p>Є найбільш оптимальною серед запропонованих альтернатив, оскільки дає змогу досягнути поставлених цілей державного регулювання</p>

	реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів		
Альтернатива 2	Вигоди відсутні, оскільки проблема залишиться не вирішеною, що призведе до неможливості реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів, що призведе до негативного впливу на здоров'я людини і навколишнє середовище.	Неможливість реєстрації та подальшого обігу і застосування хімічних та біологічних небезпечних факторів, що Призведе до негативного впливу на здоров'я людини і навколишнє середовище, та неможливість прийняття національними органами обґрунтованих рішень, що сприяють зведенню до мінімуму негативних наслідків використання хімічних речовин для здоров'я людини і навколишнього середовища	Є недоцільною, оскільки на Відміну від Альтернативи 1 не дає змоги досягнути поставлених цілей державного регулювання

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

Основним механізмом для розв'язання визначеної проблеми є прийняття проєкту акта та фактична реалізація його положень.

Проєктом акта передбачається затвердити Порядок державної реєстрації

небезпечних факторів.

Прийняття проєкту акта дозволить приймати об'єктивні рішення щодо реєстрації та подальшого обігу і застосування якісних, безпечних та ефективних дезінфекційних засобів.

Прийняття проєкту акта дозволить вирішити проблеми, визначені у пункті 1 цього аналізу регуляторного впливу.

Заходи, що пропонуються для розв'язання проблеми:

1) погодити проєкт акта із Міністерством фінансів України, Міністерством розвитку економіки, торгівлі та сільського господарства України, Міністерством цифрової трансформації України, Державною регуляторною службою України, Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини, Національним агентством з питань запобігання корупції.

2) направити проєкт акта до Міністерства юстиції України з метою проведення правової експертизи;

3) схвалення проєкту акта Кабінетом Міністрів України.

Дії державних органів виконавчої влади:

- на підставі відповідної рекомендації, що міститься в експертному висновку прийняття рішення про державну реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів або про відмову в державній реєстрації;

- протягом трьох робочих днів після прийняття рішення про державну реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів внесення до Державного реєстру хімічних та біологічних небезпечних факторів інформацію про засіб, зазначену в рішенні про його державну реєстрацію.

Дії суб'єктів господарювання:

- ознайомлення з положеннями регуляторного акта;

- підготовка та подання заяви про державну реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів для хімічних та біологічних небезпечних факторів, що не пройшли процедуру реєстрації відповідно до Порядку про державну реєстрацію (перереєстрацію) засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 13 червня 1995 року № 420 «Про затвердження Положення про гігієнічну регламентацію та державну реєстрацію небезпечних факторів і Порядку оплати робіт із проведення гігієнічної регламентації та державної реєстрації небезпечних факторів».

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

Регуляторний акт стосується інтересів держави, суб'єктів господарювання.

Негативних наслідків у зв'язку з прийняттям регуляторного акту не очікується.

Реалізацію акта буде забезпечено Міністерством охорони здоров'я України.

Для впровадження та виконання вимог проєкту органи виконавчої влади не

нестимуть додаткових витрат.

Розрахунки витрат на виконання вимог проєкту наказу для суб'єктів господарювання проведено згідно з додатком 2 Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта.

Розрахунки витрат на адміністрування регулювання для органу державної влади проведено згідно з додатком 3 Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта.

VII. Обґрунтування запропонованого строку дії регуляторного акта

Пропонується встановити необмежений строк дії проєкту акта, що співвідноситься з цілями його прийняття.

Набрання чинності актом передбачено з 1 січня 2024 року після введення в дію Закону України «Про систему громадського здоров'я».

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

1. Розмір надходжень до державного та місцевого бюджетів і державного цільових фондів, пов'язаних із дією акта – реалізація акта передбачає додаткові надходження до державного та місцевих бюджетів, пов'язані із отриманням суб'єктом господарювання послуг на проведення експертизи реєстраційних матеріалів хімічних та біологічних небезпечних факторів, із вартості яких перераховуються податки до державного бюджету, а також від реалізації хімічних та біологічних небезпечних факторів сплачуються податки до державного бюджету.

2. Розмір коштів і час, необхідний у зв'язку із виконанням вимог акта, – визначено орієнтовно: процедура реєстрації після проведення експертизи реєстраційних матеріалів займатиме біля 5 робочих днів, а вартість наданих послуг щодо експертизи реєстраційних матеріалів складатиме приблизно 1400000 грн.

3. Кількість суб'єктів господарювання, на яких поширюється дія акта – 70.

4. Рівень поінформованості суб'єктів господарювання та (або) фізичних осіб із основними положеннями проєкту проєкту акта – високий, оскільки він буде опублікований на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України.

Для визначення результативності проєкту акта пропонується встановити такі статистичні показники:

кількість поданих заяв про реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів;

кількість наданих позитивних висновків за результатами експертизи реєстраційних матеріалів;

кількість зареєстрованих хімічних та біологічних небезпечних факторів;

кількість відмов у реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів.изначення заходів, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності дії регуляторного акта.

Заходи щодо відстеження результативності проєкту акта базуються на Методиці відстеження результативності регуляторного акта, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 11 березня 2004 року № 308 «Про затвердження методик проведення аналізу впливу та відстеження результативності регуляторного акта», а саме за допомогою таких заходів як базове, повторне, періодичне відстеження.

Базове відстеження результативності проєкту акта здійснюється до набрання чинності змін, що передбачаються проєктом акта, шляхом аналізу статистичних даних.

Результативність змін, що вносяться, вивчатиметься протягом року з дати набрання чинності актом шляхом повторного відстеження.

За результатами такого відстеження буде проведений порівняльний аналіз показників результативності проєкту акта до набрання ним чинності і після набрання чинності.

Періодичне відстеження здійснюватиметься раз на три роки, починаючи з дня виконання заходів з повторного відстеження результативності проєкту акта.

Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

Відстеження результативності проєкту акту буде проводитись шляхом аналізу даних щодо кількості зареєстрованих хімічних та біологічних небезпечних факторів.

Цільові групи, які будуть залучатись до проведення дослідження, — Міністерство охорони здоров'я України, Державне підприємство «Комітет з питань гігієнічного регламентування Міністерства охорони здоров'я України», заявники.

**Міністр охорони
здоров'я України**

Віктор ЛЯШКО

«____»_____ 2023 р.

Додаток 1
до Аналізу регуляторного впливу

ВИТРАТИ
на одного суб'єкта господарювання, які виникають внаслідок дії
регуляторного акта

Порядковий номер	Витрати	За перший рік	За п'ять років
1.	Витрати на придбання основних фондів, обладнання та приладів, сервісне обслуговування, навчання/підвищення кваліфікації персоналу, тощо	Не передбачається	Не передбачається
2.	Податки та збори (зміна розміру податків/зборів, виникнення необхідності у сплаті податків/зборів)	не змінює розмірів податків, зборів та обов'язкових платежів	не змінює розмірів податків, зборів та обов'язкових платежів
3.	Витрати, пов'язані із веденням обліку, підготовкою та поданням звітності державним органам	не встановлює додаткових форм звітності	не встановлює додаткових форм звітності
4.	Витрати, пов'язані з адмініструванням заходів державного нагляду (контролю) (перевірок, штрафних санкцій, виконання рішень/приписів, тощо)	витрати відсутні, оскільки проект не має наслідком проведення додаткових заходів контролю	витрати відсутні, оскільки проект не має наслідком проведення додаткових заходів контролю
5.	Витрати на отримання адміністративних послуг (дозволів, ліцензій, сертифікатів, атестатів, погоджень, висновків, проведення незалежних/обов'язкових експертиз, сертифікації, атестації тощо) та інших послуг (проведення наукових, інших експертиз, страхування,	Приблизні витрати на отримання послуги складають 25000,00 гривень	Не передбачається, процедура надання послуги може бути одноразовою.

	тощо), а саме: - подання заяви для державної реєстрації - укладання договору про проведення експертизи поданих документів - сплата послуг з проведення експертизи поданих документів		
6.	Витрати на оборотні активи (матеріали, канцелярські товари тощо)	Без додаткових витрат.	Без додаткових витрат
7.	Витрати, пов'язані із наймом додаткового персоналу, гривень	Не передбачено	Не передбачено
8.	Інше (уточнити), гривень	Передбачаються витрати на ознайомлення з нормативно-правовим актом, що за оціочними консультаціями становить 20 хвилин робочого часу та на створення та направлення документів та отримання Висновку – 3 години 40 хвилин робочого часу. З урахуванням мінімальної заробітної плати (згідно Закону України «Про Державний бюджет України на 2023 рік», 1 година = 40,46 гривень) витрати становлять: 161,84 гривень.	Передбачається я, що ознайомлення з нормативно-правовим актом буде відбуватися у першому році.
9.	РАЗОМ (сума рядків: 1 + 2 + 3 + 4 + 5 + 6 + 7 + 8)	25161,84 гривень	
10.	Кількість суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на яких буде поширене регулювання, одиниць	420	
11.	Сумарні витрати суб'єктів господарювання великого та середнього підприємництва, на виконання регулювання (вартість регулювання) (рядок 9 х рядок 10)	10567972,80 гривень	Не передбачено

Додаток 2
до Аналізу регуляторного впливу

БЮДЖЕТНІ ВИТРАТИ
на адміністрування регулювання для суб'єктів великого і середнього
підприємництва

**Державний орган, для якого здійснюється розрахунок адміністрування
регулювання: Міністерство охорони здоров'я України**

Процедура регулювання суб'єктів великого і середнього підприємництва(розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання)	Планові витрати часу на процедуру , днів	Вартість часу співробітника органу державної влади відповідної категорії(заробітна плата), грн./год.	Оцінка кількості процедур за рік, що припадають на одного суб'єкта	Оцінка кількості суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання	Витрати на адміністрування регулювання (за рік), гривень
1. Облік суб'єкта господарювання, що перебуває у сфері регулювання	-	-	-	-	-
2. Поточний контроль за суб'єктом господарювання, що перебуває у сфері регулювання, у тому числі: камеральні (шляхом перевірки повноти і достовірності звітних документів): - для суб'єктів діяльності	-	-	-	-	-
вийзні	-	-	-	-	-
3. Підготовка, затвердження та опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	-	-	-	-	-
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	-	-	-	-	-
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	-	-	-	-	-
6. Підготовка звітності за результатами регулювання	-	-	-	-	-

7. Інші адміністративні послуги* на підставі відповідної рекомендації, що міститься в експертному висновку прийняття рішення про державну реєстрацію реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів або про відмову в державній реєстрації; - протягом трьох робочих днів після прийняття рішення про державну реєстрацію реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів внесення до Державного реєстру реєстрацію хімічних та біологічних небезпечних факторів інформацію про засіб, зазначену в рішенні про його державну реєстрацію.	0,5 години	67 грн/год	1	420	14070
Разом за рік	X	X	X	X	14070
Сумарно за п'ять років	X	X	X	X	70350

* Вартість часу посадового окладу головного спеціаліста міністерства, відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 18.01.2017 №15 «Питання оплати праці працівників державних органів», складає 11300,00 грн./ 21 робочий день/8 год. = 67 грн./год.

Для впровадження та виконання вимог регуляторного акта державний орган, для якого здійснюється розрахунок адміністрування регулювання, не буде нести додаткові бюджетні витрати. Сумарно бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів великого і середнього підприємництва протягом п'яти років не зміняться.