

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ КУЗБАССА

ПРИКАЗ

« <u>30</u> » <u>Ов</u> 2022 г.

№ 1290

г. Кемерово

О внесении изменений в приказ Министерства здравоохранения Кузбасса от 28.02.2022 № 314 «Об утверждении форм оценочных листов, в соответствии с которыми Министерством здравоохранения Кузбасса проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, и формы акта проверки полноты и достоверности сведений о лицензиате и формы акта проверки полноты и достоверности сведений и выездной оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям»

ПРИКАЗЫВАЮ:

- 1. Внести в приказ Министерства здравоохранения Кузбасса от 28.02.2022 № 314 «Об утверждении форм оценочных листов, в соответствии с которыми Министерством здравоохранения Кузбасса проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, и формы акта проверки полноты и достоверности сведений о лицензиате и формы акта проверки полноты и достоверности сведений и выездной оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям» (в редакции приказов от 19.07.2022 № 1066, от 12.08.2022 № 1178) следующие изменения:
- 1.1. Форму оценочного листа, в соответствии с которым Министерством здравоохранения Кузбасса проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении фармацевтической деятельности, изложить в новой редакции согласно приложению № 1 к настоящему приказу.
- 1.2. Форму оценочного листа, в соответствии с которым Министерством здравоохранения Кузбасса проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении деятельности по

обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, изложить в новой редакции согласно приложению \mathfrak{N} 2 к настоящему приказу.

1.3. Форму акта проверки полноты и достоверности сведений и выездной оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям изложить в новой редакции согласно приложению № 3 к

настоящему приказу.

- 2. Руководителю ГАУЗ «Кузбасский областной медицинский информационно-аналитический центр имени Зельковича Романа Моисеевича» (Приндуль О.А.) обеспечить опубликование на официальном сайте Министерства здравоохранения Кузбасса (www.kuzdrav.ru).
 - 3. Контроль за исполнением приказа оставляю за собой.
- 4. Настоящий приказ распространяется на правоотношения, возникшие с 01.09.2022.

Министр



Д.Е. Беглов

Приложение № 1 к приказу Министерства здравоохранения Кузбасса от «30» августа 2022 г. № 1290

«Приложение № 2 к приказу Министерства здравоохранения Кузбасса от «28» февраля 2022 г. № 314

Оценочный лист, в соответствии с которым Министерством здравоохранения Кузбасса проводится выездная оценка соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении фармацевтической деятельности

1. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование, организационно-правовая форма юридического лица/филиала иностранного юридического лица, адрес его места нахождения, основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН), номер записи аккредитации филиала иностранного юридического лица, фамилия, имя отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя, адрес места жительства, основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя (ОГРНИП):
2. Адрес (адреса) и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место (места) осуществления фармацевтической деятельности:
3. Место (места) проведения оценки соответствия лицензионным требованиям с заполнением оценочного листа:
4. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Кузбасса:
5. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица (должностных лиц) Министерства здравоохранения Кузбасса, проводящего(их) оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист:

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

No	Список	Реквизиты	Ответы на вопросы,		Примечание	
Π/Π	контрольных	нормативных правовых	содер	жащиеся	н в Списке	
	вопросов,	актов, с указанием их	контрольных вопросов		вопросов	
	отражающих	структурных единиц,	да нет не при-		не при-	
	содержание	которыми установлены			менимо	
	лицензионных	лицензионные				
	требований	требования				
1	Имеются ли у	часть 5 статьи 19.1				
	соискателя	Федерального закона				
	лицензии/лицензиата	от 04.05.2011 № 99-ФЗ				
	производственные	«О лицензировании				
	объекты или объект	отдельных видов				
	(помещения, здания и	деятельности» <1>				
	сооружения) по месту	(далее - Федеральный				
	осуществления	закон № 99-ФЗ),				
	фармацевтической	подпункты «в», «д»				
	деятельности,	пункта 4, подпункт «а»				
	принадлежащие ему	пункта 6 Положения о				
	на праве	лицензировании				
	собственности или	фармацевтической				
	ином законном	деятельности,				
	основании,	утвержденного				
	предусматривающем	постановлением				
	право владения и	Правительства				
	право пользования?	Российской Федерации				
		от 31.03.2022 № 547				
		<2> (далее -				
		Положение)				
2	Соответствуют ли	статья 55				
	производственные	Федерального закона				
	объекты (объект),	от 12.04.2010 № 61-ФЗ				
	необходимые для	«Об обращении				
	осуществления	лекарственных средств				
	фармацевтической	<3> (далее -				
	деятельности,	Федеральный закон				
	требованиям статьи 55	№ 61-Ф3),				
	Федерального закона	раздел V Правил				
	№ 61-ФЗ «Об	надлежащей аптечной				
	обращении	практики				
	лекарственных	лекарственных				
	средств», Правил	препаратов для				
	надлежащей аптечной	медицинского				
	практики	применения,				
	лекарственных	утвержденных				
	препаратов для	приказом Минздрава				
	медицинского	России от 31.08.2016				
	применения, Правил	№ 647н <4> (далее -				
	надлежащей практики	Правила надлежащей				
	хранения и перевозки	аптечной практики),				
	лекарственных	раздел IV Правил				

	препаратов для	надлежащей практики		
	медицинского	хранения и перевозки		
	применения, Правил	лекарственных		
	хранения	препаратов для		
	лекарственных	медицинского		
	средств?	применения,		
	1	утвержденных		
		приказом Минздрава		
		России от 31.08.2016		
		№ 646н <5> (далее		
		Правила надлежащей		
		практики хранения),		
		разделы II, III Правил		
		хранения		
		лекарственных средств,		
		утвержденных		
		приказом		
		Приказом Минздравсоцразвития		
		Российской Федерации		
		от 23.08.2010 № 706н		
		<6> (далее - Правила		
		` _		
		хранения		
		лекарственных		
3	Marana a waxay	средств)		
3	Имеется ли у	статья 55		
	соискателя	Федерального закона		
	лицензии/лицензиата	№ 61-Ф3, часть 5		
	оборудование по	статьи 19.1		
	месту осуществления	Федерального закона		
	фармацевтической	№ 99-ФЗ, подпункты		
	деятельности,	«в», «д» пункта 4,		
	принадлежащее ему	подпункт «а» пункта б		
	на праве	Положения		
	собственности или			
	ином законном			
	основании,			
	предусматривающем			
	право владения и			
	право пользования?	5.5		
4	Соответствует ли	статья 55		
	оборудование,	Федерального закона		
	необходимое для	№ 61-Ф3, раздел V		
	осуществления	Правил надлежащей		
	фармацевтической	аптечной практики,		
	деятельности,	раздел IV Правил		
	требованиям статьи 55	надлежащей практики		
	Федерального закона	хранения, разделы II,		
	№ 61-ФЗ «Об	III Правил хранения		
	обращении	лекарственных средств		
	лекарственных			

	T-7			
	средств», Правил			
	надлежащей аптечной			
	практики			
	лекарственных			
	препаратов для			
	медицинского			
	применения, Правил			
	надлежащей практики			
	хранения и перевозки			
	лекарственных			
	препаратов для			
	медицинского			
	применения, Правил			
	хранения			
	лекарственных			
	средств?			
5	Назначено ли	подпункт «з» пункта 4,		
	соискателем	подпункт «л» пункта б		
	лицензии/лицензиатом	Положения,		
	лицо, ответственное за	пункт 5 раздела II		
	внедрение и	Правил надлежащей		
	обеспечение системы	практики хранения,		
	качества хранения и	пункт 10 раздела III		
	перевозки	Правил надлежащей		
	лекарственных	аптечной практики		
	препаратов и	шие шон практики		
	актуализацию			
	стандартных			
	операционных			
	•			
	процедур для			
	осуществления			
	фармацевтической			
	деятельности в сфере			
	обращения			
	лекарственных			
	средств для			
	медицинского			
	применения?	F 10.1		
6	Имеются ли у	часть 5 статьи 19.1		
	соискателя	Федерального закона		
	лицензии/лицензиата	№ 99-Ф3,		
	работники,	подпункт «к» пункта 4,		
	заключившие с ним	подпункт «н» пункта б		
	трудовые договоры,	Положения		
	деятельность которых			
	непосредственно			
	связана с розничной			
	торговлей			
	лекарственными			
	препаратами для			

						I
	медицинского					
	применения, их					
	отпуском, хранением					
	и изготовлением,					
	имеющие высшее или					
	среднее					
	фармацевтическое					
	образование, а также					
	сертификат					
	специалиста или					
	пройденную					
	аккредитацию					
	специалиста?					
7	Имеются ли у	часть 5 статьи 19.1				
	соискателя	Федерального закона				
	лицензии/лицензиата	№ 99-ФЗ,				
	работники	подпункт «к» пункта 4,				
	обособленных	подпункт «н» пункта 6				
	подразделений	Положения				
	медицинских					
	организаций,					
	деятельность которых					
	непосредственно					
	связана с розничной					
	торговлей					
	лекарственными					
	препаратами, их					
	отпуском, хранением,					
	дополнительное					
	профессиональное					
	образование в части					
	розничной торговли					
	лекарственными					
	препаратами для					
	медицинского					
	применения при					
	наличии права на					
	осуществление					
	медицинской					
	деятельности?					
L	r1	I	<u> </u>	<u> </u>	l	l

Установлено соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, установленным постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» (нужное подчеркнуть).

Должностные лица Министерства здравоохранения Кузбасса, проводившие оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющие оценочный лист:

(ФИО)		(подпись)		
Дата заполнения оценочного листа	«	»	20	Γ.

- <1> Часть 5 статьи 19.1 Федерального закона от 04.05.2011 г. № 99-ФЗ "О лицензировании отдельных видов деятельности" (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 19, ст. 2716; 2021, № 24, ст. 4188);
- <2> Постановление Правительства РФ от 31.03.2022 № 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» («Собрание законодательства РФ», 11.04.2022, № 15, ст. 2469);
- <3> Статья 55 Федерального закона от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (Собрание законодательства Российской Федерации, 19.04.2010, № 16, ст. 1815);
- <4> Приказ Минздрава России от 31.08.2016 № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»;
- <5> Приказ Минздрава России от 31.08.2016 № 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения»;
- <6> Приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств».».

Приложение № 2 к приказу Министерства здравоохранения Кузбасса от «30» августа 2022 г. № 1290

«Приложение № 3 к приказу Министерства здравоохранения Кузбасса от «28» февраля 2022 г. № 314

Оценочный лист,

в соответствии с которым Министерством здравоохранения Кузбасса проводится выездная оценка соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений

т. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование, организационно-правовая форма юридического лица, адрес его места нахождения, основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН), номер записи аккредитации филиала иностранного юридического лица:
2. Адрес (адреса) и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место (места) осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений:
3. Место (места) проведения оценки соответствия лицензионным требованиям с заполнением оценочного листа:
4. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Кузбасса:
5. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица (должностных лиц) Министерства здравоохранения Кузбасса, проводящего(их) оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист:

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

требованиям:

	ваниям:					-
№ п/п	Список контрольных вопросов,	Реквизиты нормативных правовых			вопросы,	Примеча ние
11/11	отражающих содержание	актов, с указанием их	_	ПИС		
	лицензионных требований	структурных единиц,	Cime	вопро	_	
	migaisminn ipeesammi	которыми установлены	да	нет	не при-	-
		лицензионные	7.		менимо	
		требования				
1	Имеются ли у соискателя	часть 5 статьи 19.1				
	лицензии/лицензиата	Федерального закона от				
	принадлежащие ему на	04.05.2011				
	праве собственности или	№ 99-ФЗ «О				
	ином законном основании и	лицензировании				
	соответствующие	отдельных видов				
	установленным	деятельности» <1>				
	требованиям помещения,	(далее - Федеральный				
	необходимые для	закон № 99-Ф3),				
	осуществления	подпункт «а» пункта 5,				
	деятельности по обороту	подпункт «а» пункта 6				
	наркотических средств,	Положения о				
	психотропных веществ и их	лицензировании				
	прекурсоров,	деятельности по				
	культивированию	обороту наркотических средств, психотропных				
	наркосодержащих растений?	веществ и их				
	растении:	прекурсоров,				
		культивированию				
		наркосодержащих				
		растений,				
		утвержденного				
		постановлением				
		Правительства				
		Российской Федерации				
		от 02.06.2022 № 1007				
		<2> (далее -				
		Положение)				
2	Имеется ли у соискателя	часть 5 статьи 19.1				
	лицензии/лицензиата	Федерального закона				
	принадлежащее ему на	№ 99-Ф3,				
	праве собственности или	подпункт «а» пункта 5,				
	ином законном основании и	подпункт «а» пункта б				
	соответствующее	Положения				
	установленным					
	требованиям оборудование,					
	необходимое для					
	осуществления					
	деятельности по обороту наркотических средств,					
	паркотических средств,			l .		

	психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений?			
3	Соискатель лицензии/ лицензиат соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами?	часть 5 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ, подпункт «б» пункта 4, подпункт «б» пункта 5 Положения, пункты 3,4,6,7,8 постановления Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 № 911 «О допуске лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных		
4	Имеет ли соискатель лицензии/лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I - III перечня, в штате работников, имеющих соответствующую профессиональную подготовку?	веществ» <3> часть 5 статьи 19.1 Федерального закона № 99-Ф3, Подпункт «ж» пункта 5, подпункт «э» пункта 6 Положения		

Установлено соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, установленным постановлением Правительства Российской Федерации от 02.06.2022.2011 № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (нужное подчеркнуть).

Должностные лица Министерства здравоохранения Кузбасса, проводившие оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющие оценочный лист:

(ФИО)	_			(подпись)		
(ФИО)	_			(подпись)		
Дата заполнения оценочного листа		«	»		20_	Γ.

- <1> Федеральный закон от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 19, ст. 2716; 2021, № 24, ст. 4188).
- <2> Постановление Правительства Российской Федерации от 02.06.2022 № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (Собрание законодательства Российской Федерации 06.06.2022, № 23, ст. 3833).
- <3> Постановление Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 № 911 «О допуске лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ" (Собрание законодательства Российской Федерации», 30.05.2022, № 22, ст. 3660).».

Приложение № 3 к приказу Министерства здравоохранения Кузбасса от «30» августа 2022 г. № 1290

«Приложение № 4 к приказу Министерства здравоохранения Кузбасса от «28» февраля 2022 г. № 314

Акт проверки полноты и достоверности сведений и выездной оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям

		N	2			
(место составлен	ния акта)				(дата составления акт	- га)
В соотво 04.05.2011 № 9 лицензировании	9-Ф3 «О	лицензировани	и отдельных	•	19.1 Федерально ятельности», По	
` 1			(указать вид де:	ятельности)		
постановлением «О Министерс здравоохранения достоверности лицензии/лицензицензии(лиценз	тве здрав Кузбасса сведений, виата, выез	оохранения К № с содержащих	узбасса», на от сся в зая	а основан прове влении и	ии приказа М дены проверка и документах	Линистерства полноты и соискателя
проверкі выездно требованиям – <i>с</i>	и полноты : й оценки <i>по</i> _	ь проведения: и достоверности соответствия (_рабоч	соискателя их дней).	: <i>по</i> лицензии	нзиата) (_ рабоч и/лицензиата ли и сведений, выез	ицензионным
соответствия сои						<u></u>
Место лицензии/лиценз					соответствия	соискателя
		_				(адрес
	идентифициро	овать место осущес	ствления лиценз	ируемого вид	ца деятельности)	
При про	ведении вы	ездной оценки	соответствия	заявителя	присутствовали:	

(Ф.И.О., должность руководителя постоянно действующего исполнительного органа юридического лица, правопреемника юридического лица, индивидуального предпринимателя или иного лица, имеющего право действовать от имени этого юридического лица или индивидуального предпринимателя)

Использование средств дистанционного взаимодействия:
(указать, каких/не использовались)
В ходе проведения проверки полноты и достоверности сведений, содержащихся заявлении и документах, представленных соискателем лицензии/лицензиатом, и выездного оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям установлено
соискателем лицензии/лицензиатом представлены:
(указать представленные сведения и документы)
Результаты выездной оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиате лицензионным требованиям прилагаются (оценочный лист от).
По результатам проверки полноты и достоверности сведений и выездной оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным лицензиата установлено:
(соответствие/несоответствие сведений, содержащихся в представленных заявлении и документах, положениям частей 1 и 3 статьи 13/части 3 статьи 18 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», а также сведениям о соискателе лицензии или лицензиате, содержащимся в Едином государственном реестре юридических лиц, государственном реестре аккредитованных филиалов, представительств иностранных юридических лиц, Едином государственном реестре индивидуальных предпринимателей и других федеральных информационных ресурсах; соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям)
Прилагаемые к акту документы, материалы фотосъемки, аудио- и (или) видеозаписи:
С актом проверки полноты и достоверности сведений и выездной оценки соответстви соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям ознакомлен(а):
(фамилия, инициалы) (подпись)
Пометка об отказе ознакомления с актом проверки полноты и достоверности сведений выездной оценки соответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям
(Ф.И.О., должность должностного лица (должностных лиц), проводившего(их) проверку полноты и достоверности сведений и выездную оценку соответствия лицензионным требованиям соискателя лицензии/лицензиата)
Подписи должностного лица (должностных лиц), проводивших проверку полноты простоверности сведений и выездную оценку соответствия соискателя лицензии/лицензиателицензионным требованиям:
(фамилия, инициалы) (полпись)