

ЧĂВАШ РЕСПУБЛИКИ  
СЫВЛАХА СЫХЛАС ЁС  
МИНИСТЕРСТВИ



МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
ЧУВАШСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

П Р И К А З

17.10.2022 1910 №

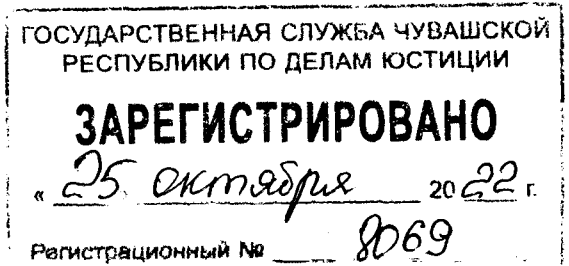
Шупашкар хули

П Р И К А З

17.10.2022 № 1910

г. Чебоксары

О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Чувашской Республики от 11 марта 2022 г. № 433



В соответствии с Федеральным законом от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», подпунктом «б» пункта 3 Положения о лицензировании медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»), утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 1 июня 2021 г. № 852, подпунктом «б» пункта 3 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 г. № 547, подпунктом «б» пункта 4 Положения о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 2 июня 2022 г. № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений», постановлением Кабинета Министров Чувашской Республики от 14 октября 2015 г. № 365 «Вопросы Министерства здравоохранения Чувашской Республики» п р и к а з ы в а ю:

1. Внести в приказ Министерства здравоохранения Чувашской Республики от 11 марта 2022 г. № 433 «Об утверждении форм оценочных листов, в соответствии с которым проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям» (зарегистрирован в Государственной службе Чувашской Республики по делам юстиции 4 апреля 2022 г., регистрационный № 7594) (далее – приказ) следующие изменения:

в преамбуле слова «постановлением Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1081 «О лицензировании фармацевтической деятельности» заменить словами «постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 г. № 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности», слова «постановлением Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1085 «О лицензировании деятельности по обороту

наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» заменить словами «постановлением Правительства Российской Федерации от 2 июня 2022 г. № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»;

в пункте 1 приложения № 1 к приказу слова «регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии (внесение изменений в реестр лицензий)» исключить;

приложения № 2, 3 к приказу изложить в редакции согласно приложениям № 1, 2 соответственно к настоящему приказу.

2. Настоящий приказ вступает в силу через десять дней после дня его официального опубликования и распространяется на правоотношения, возникшие с 1 сентября 2022 года.

Заместитель Председателя Кабинета  
Министров Чувашской Республики -  
министр



В.Г. Степанов

Приложение № 1  
к приказу  
Министерства  
здравоохранения  
Чувашской Республики  
от 17.10.2022 № 1910

Приложение № 2  
к приказу Министерства  
здравоохранения  
Чувашской Республики  
от 11.03.2022 № 433

(Форма)

**Оценочный лист,  
в соответствии с которым, проводится оценка соответствия соискателя  
лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении  
фармацевтической деятельности аптечными организациями,  
индивидуальными предпринимателями**

1. Форма проводимой оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям (в соответствии с частью 3 статьи 19.1 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»):

2. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН), фамилия, имя отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя, адрес места жительства, основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя (ОГРНИП):

3. Адрес (адреса) мест осуществления лицензируемого вида деятельности:

4. Место (места) проведения оценки соответствия лицензионным требованиям с заполнением оценочного листа:

5. Реквизиты распоряжения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Чувашской Республики:

6. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица Ми-

нистерства здравоохранения Чувашской Республики, проводящего оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист:

7. Список контрольных вопросов, ответы на которые должны свидетельствовать о соответствии (несоответствии) соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям:

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены лицензионные требования	Ответы на вопросы, о соответствии (несоответствии) лицензионным требованиям			Примечание
			да	нет	неприменимо	
1.	Имеется ли у соискателя лицензии/лицензиата производственный объект или объекты (помещения, здания, сооружения) по месту осуществления деятельности, принадлежащие - на праве собственности - принадлежащие на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования	подпункты «в», «д» пункта 4 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547 (далее также - Положение); пункт 11 Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 646н (зарегистрирован в Министерстве юстиции Российской Федерации 09.01.2017, регистрационный № 45112) (далее – Правила № 646н)				
2.	Соискатель лицензии или лицензиат имеет принадлежащее ему на праве собственности или на ином законном основании и соответствующее установленным требованиям оборудование, необходимое для выполнения работ (услуг), которые составляют фармацевтическую деятельность, соответствующее установленным требованиям (за исключением медицинских организаций)	пункт 11 Правил № 646н; пункты 8, 29, 30 Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.08.2016 № 647н (зарегистрирован в Министерстве юстиции Российской Федерации 09.01.2017, регистрационный № 45113) (далее - Правила № 647н); пункты 6, 11, 36, 37, 58, 76, 90, 95, 96, 97, 104, 109, 114				

		правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 26.10.2015 № 751н (зарегистрирован в Министерстве юстиции Российской Федерации 21.04.2016, регистрационный № 41897) (далее - Правила № 751н)				
3.	Медицинская организация - соискатель лицензии или лицензиат имеет лицензию на осуществление медицинской деятельности	подпункт «жк» пункта 4 Положения				
4.	Соискатель лицензии или лицензиат имеет выданное в установленном порядке санитарно-эпидемиологическое заключение о соответствии санитарным правилам зданий, строений, сооружений и (или) помещений, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг) (за исключением медицинских организаций)	подпункты «в», «д» пункта 4, Положения; пункт 23 Правил № 647н				
5.	Соискатель лицензии или лицензиат (аптечная организация, индивидуальный предприниматель, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации (далее - субъект розничной торговли)) имеет размещенную в установленном порядке вывеску с указанием: а) вида аптечной организации на русском и национальном языках:	пункт 22 Правил № 647н				

	«Аптека», или «Аптечный пункт», или «Аптечный киоск»; б) полного и (в случае, если имеется) сокращенного наименования, в том числе фирменного наименования, и организационно-правовой формы субъекта розничной торговли; в) режима работы; г) информации о работе в ночное время (в случае работы в ночное время)					
6.	Субъект розничной торговли предусмотрел возможность обустройства беспрепятственного входа и выхода для лиц с ограниченными возможностями в соответствии с требованиями законодательства о защите инвалидов?	пункт 21 Правил № 647н				
7.	Субъект розничной торговли организовал возможность вызова фармацевтического работника для обслуживания лиц с ограниченными возможностями в случае отсутствия возможности обустройства для указанных лиц беспрепятственного входа и выхода?	пункт 21 Правил № 647н				
8.	Имеется ли у субъекта розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения зона торговли товарами аптечного ассортимента с обеспечением мест хранения, не допускающих свободного доступа покупателей к товарам, отпускаемым в том числе по рецепту?	пункты 24, 36 Правил № 647н				
9.	В торговой зоне в удобном для обозрения месте размещены: - информация о невозможности возврата и обмена товаров аптечного ассортимента надлежащего качества; - иные документы и информация, которая должна быть доведена до сведения покупателей?	пункт 55 Правил № 647н				
10.	Субъект розничной торговли имеет книгу отзывов и предложений?	пункт 58 Правил № 647н				
11.	Имеются ли обозначенная зона	пункты 15, 16 Правил				

	или отдельное помещение для приемки лекарственных препаратов?	№ 646н; пункт 24 Правил № 647н				
12.	Обеспечивают ли помещения для хранения лекарственных препаратов безопасное раздельное хранение и перемещение лекарственных препаратов?	пункт 12 Правил № 646н				
13.	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение, обеспечивающие требуемые условия хранения лекарственных препаратов, для карантинного хранения лекарственных препаратов?	пункты 15, 16, 30 Правил № 646н; пункт 24 Правил № 647н; пункт 12 Правил хранения лекарственных средств, утвержденных приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706н (зарегистрирован в Министерстве юстиции Российской Федерации 04.10.2010, регистрационный № 18608) (далее - Правила № 706н)				
14.	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение, обеспечивающие требуемые условия хранения выявленных фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных товаров аптечного ассортимента?	пункты 15, 16, 30 Правил № 646н; пункт 66 Правил № 647н				
15.	Имеется ли обозначенная зона или отдельное помещение для раздельного хранения одежды работников?	пункт 24 Правил № 647н				
16.	Имеется ли отдельная зона (помещение, шкафы) для хранения оборудования, инвентаря и материалов для уборки (очистки), а также моющих и дезинфицирующих средств?	пункт 25 Правил № 646н				
17.	Имеются ли административно-бытовые помещения, отделенные от зон хранения лекарственных препаратов?	пункт 19 Правил № 646н				
18.	Оборудовано ли помещение субъекта розничной торговли охранной и пожарной сигнализацией?	пункты 36, 37 Правил № 646н				
19.	Имеется система кондициониро-	пункты 21, 36, 37 Правил				

	вания в помещениях для хранения лекарственных средств? Система кондиционирования имеет технический паспорт?	№ 646н; пункт 33 Правил № 647н; пункты 3, 4 Правил № 706н				
20.	Имеется ли в помещениях и зонах, используемых для хранения лекарственных препаратов, освещение?	пункт 17 Правил № 646н; пункт 28 Правил № 647н				
21.	Оборудование в субъекте розничной торговли не загрождает естественный или искусственный источник света и не загрождает проходы?	пункт 31 Правил № 647н				
22.	Приняты ли субъектом розничной торговли меры для предотвращения попадания на лекарственные препараты прямого солнечного света или иного яркого направленного света?	пункт 26 Правил № 706н; пункт 52 Правил № 646н				
23.	Торговое помещение и (или) зона субъекта розничной торговли оборудованы витринами, стеллажами (гондолами) - при открытой выкладке товара, обеспечивающими возможность обзора товаров аптечного ассортимента, разрешенных к продаже, а также удобство в работе для работников субъекта розничной торговли?	пункт 34 Правил № 647н				
24.	Имеется ли оборудование для хранения лекарственных препаратов: - стеллажи; - шкафы металлические или деревянные для хранения лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету; - шкафы; - поддоны/подтоварники?	пункт 31 Правил № 646н; пункт 5 Правил № 706н				
25.	Обеспечено ли размещение лекарственных препаратов, отпускаемых по рецепту на лекарственный препарат, отдельно от безрецептурных лекарственных препаратов в закрытых шкафах с отметкой «по рецепту на лекарственный препарат», нанесенной на полку или шкаф, в которых планируется размещать такие	пункт 36 Правил № 647н				



	лекарственные препараты?					
26.	Имеется ли пломбир (или печать) для опечатывания шкафов или помещений, в которых хранятся лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету?	пункт 31 Правил № 646н; пункт 70 Правил № 706н				
27.	Оснащены ли помещения для хранения лекарственных средств приборами для регистрации параметров воздуха (термометрами, гигрометрами (электронными гигрометрами) или психрометрами) или иным оборудованием, используемым для регистрации температуры и влажности воздуха?	пункт 37 Правил № 646н; пункт 7 Правил № 706н				
28.	Размещены ли измерительные части приборов для регистрации параметров воздуха на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов и на высоте 1,5 - 1,7 м от пола?	пункт 7 Правил № 706н				
29.	Прошло ли оборудование, относящееся к средствам измерений, до ввода в эксплуатацию, а также после ремонта первичную поверку и (или) калибровку, а в процессе эксплуатации - периодическую поверку и (или) калибровку в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации об обеспечении единства измерений?	пункт 38 Правил № 646н; пункт 7 Правил № 706н; пункт 33 Правил № 647н; пункт 5 Правил № 751н				
30.	Регистрируются ли показания измерительных приборов температуры и влажности в специальном журнале (карте) регистрации на бумажном носителе и (или) в электронном виде ежедневно, в том числе в выходные и праздничные дни?	пункт 7 Правил № 706н				
31.	Имеется ли холодильное оборудование (с указанием наименования, марки, заводского номера, температурного режима) с размещением и обслуживанием согласно документации по его использованию (эксплуатации)? Холодильное оборудование имеет технические паспорта?	пункты 21, 36, 37 Правил № 646н; пункт 33 Правил № 647н; пункт 32 Правил № 706н				

32.	Имеется ли система контроля доступа в помещения для хранения лекарственных средств (зоны)?	пункты 27, 37 Правил № 646н; пункт 32 Правил № 647н				
33.	Для перевозки лекарственных препаратов используются транспортные средства и оборудование, обеспечивающие соблюдение их качества, эффективности и безопасности?	пункты 37, 62 - 64 Правил № 646н				
34.	При перевозке термочувствительных лекарственных препаратов используется специализированное оборудование, обеспечивающее поддержание требуемых температурных режимов хранения лекарственных препаратов?	пункты 37, 62 - 64 Правил № 646н				
35.	Оборудование, установленное внутри транспортного средства или в контейнере, используемое для контроля и поддержания температурного режима в процессе перевозки лекарственных препаратов, относящееся в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации об обеспечении единства измерений к средствам измерений, до ввода в эксплуатацию, а также после ремонта подлежит первичной поверке и (или) калибровке, а в процессе эксплуатации - периодической поверке и (или) калибровке в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации об обеспечении единства измерений?	пункты 37, 62 - 64 Правил № 646н				
36.	Назначено ли руководителем субъекта обращения лекарственных средств лицо, ответственное за внедрение и обеспечение системы качества?	подпункт «з» пункта 4; подпункт «л» пункта 6 Положения; пункт 5 Правил № 646н; пункт 10 Правил № 647н				
37.	Утверждены ли руководителем субъекта розничной торговли документы по эффективному планированию деятельности, осуществлению процессов обеспечения системы качества и управления ими в зависимости от функций, реализуемых субъектом розничной торговли?	пункты 4, 5 Правил № 647н				

38.	Утвержден ли руководителем субъекта розничной торговли план-график анализа системы качества?	пункт 11 Правил № 647н				
39.	Утверждены ли руководителем субъекта розничной торговли стандартные операционные процедуры (далее - СОП)?	пункты 3, 25, 41 - 43 Правил № 646н; пункты 4, 7, 37, 68 Правил № 647н				
40.	Определена ли ответственность работников субъекта обращения лекарственных препаратов за нарушение требований, установленных Правилами надлежащей практики хранения, Правилами надлежащей дистрибьюторской практики?	подпункт «б» пункта 4 Правил № 646н				
41.	Назначены ли руководителем субъекта розничной торговли лица, ответственные за ведение и хранение документов, обеспечение доступа к ним и в случае необходимости их восстановление?	пункт 6 Правил № 647н				
42.	Назначено ли руководителем субъекта розничной торговли материально-ответственное лицо, осуществляющее приемку товаров аптечного ассортимента?	пункт 45 Правил № 647н				
43.	Назначена ли руководителем субъекта розничной торговли комиссия для проведения приемочного контроля?	пункт 49 Правил № 647н				
44.	Назначены ли руководителем субъекта розничной торговли лица, состоящие в штате субъекта розничной торговли и (или) привлекаемые на договорной основе, которые проводят внутренний аудит?	пункт 61 Правил № 647н				
45.	Определены ли приказом руководителя субъекта розничной торговли маркировка, место и способы выделения карантинной зоны, а также лицо, ответственное за работу с указанными товарами аптечного ассортимента?	пункт 66 Правил № 647н				
46.	Определены ли руководителем субъекта розничной торговли	пункты 47 - 49 Правил № 646н;				

	способы хранения и размещения лекарственных средств?	пункт 8 Правил № 706н				
47.	Определен ли руководителем субъекта розничной торговли порядок учета лекарственных средств с ограниченным сроком годности?	пункт 11 Правил № 706н				
48.	Имеются ли у субъекта розничной торговли, планирующего заниматься изготовлением лекарственных препаратов для медицинского применения, пронумерованные, прошнурованные и скрепленные подписью руководителя аптечной организации (индивидуального предпринимателя) журналы?	пункты 7, 97, 100, 117, 131, 133 Правил № 751н				
49.	Имеется ли у индивидуального предпринимателя, деятельность которого непосредственно связана с розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуском, хранением, перевозкой и изготовлением: - высшее фармацевтическое образование; либо - среднее фармацевтическое образование; - сертификат специалиста или пройденная аккредитация специалиста?	подпункт «и» пункта 4 Положения				
50.	Имеются ли у соискателя лицензии/лицензиата работники, заключившие с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуском, хранением и изготовлением, имеющие: - высшее или среднее фармацевтическое образование; - сертификат специалиста или пройденная аккредитация специалиста?	подпункт «к» пункта 4, подпункт «н» пункта 6 Положения; пункты 7, 8 Правил № 646н				
51.	Имеются ли должностные инструкции на работников, занимающих ключевые должности субъекта розничной торговли, в которых определяются их обя-	пункт 9 Правил № 646н; пункты 7, 12 Правил № 647н				

	занности и ответственность, с которыми сотрудники ознакомлены под подпись?					
52.	Имеются ли план-график проведения первичной и последующих подготовок (инструктажей), программа обучения персонала, утвержденные руководителем субъекта розничной торговли для медицинского применения?	пункт 10 Правил № 646н; пункт 17 Правил № 647н				

Установлено соответствие / несоответствия соискателя лицензии / лицензианта лицензионным требованиям, предусмотренным постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 г. № 547 «О лицензировании фармацевтической деятельности» (нужное выделить).

\_\_\_\_\_  
(должностное лицо, проводившее оценку соответствия и заполнившего проверочный лист)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Приложение № 2  
к приказу  
Министерства  
здравоохранения  
Чувашской Республики  
от 17.10.2022 № 1910

Приложение № 3  
к приказу Министерства  
здравоохранения  
Чувашской Республики  
от 11.03.2022 № 433

(Форма)

**Оценочный лист,  
в соответствии с которым проводится оценка соответствия соискателя  
лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении  
деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их  
прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений**

1. Форма проводимой оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям (в соответствии с частью 3 статьи 19.1 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»): \_\_\_\_\_.

2. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование, и организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН): \_\_\_\_\_.

3. Адрес (адреса) мест осуществления лицензируемого вида деятельности: \_\_\_\_\_.

4. Место (места) проведения оценки соответствия лицензионным требованиям с заполнением оценочного листа: \_\_\_\_\_.

5. Реквизиты распоряжения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Чувашской Республики: \_\_\_\_\_.

6. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица Министерства здравоохранения Чувашской Республики, проводящего оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист: \_\_\_\_\_.

7. Список контрольных вопросов, ответы на которые должны свидетельствовать о соответствии (несоответствии) соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям: \_\_\_\_\_.

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены лицензионные требования	Ответы на вопросы, о соответствии (несоответствии) лицензионным требованиям			Примечание
			да	нет	неприменимо	
1.	Соискатель лицензии или лицензиат имеет помещения, необходимые для выполнения заявленных работ (услуг), которые принадлежат ему на праве собственности или ином законном основании	подпункт «а» пункта 5, подпункт «а» пункта 6 Положения о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 2 июня 2022 г. № 1007 (далее также - Положение)				
2.	Соискатель лицензии или лицензиат имеет принадлежащее ему на праве собственности или на ином законном основании и соответствующее установленным требованиям оборудование, необходимое для осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений	подпункт «а» пункта 5, подпункт «а» пункта 6 Положения				
3.	Медицинская организация - соискатель лицензии или лицензиат имеет лицензию на осуществление медицинской деятельности	подпункт «б» пункта 5, подпункт «б» пункта 6 Положения				
4.	Соискатель лицензии или лицензиат соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в списки I - III перечня наркотических средств, психотропных веществ (далее - наркотические средства и психотропные вещества) и их прекурсоров, в части ознакомления этих лиц с законодательством Российской Федерации о наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и включении в трудовой договор взаимных	подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения; пункт 3 Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от				

	обязательств организации и лица, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и (или) прекурсоров	20.05.2022 № 911 (далее - Правила допуска)				
5.	Соискатель лицензии или лицензиат должен соблюдать порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами и их прекурсорами в части наличия заключения органов внутренних дел об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам и психотропным веществам и их прекурсорам, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами Российской Федерации	подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения; пункт 4 Правил допуска; абзац пятый пункта 3 статьи 10 Федерального закона от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (далее - Федеральный закон № 3-ФЗ)				
6.	Соискатель лицензии или лицензиат должен соблюдать порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами и их прекурсорами в части наличия решения руководителя о допуске к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами	подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения; пункт 2 Правил допуска				
7.	Соискатель лицензии или лицензиат соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществам и их прекурсорами в части наличия обязательного психиатрического освидетельствования	подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения; пункт 6 Правил допуска				
8.	Соискатель лицензии или лицензиат соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами и их прекурсорами в части наличия справок, выданных медицинскими организациями государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения, об отсутствии у работников,	подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения; пункт 4 Правил допуска; абзац четвертый пункта 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ				



	которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам и их прекурсорам, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом					
9.	Имеет ли соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров, заключение органов внутренних дел Российской Федерации о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны	подпункт «г» пункта 5, подпункт «г» пункта 6 Положения; абзац третий пункта 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ				
10.	Является ли государственным унитарным предприятием или государственным учреждением соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность: распределение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II; уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II, а также конфискованных или изъятых из незаконного оборота психотропных веществ, внесенных в список III?	подпункт «г» пункта 5, подпункт «г» пункта 6 Положения; пункт 2 статьи 5 Федерального закона № 3-ФЗ				
11.	Является ли государственным унитарным предприятием соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность: переработка наркотических средств, психотропных веществ (за исключением осуществляемой юридическими лицами независимо от их форм собственности переработки психотропных веществ, внесенных в список III, в целях получения на их основе веществ, не являющихся психотропными веществами)?	подпункт «г» пункта 5, подпункт «г» пункта 6 Положения; пункт 3 статьи 5 Федерального закона № 3-ФЗ				
12.	Является ли входящим в муниципальную систему здравоохранения муниципальным унитарным предприятием или муниципальным учреждением соискатель лицензии	подпункт «г» пункта 5, подпункт «г» пункта 6 Положения; пункт 4 статьи 5 Федерального закона № 3-ФЗ				

	или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность: изготовление и уничтожение наркотических средств и психотропных веществ (за исключением уничтожения конфискованных или изъятых из незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ), внесенных в список II?					
13.	Имеет ли соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров, в составе руководителей специалиста, имеющего соответствующую профессиональную подготовку?	подпункт «г» пункта 5, подпункт «г» пункта 6 Положения; пункт 1 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ				
14.	Имеет ли соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров, в штате работников, имеющих среднее профессиональное, высшее профессиональное, дополнительное профессиональное образование и (или) специальную подготовку в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, соответствующие требованиям и характеру выполняемых работ?	подпункт «ж» пункта 5, подпункт «э» пункта 6 Положения				

Установлено соответствие/несоответствия соискателя лицензии / лицензиата лицензионным требованиям, предусмотренным постановлением Правительства Российской Федерации от 2 июня 2022 г. № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (нужное выделить).

\_\_\_\_\_  
(должностное лицо, проводившее оценку соответствия и заполнившего проверочный лист)

\_\_\_\_\_  
(подпись)

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.