



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ АЛТАЙСКОГО КРАЯ

П Р И К А З

05 августа 2025

г. Барнаул

№ 253

О внесении изменения в приказ
Министерства здравоохранения
Алтайского края от 15.04.2022 № 198

Приказываю:

1. Внести в приказ Министерства здравоохранения Алтайского края от 15.04.2022 № 198 «Об утверждении форм оценочных листов» (в редакции от 03.10.2022 № 519, от 20.08.2024 № 346) изменение, изложив приложения 1-3 к приказу в редакции согласно приложениям 1-3 к настоящему приказу соответственно.

2. Настоящий приказ вступает в силу с 01.09.2025.

3. Настоящий приказ подлежит опубликованию на «Официальном интернет-портале правовой информации» (www.pravo.gov.ru).

Министр

Д.В. Попов

ПРИЛОЖЕНИЕ 1
к приказу Министерства
здравоохранения Алтайского края
от 05.08.23 № 253

Оценочный лист,

в соответствии с которым Министерством здравоохранения Алтайского края проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям для осуществления медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»)

1. Форма проводимой оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий):

2. Полное наименование 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) и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место (места) осуществления медицинской деятельности:

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

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Минздрава Алтайского края:

6. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица Минздрава Алтайского края, проводящего оценку соответствия соискателя лицензии или лицензиата 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	Ответы на вопросы, содержащиеся в списке контрольных вопросов			Примечание
			да	нет	неприменимо	

		требования				
1.	Заявление о предоставлении лицензии или внесении изменений в реестр лицензий, поданное в форме электронного документа (накета электронных документов) посредством использования федеральной государственной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций), соответствует установленной форме, заполнено в полном объеме?	часть 1 статьи 13, статья 18 Федерального закона 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее - Федеральный закон № 99-ФЗ), пункты 8, 9 и 11 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 01.06.2021 № 852 (далее - Положение)				
2.	Соответствуют ли сведения о соискателе лицензии (лицензиате), указанные в заявлении, сведениям, 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?	часть 4 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ				
3.	Имеются ли у соискателя лицензии (лицензиата) принадлежащие ему на праве собственности или ином	подпункт «а» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения				

	законном основании здания, строения, сооружения и (или) помещения, необходимые для выполнения заявленных работ (услуг)?				
4.	Имеются ли у соискателя лицензии (лицензиата) принадлежащие ему на праве собственности или ином законном основании, предусматривающем право владения и пользования, медицинские изделия (оборудование, аппараты, приборы, инструменты), необходимые для выполнения заявленных работ (услуг)?	подпункт «б» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения			
5.	Имеется ли санитарно-эпидемиологическое заключение о соответствии санитарным правилам зданий, строений, сооружений и (или) помещений, необходимых для выполнения соискателем лицензии (лицензиатом) заявленных работ (услуг)?	пункт 8 Положения			
6.	Имеются ли у работников, заключивших с соискателем лицензии (лицензиатом) трудовые договоры, соответствующее образование, предусмотренное квалификационными требованиями к медицинским и фармацевтическим работникам, и пройденная аккредитация специалиста или сертификат специалиста по специальности, необходимой для выполнения заявленных соискателем лицензии (лицензиатом) работ (услуг)?	подпункт «в» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения			
7.	Имеются ли у работников, заключивших с соискателем лицензии (лицензиатом) трудовые договоры, осуществляющих техническое обслуживание медицинских изделий (оборудования, аппаратов, приборов, инструментов), соответствующее профессиональное образование и (или) квалификации, либо договор с организацией, имеющей лицензию на осуществление соответствующей деятельности?	подпункт «г» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения			

8.	Медицинские изделия (оборудование, аппараты, приборы, инструменты), необходимые для выполнения заявленных работ (услуг), зарегистрированы в порядке, установленном Правилами государственной регистрации медицинских изделий, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 30.11.2024 № 1684?	часть 4 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее - Федеральный закон № 323-ФЗ)				
9.	Медицинская организация, которая планирует осуществлять заготовку и хранение донорской крови и (или) ее компонентов, относится к государственной системе здравоохранения?	подпункт «е» пункта 5 Положения, статья 15 Федерального закона от 20.07.2012 № 125-ФЗ «О донорстве крови и ее компонентов»				
10.	Медицинская организация при заявлении работ (услуг) по забору и заготовке органов и (или) тканей человека, а также их трансплантации, относится к государственной или муниципальной системе здравоохранения?	подпункт «е» пункта 5 Положения, статья 4 Закона Российской Федерации от 22.12.1992 № 4180-1 «О трансплантации органов и (или) тканей человека»				
11.	Медицинской организацией, индивидуальным предпринимателем (далее - ИП) размещены сведения о медицинской организации в федеральном реестре медицинских и фармацевтических организаций (ФРМО)?	Подпункт «ж» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения				
12.	Медицинской организацией, ИП размещены сведения о медицинских работниках в федеральном регистре медицинских и фармацевтических работников (ФРМР)?	Подпункт «ж» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения				
13.	Имеется в медицинской организации государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения штатное расписание, соответствующее общим требованиям, установленным для соответствующих медицинских организаций?	подпункт «д» пункта 5 Положения, пункт 7 части 2 статьи 14 Федерального закона № 323-ФЗ				
14.	В штатном расписании имеются структурные подразделения медицинской организации, необходимые для выполнения	подпункт «д» пункта 5 Положения, пункт 7 части 2 статьи 14, часть 2 статьи 37				

	заявленных работ (услуг)?	Федерального закона № 323-ФЗ				
15.	Штатное расписание медицинской организации содержит должности медицинских работников, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг)?	подпункт «д» пункта 5 Положения, пункт 7 части 2 статьи 14, часть 2 статьи 37 Федерального закона № 323-ФЗ				
16.	Количество медицинских изделий, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг), соответствует стандартам оснащения?	подпункт «б» пункта 5 Положения, часть 2 статьи 37 Федерального закона № 323-ФЗ				
17.	Соискателем лицензии (лицензиатом) заключены трудовые договоры с работниками, необходимыми для выполнения заявленных работ (услуг)?	подпункт «в» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения				
18.	Соискателем лицензии (лицензиатом) заключены трудовые договоры с работниками, осуществляющими техническое обслуживание медицинских изделий (оборудования, аппаратов, приборов, инструментов) и имеющими необходимое профессиональное образование и (или) квалификацию, либо заключен договор с организацией, имеющей лицензию на осуществление соответствующей деятельности?	подпункт «г» пункта 5, абзац первый пункта 6 Положения				

Установлено соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 01.06.2021 № 852 «О лицензировании медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково») и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации» (нужное подчеркнуть).

(должностное лицо, проводившее оценку соответствия
и заполнившее оценочный лист)

(подпись)

Дата заполнения оценочного листа

« ___ » _____ 20__ г.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2
к приказу Министерства
здравоохранения Алтайского края
от 05.08.23 № 253

Оценочный лист,
в соответствии с которым Министерством здравоохранения Алтайского края
проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным
требованиям для осуществления фармацевтической деятельности

1. Форма проводимой оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий):

2. Полное наименование 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) и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место (места) осуществления фармацевтической деятельности:

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

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Минздрава Алтайского края:

6. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица Минздрава Алтайского края, проводящего оценку соответствия соискателя лицензии или лицензиата 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, содержащиеся в списке контрольных вопросов			Примечание
			да	нет	неприменим	

1.	<p>Заявление о предоставлении лицензии или внесении изменений в реестр лицензий, поданное в форме электронного документа посредством использования федеральной государственной информационной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)», соответствует установленной форме, заполнено в полном объеме?</p>	<p>часть 1 статьи 13, статья 18 Федерального закона 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее - Федеральный закон № 99-ФЗ), пункты 8, 12 и 13 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547 (далее - Положение)</p>		о	
2.	<p>Соискатель лицензии (лицензиат) (организация розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения) имеет производственный объект или объекты (помещения, здания, сооружения) по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащие на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования, соответствующие требованиям статьи 55 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - Федеральный закон № 61-ФЗ), Правилам надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29.04.2025 № 259н (далее - Правила надлежащей аптечной практики), Правилам хранения лекарственных средств для медицинского применения, утвержденным приказом</p>	<p>подпункт «в» пункта 4 (подпункт «а» пункта 6) Положения</p>			

	Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29.04.2025 № 260п (далее - Правила хранения лекарственных средств) (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)?					
3.	Соискатель лицензии (лицензиат) (индивидуальный предприниматель) имеет производственный объект (помещение, здание, сооружение) по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащий на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования, соответствующего требованиям статьи 55 Федерального закона № 61-ФЗ, Правилам надлежащей аптечной практики, Правилам хранения лекарственных средств)?	подпункт «д» пункта 4 (подпункт «а» пункта 6) Положения				
4.	Соискатель лицензии (лицензиат) имеет оборудование по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащее на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования, соответствующее требованиям статьи 55 Федерального закона № 61-ФЗ, Правилам надлежащей аптечной практики, Правилам хранения лекарственных средств (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)?	подпункт «в», «д» пункта 4 (подпункт «а» пункта 6) Положения				
5.	Медицинская организация - соискатель лицензии (лицензиат) имеет лицензию на осуществление медицинской деятельности?	подпункт «ж» пункта 4 (подпункт «г» пункта 6) Положения				
6.	Имеется ли санитарно-эпидемиологическое заключение о соответствии помещений требованиям санитарных правил в отношении фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для	пункт 11 Положения				

	медицинского применения?					
7.	Имеется ли помещение и (или) зона, предназначенная для приемки и хранения лекарственных препаратов?	пункт 20 Правил надлежащей аптечной практики				
8.	Имеются ли помещения и (или) зоны для: а) торговли лекарственными препаратами; б) отпуска лекарственных препаратов (при наличии); в) изготовления лекарственных препаратов (при наличии); г) административно-бытовых и (или) для раздельного хранения одежды, приема пищи, санузла?	пункт 20 Правил надлежащей аптечной практики				
9.	Все помещения субъекта розничной торговли: - расположены в здании (строении) и функционально объединены? - изолированы от других организаций и обеспечивают отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц в помещения?	пункт 18 Правил надлежащей аптечной практики				
10.	Размещены ли субъектом розничной торговли в доступном для ознакомления месте сведения о: а) виде субъекта розничной торговли на русском языке; б) полном и (в случае, если имеется) сокращенном наименовании, в том числе фирменном наименовании, и организационно-правовой форме субъекта розничной торговли; в) режиме работы субъекта розничной торговли?	пункт 19 Правил надлежащей аптечной практики				
11.	Помещения субъекта розничной торговли оснащены системами отопления и кондиционирования, естественной или приточно-вытяжной вентиляцией?	пункт 23 Правил надлежащей аптечной практики				
12.	Торговое помещение и (или) зона субъекта розничной торговли оборудованы витринами, стеллажами (гондолами)?	пункт 27 Правил надлежащей аптечной практики				
13.	Имеется ли отдельное помещение и (или) зона, шкаф для хранения оборудования, инвентаря и материалов для уборки (очистки), а также моющих и дезинфицирующих средств, отделенное от помещений и (или) зон для хранения	пункт 22 Правил хранения лекарственных средств				

	лекарственных средств, шкафов для хранения лекарственных средств?					
14.	Оснащены ли помещения для хранения лекарственных препаратов оборудованием для контроля температуры и относительной влажности воздуха?	пункт 25 Правил надлежащей аптечной практики; пункт 18 Правил хранения лекарственных средств				
15.	Пропли ли средства измерения, используемые субъектом розничной торговли, калибровку и периодическую поверку?	пункт 26 Правил надлежащей аптечной практики				
16.	Имеется ли помещение (холодильная камера) или помещение для хранения, оснащенное холодильными шкавами (холодильниками) для хранения термолабильных лекарственных средств?	пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики пункт 45 Правил хранения лекарственных средств				
17.	Имеется ли оборудование для хранения лекарственных средств (стеллажи, шкафы, поддоны, подтоварники)?	пункт 11 Правил хранения лекарственных средств				
18.	Имеется ли у соискателя лицензии (лицензиата) лицо, ответственное за внедрение и обеспечение системы качества хранения и перевозки лекарственных препаратов и актуализацию стандартных операционных процедур для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения?	подпункт «з» пункта 4 (подпункт «л» пункта 6) Положения				
19.	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 (для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением обособленных	подпункт «к» пункта 4 (подпункт «п» пункта 6) Положения				

	<p>подразделений медицинских организаций));</p> <ul style="list-style-type: none"> - сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста (для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций)); - дополнительное профессиональное образование в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности (для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в обособленных подразделениях медицинских организаций); - высшее или среднее фармацевтическое или медицинское образование и дополнительное профессиональное образование в области радиохимии, радиационной безопасности с учетом особенностей, установленных законодательством Российской Федерации в области обеспечения радиационной безопасности (для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в части изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов для медицинского применения)? 					
20.	<p>Имеется ли у индивидуального предпринимателя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - высшее или среднее фармацевтическое образование; - сертификат специалиста или пройденная аккредитация специалиста? 	<p>подпункт «и» пункта 4 (подпункт «м» пункта 6) Положения</p>				

Установлено соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от

31.03.2022 № 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» (нужное подчеркнуть).

(должностное лицо, проводившее оценку соответствия
и заполнившее оценочный лист)

(подпись)

Дата заполнения оценочного листа

« ___ » _____ 20__ г.

ПРИЛОЖЕНИЕ 3
к приказу Министерства
здравоохранения Алтайского края
от 05.08.2025 № 253

Оценочный лист,

в соответствии с которым Министерством здравоохранения Алтайского края проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям для осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений

1. Форма проводимой оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий):

2. Полное наименование юридического лица, адрес его места нахождения, основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН):

3. Адрес (адреса) и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место (места) осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений:

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

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Минздрава Алтайского края:

6. Должность, фамилия, имя отчество (при наличии) должностного лица Минздрава Алтайского края, проводящего оценку соответствия соискателя лицензии или лицензиата 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	Ответы на вопросы, содержащиеся в	Примечания
-------	--	---	-----------------------------------	------------

		указанием их структурных единиц, которыми установлены лицензионные требования	списке контрольных вопросов			ни е
			да	нет	неприменимо	
1.	Заявление о предоставлении лицензии или внесении изменений в реестр лицензий, поданное в форме электронного документа посредством использования федеральной государственной информационной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)», соответствует установленной форме, заполнено в полном объеме?	часть 1 статьи 13, статья 18 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее - Федеральный закон № 99-ФЗ), пункты 8, 12 - 14 (1) Положения о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 02.06.2022 № 1007 (далее - Положение)				
2.	Соискатель лицензии (лицензиат) имеет принадлежащие ему на праве собственности или на ином законном основании и соответствующие установленным требованиям помещения, необходимые для осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (за исключением медицинских	подпункт «а» пункта 5 (подпункт «а» пункта 6) Положения				

	организаций и обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации)?					
3.	Соискатель лицензии (лицензиат) имеет принадлежащее ему на праве собственности или на ином законном основании и соответствующие установленным требованиям оборудование, необходимое для осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации)?	подпункт «а» пункта 5 (подпункт «а» пункта 6) Положения				
4.	Наличие у медицинской организации соискателя лицензии (лицензиата) лицензии на осуществление медицинской деятельности?	подпункт «б» пункта 5 (подпункт «б» пункта 6) Положения				
5.	Соискатель лицензии (лицензиат) соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, установленный Правительством Российской Федерации на основании пункта 3 статьи 8 и пункта 8 статьи 30 Федерального закона от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (далее – Федеральный закон № 3-ФЗ)?	подпункт «в» пункта 5 (подпункт «в» пункта 6) Положения				
6.	Соискатель лицензии (лицензиат) соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в списки I-III перечня, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенными в	подпункт «г» пункта 5 (подпункт «г» пункта 6) Положения; пункт 4 Правил допуска лиц к				

	<p>список I перечня, культивированию наркосодержащих растений для использования в медицинских целях в части наличия заключения органов внутренних дел об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ непосредственно к наркотическим средствам, психотропным веществам, прекурсорам или культивируемым наркосодержащим растениям, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое и особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе совершенное за пределами Российской Федерации?</p>	<p>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 20.05.2022 № 911 (далее - Правила допуска); пункт 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ</p>				
7.	<p>Соискатель лицензии (лицензиат) соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, в части наличия решения руководителя (лица, его заменяющего) о допуске к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, (к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, - также решение индивидуального предпринимателя)?</p>	<p>подпункт «в» пункта 5 (подпункт «в» пункта 6) Положения; пункт 2 Правил допуска; пункт 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ</p>				
8.	<p>Соискатель лицензии (лицензиат) соблюдает порядок допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, внесенными в списки I-III перечня, прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, внесенными в список I перечня, культивированию наркосодержащих растений для использования в медицинских целях в части наличия справок, выданных</p>	<p>подпункт «г» пункта 5 (подпункт «г» пункта 6) Положения; пункт 4 Правил допуска; пункт 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ</p>				

	<p>медицинскими организациями государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I прекурсоров или культивируемым наркосодержащим растениям, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом?</p>				
9.	<p>Имеет ли соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I - III перечня, прекурсоров, внесенных в список I перечня, а также культивированию наркосодержащих растений, для использования в медицинских целях наркотических средств и психотропных веществ, 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?</p>	<p>подпункт «г» пункта 5 (подпункт «г» пункта 6) Положения; абзац третий пункта 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ</p>			
10.	<p>Имеет ли соискатель лицензии (лицензиат), имеющий намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I - III перечня, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I перечня, культивированию наркосодержащих растений для использования в медицинских целях в составе руководителей специалиста, имеющего дополнительное профессиональное образование в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров и (или) культивирования наркосодержащих растений?</p>	<p>подпункт «ж» пункта 5 (подпункт «э» пункта 6) Положения; пункт 1 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ</p>			
11.	<p>Является ли государственным</p>	<p>подпункт «г»</p>			

	<p>унитарным предприятием соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять деятельность по переработке наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I - III перечня, прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I перечня (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)?</p>	<p>пункта 5 (подпункт «г» пункта 6) Положения; абзац седьмой пункта 1 статьи 5 Федерального закона № 3-ФЗ</p>				
12.	<p>Является ли государственным унитарным предприятием или государственным учреждением соискатель лицензии (лицензиат), имеющий намерение осуществлять деятельность: разработка наркотических средств и психотропных веществ, а также прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I; распределение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I и II; уничтожение наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I и II, прекурсоров, внесенных в список I, а также конфискованных или изъятых из незаконного оборота психотропных веществ, внесенных в список III; производство наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, внесенных в список I, в целях изготовления аналитических образцов, а также наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II; изготовление аналитических образцов наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, внесенных в список I, а также наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II, для использования в медицинских целях?</p>	<p>подпункт «г» пункта 5 (подпункт «г» пункта 6) Положения; пункт 2 статьи 5 Федерального закона № 3-ФЗ</p>				
13.	<p>Является ли государственным унитарным предприятием,</p>	<p>подпункт «г» пункта 5</p>				

муниципальным унитарным предприятием или муниципальным учреждением, входящим в муниципальную систему здравоохранения, соискатель лицензии (лицензиат), имеющий намерение осуществлять деятельность по изготовлению и уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список II	(подпункт «г» пункта 6) Положения; пункт 4 статьи 5 Федерального закона № 3-ФЗ				
--	---	--	--	--	--

Установлено соответствие/несоответствие соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 02.06.2022 № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (нужное подчеркнуть).

(должностное лицо, проводившее оценку соответствия
и заполнившее оценочный лист)

(подпись)

Дата заполнения оценочного листа

«___» _____ 20__ г.