



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
МУРМАНСКОЙ ОБЛАСТИ**

ПРИКАЗ

от 30.09.2022

№ 566

г. Мурманск

**Об утверждении формы оценочного листа, в соответствии с которым
Министерством здравоохранения Мурманской области проводится
выездная оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата
лицензионным требованиям**

В соответствии со статьей 15 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», статьей 19.1 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности», Положением о Министерстве здравоохранения Мурманской области (далее – Министерство), утвержденным постановлением Правительства Мурманской области от 11.02.2011 № 54-ПП, **приказываю:**

1. Утвердить форму оценочного листа, в соответствии с которым Министерством проводится выездная оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при лицензировании медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково») согласно приложению № 1 к настоящему приказу.

2. Утвердить форму оценочного листа, в соответствии с которым Министерством проводится выездная оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при лицензировании фармацевтической деятельности согласно приложению № 2 к настоящему приказу.

3. Утвердить форму оценочного листа, в соответствии с которым Министерством проводится выездная оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при лицензировании деятельности по обороту наркотических

средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений согласно приложению № 3 к настоящему приказу.

4. Признать утратившими силу:

– приказ Министерства от 10.02.2022 № 17-ЛО «Об утверждении формы оценочного листа, используемого Министерством здравоохранения Мурманской области при лицензировании медицинской деятельности»;

– приказ Министерства от 01.09.2022 № 266-ЛО «Об утверждении формы оценочного листа, в соответствии с которым Министерством здравоохранения Мурманской области проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при лицензировании фармацевтической деятельности»;

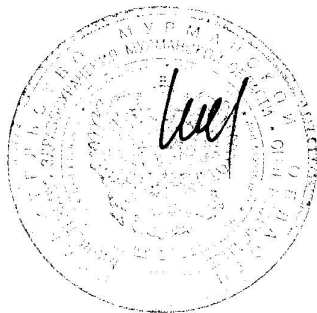
– приказ Министерства здравоохранения Мурманской области от 01.09.2022 № 267-ЛО «Об утверждении формы оценочного листа, в соответствии с которым Министерством здравоохранения Мурманской области проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений организациями, за исключением организаций оптовой торговли лекарственными средствами и аптечных организаций, подведомственных федеральным органам исполнительной власти».

5. Отделу административной работы Министерства здравоохранения Мурманской области (Сурковой Н.В.) разместить настоящий приказ на официальном сайте Министерства здравоохранения Мурманской области.

6. Настоящий приказ вступает в силу с 1 октября 2022 года.

7. Контроль за исполнением приказа оставляю за собой.

Министр



Д.В. Панычев

Форма

**Оценочный лист,
используемый Министерством здравоохранения Мурманской области для выездной¹ оценки
соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям
при лицензировании медицинской деятельности***

(к делу № _____)

1. Реквизиты приказа о проведении выездной оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Мурманской области:

2. Должность, фамилия, имя, отчество должностного лица, уполномоченного на проведение выездной оценки соответствия лицензионным требованиям:

3. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование юридического лица/ фамилия, имя отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя

4. Индивидуальный номер налогоплательщика (ИНН), основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН)/основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя (ОГРНИП):

5. Регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии/ о внесении изменений в реестр лицензий

6. Адрес места нахождения юридического лица/адрес места жительства индивидуального предпринимателя:

7. Заявленный адрес (адреса) места осуществления медицинской деятельности:

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

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

¹ Часть 3 статьи 19.1 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 19, ст. 2716; 2021, № 24, ст. 4188).

№ п/п	Контрольные вопросы, отражающие содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, которыми установлены лицензионные требования	Ответы на вопросы, содержащиеся в Списке контрольных вопросов			Примечание
			да	нет	неприменим	
1.	Подтверждено ли представленными документами и (или) сведениями, содержащимися в ЕГРН ² , право собственности или иное законное основание использования указанных соискателем лицензии/лицензиатом зданий, строений, сооружений и (или) помещений, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг)?	пп. «а» п. 5, пп. «а» п. 8 Положения о лицензировании медицинской деятельности, утв. ПП РФ от 01.06.2021 № 852 ³ (далее - Положение)				
2.	Подтверждено ли наличие у соискателя лицензии/лицензиата, выданного в установленном порядке санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии заявленных зданий, строений, сооружений и (или) помещений требованиям санитарных правил по заявленным работам (услугам) сведениями, содержащимися в Реестре СЭЗ ⁴ ?	пп. «а» п. 5, пп. «в» п. 8 Положения				
3.	Установлено ли наличие заявленных зданий, строений, сооружений и (или) помещений, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг), по адресу места осуществления медицинской деятельности?	ч.5 ст.19.1. ФЗ № 99 пп. «а» п. 5 Положения				
4.	Подтверждено ли представленными юридическим лицом (ИП) документами право собственности или иное законное основание, предусматривающее право владения и пользования медицинскими изделиями (оборудование, аппараты, приборы, инструменты), необходимыми для выполнения заявленных работ (услуг)?	пп. «б» п. 5, пп. «б» п. 8 Положения				
5.	Имеются ли в наличии медицинские изделия (оборудование, аппараты, приборы, инструменты), необходимые для выполнения заявленных работ (услуг) по адресу места осуществления медицинской деятельности?	ч.5 ст.19.1. ФЗ № 99 пп. «б» п. 5 Положения				

² Единый государственный реестр недвижимости.

³ Постановление 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».

⁴ Реестр санитарно-эпидемиологических заключений о соответствии (несоответствии) видов деятельности (работ, услуг) требованиям государственных санитарно-эпидемиологических правил и нормативов.

6.	Соответствует ли количество медицинских изделий, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг), стандартам оснащения?	пп. «б» п. 5 Положения; ч. 2 ст. 37 ФЗ № 323				
7.	Подтверждено ли соответствие структуры и штатного расписания юридического лица, входящего в государственную или муниципальную систему, общим требованиям, установленным для соответствующих медицинских организаций?	пп. «д» п. 5 Положения, п. 7 ч. 2 ст. 14 ФЗ № 323				
8.	Подтверждено ли наличие в медицинской организации структурных подразделений, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг)?	пп. «д» п. 5 Положения, ч. 2 ст. 37 ФЗ № 323				
9.	Штатное расписание медицинской организации содержит должности медицинских работников, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг)?	пп. «д» п. 5 Положения, п. 7 ч. 2 ст. 14; ч. 2 ст. 37 ФЗ № 323				
10.	В медицинской организации в целях клинического использования донорской крови и (или) ее компонентов созданы ли в качестве структурных подразделений специализированные кабинеты или отделения, обеспечивающие хранение донорской крови и (или) ее компонентов, ведение статистического учета, в том числе в отношении реакций и осложнений, возникших после трансфузии (переливания) донорской крови и (или) ее компонентов?	пп. «е» п. 5 Положения, ст. 16 Федерального закона «О донорстве крови и ее компонентов»				
11.	Подтверждено ли наличие сведений о медицинской организации (ИП) в ФРМО ЕГИСЗ ⁵ ?	пп. «ж» п. 5, пп. «ж» п. 8 Положения				
12.	Заключены ли соискателем лицензии/лицензиатом трудовые договоры с необходимыми для выполнения заявленных работ (услуг) медицинскими работниками?	пп. «в» п. 5, пп. «д» п. 8 Положения				
13.	Подтверждено ли наличие у заявленных медицинских работников предусмотренного квалификационными требованиями образования, оригиналами соответствующих документов в случае, если сведения о таких документах отсутствуют в ФИС ФРДО?	пп. «в» п. 5, пп. «д» п. 8 Положения				
14.	Подтверждено ли наличие сведений в ФРМР ЕГИСЗ ⁶ о необходимых для выполнения заявленных работ (услуг) медицинских работниках?	пп. «ж» п. 5, пп. «ж» п. 8 Положения				

⁵ Федеральный реестр медицинских организаций Единой государственной информационной системы здравоохранения.

⁶ Федеральный регистр медицинских работников Единой государственной информационной системы здравоохранения.

15.	Заключены ли соискателем лицензии/лицензиатом трудовые договоры с лицами, осуществляющими техническое обслуживание медицинских изделий, либо договор с организацией, имеющей лицензию на осуществление соответствующей деятельности?	пп. «г» п. 5, пп. «е» п. 8 Положения				
16.	Подтверждено ли наличие у заявленных работников профессионального образования и (или) квалификации, оригиналами соответствующих документов?	пп. «г» п. 5, пп. «е» п. 8 Положения				

Установлено соответствие/несоответствие
соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям**
(нужное выделить)

Должностные лица, проводившие выездную оценку соответствия лицензионным требованиям и заполнившие оценочный лист:

_____	_____
(подпись)	(Ф.И.О., должность)
_____	_____
(подпись)	(Ф.И.О., должность)

Дата заполнения оценочного листа « ____ » _____ 20__ г.

* Медицинская деятельность (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»).

** предусмотрены постановлением Правительства Российской Федерации от 1 июня 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».

Форма

**Оценочный лист,
используемый Министерством здравоохранения Мурманской области для выездной¹ оценки
соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям
при лицензировании фармацевтической деятельности**

(к делу № _____)

1. Реквизиты приказа о проведении выездной оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Мурманской области:

2. Должность, фамилия, имя, отчество должностного лица, уполномоченного на проведение выездной оценки соответствия лицензионным требованиям:

3. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование юридического лица/ фамилия, имя отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя:

4. Индивидуальный номер налогоплательщика (ИНН), основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН)/основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя (ОГРНИП):

5. Регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии/о внесении изменений в реестр лицензий:

6. Адрес места нахождения юридического лица/адрес места жительства индивидуального предпринимателя:

7. Заявленный адрес (адреса) места осуществления лицензируемой деятельности:

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

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

¹ Часть 3 статьи 19.1 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 19, ст. 2716; 2021, № 24, ст. 4188).

№ п/п	Контрольные вопросы, отражающие содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, которыми установлены лицензионные требования	Ответы на вопросы, содержащиеся в Списке контрольных вопросов			Примечание
			да	нет	неприменим	
1.	Подтверждено ли представленными документами и (или) сведениями, содержащимися в ЕГРН ² , право собственности или иное законное основание использования указанных соискателем лицензии/лицензиатом зданий, строений, сооружений и (или) помещений, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг)?	пп. «в», «д» п. 4, пп. «б» п. 8 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утв. ПП РФ от 31.03.2022 № 547 ³ (далее - Положение)				
2.	Установлено ли наличие заявленного производственного объекта или заявленных производственных объектов (помещений, зданий, сооружений), по месту осуществления фармацевтической деятельности?	пп. «в», «д» п. 4, пп. «б» п. 8 Положения				
3.	Установлено ли соответствие заявленных производственных объектов требованиям правил надлежащей аптечной практики, правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов?	пп. «в», «д» п. 4 Положения				
4.	Подтверждено ли наличие у соискателя лицензии/лицензиата, выданного в установленном порядке санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии заявленных зданий, строений, сооружений и (или) помещений требованиям санитарных правил по заявленным работам (услугам) сведениями, содержащимися в Реестре СЭЗ ⁴ ?	пп. «г» п. 8 Положения				
5.	Подтверждено ли соответствие заявленных производственных объектов санитарно-гигиеническим нормам и требованиям санитарно-эпидемиологическим заключением?	пп. «в», «д» п. 4, пп. «г» п. 8 Положения				
6.	Подтверждено ли представленными ИП или юридическим лицом документами, право собственности или иное законное основание, предусматривающее право владения и пользования оборудованием, необходимым для выполнения заявленных работ (услуг)?	пп. «в», «д» п. 4, пп. «б» п. 8 Положения				

² Единый государственный реестр недвижимости.

³ Постановление Правительства РФ от 31.03.2022 № 547 «О лицензировании фармацевтической деятельности» (вместе с «Положением о лицензировании фармацевтической деятельности»).

⁴ Реестр санитарно-эпидемиологических заключений о соответствии (несоответствии) видов деятельности (работ, услуг) требованиям государственных санитарно-эпидемиологических правил и нормативов.

7.	Установлено ли наличие заявленного оборудования, право собственности или иное законное основание, предусматривающее право владения и право пользования соискателем лицензии/лицензиатом которым подтверждено, по месту осуществления фармацевтической деятельности?	пп. «в», «д» п. 4 Положения				
8.	Установлено ли соответствие заявленного оборудования, требованиям правил надлежащей аптечной практики, правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов?	пп. «в», «д» п. 4 Положения				
9.	Подтверждено ли наличие у медицинской организации, являющейся соискателем лицензии, лицензии на осуществление медицинской деятельности по адресу места осуществления деятельности, который заявлен для осуществления фармацевтической деятельности, сведениями в едином реестре лицензий?	пп. «ж» п. 4, пп. «г» п. 6 Положения				
10.	Подтверждено ли наличие лица, ответственного за внедрение и обеспечение системы качества хранения и перевозки лекарственных препаратов и актуализацию стандартных операционных процедур, представленными документами?	пп. «з» п. 4, пп. «л» п. 6 Положения				
11.	Подтверждено ли оригиналами документов наличие у индивидуального предпринимателя высшего или среднего фармацевтического образования, а также сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста?	пп. «и» п. 4, пп. «м» п. 6 Положения				
12.	Подтверждено ли оригиналами документов наличие у заявленных работников соискателя лицензии/лицензиата (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций) высшего или среднего фармацевтического образования, а также сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста?	пп. «к» п. 4, пп. «н» п. 6 Положения				
13.	Подтверждено ли оригиналами документов наличие у заявленных работников обособленных подразделений медицинской организации дополнительного профессионального образования в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности?	пп. «к» п. 4, пп. «н» п. 6 Положения				
14.	Подтверждено ли наличие у соискателя лицензии/ лицензиата трудовых договоров с заявленными лицами?	пп. «к» п. 4, пп. «н» п. 6 Положения				

Установлено соответствие/несоответствие
соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, предусмотренным Положением
(нужное выделить или подчеркнуть)

Должностные лица, проводившие выездную оценку соответствия лицензионным требованиям и
заполнившие оценочный лист:

(подпись)

(Ф.И.О., должность)

(подпись)

(Ф.И.О., должность)

Дата заполнения оценочного листа

« ____ » _____ 20 ____ г.

**Оценочный лист,
используемый Министерством здравоохранения Мурманской области для выездной¹ оценки
соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям
при лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных
веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений**

(к делу № _____)

1. Реквизиты приказа о проведении выездной оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Министерства здравоохранения Мурманской области:

2. Должность, фамилия, имя, отчество должностного лица, уполномоченного на проведение выездной оценки соответствия лицензионным требованиям:

3. Полное или (в случае, если имеется) сокращенное наименование юридического лица:

4. Индивидуальный номер налогоплательщика (ИНН), основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН):

5. Регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии:

6. Адрес места нахождения юридического лица:

7. Заявленный адрес (адреса) места осуществления лицензируемой деятельности:

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

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

¹ Часть 3 статьи 19.1 Федерального закона от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 19, ст. 2716; 2021, № 24, ст. 4188).

№ п/п	Контрольные вопросы, отражающие содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, которыми установлены лицензионные требования	Ответы на вопросы, содержащиеся в Списке контрольных вопросов			Примечание
			да	нет	неприменим	
1.	Подтверждено ли представленными документами и (или) сведениями, содержащимися в ЕГРН ² , право собственности или иное законное основание использования указанных соискателем лицензии/лицензиатом зданий, строений, сооружений и (или) помещений, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг)?	пп. «а» п. 5, пп. «а» п. 6 Положения о лицензировании деятельности по обороту НСПВ ³ , утв. ПП РФ от 02.06.2022 № 1007 ⁴ (далее - Положение)				
2.	Установлено ли наличие помещений, необходимых для осуществления деятельности по обороту НСПВ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций) по заявленному адресу места осуществления лицензируемого вида деятельности?	пп. «а» п. 5, пп. «а» п. 6 Положения				
3.	Подтверждено ли представленными документами, право собственности или иное законное основание использования указанного соискателем лицензии/лицензиатом оборудования, необходимого для осуществления деятельности по обороту НСПВ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)?	пп. «а» п. 5, пп. «а» п. 6 Положения				
4.	Установлено ли наличие заявленного оборудования, по месту осуществления деятельности по обороту НСПВ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)?	пп. «а» п. 5, пп. «а» п. 6 Положения				
5.	Подтверждено ли наличие у медицинской организации лицензии на осуществление медицинской деятельности (в случае, если лицензиатом является медицинская организация)?	пп. «б» п. 5, пп. «б» п. 6 Положения				

² Единый государственный реестр недвижимости.

³ Наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, культивирование наркосодержащих растений.

⁴ Постановление Правительства РФ от 02.06.2022 № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (вместе с «Положением о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»).

6.	Подтверждено ли соблюдение порядка допуска лиц к работе с НСПВ, внесенными в списки I-III перечня НСПВ и их прекурсоров в части ознакомления этих лиц с законодательством Российской Федерации о НСПВ, прекурсорах и включения в трудовой договор взаимных обязательств организации и лиц, связанных с оборотом НСПВ и (или) прекурсоров?	пп. «в» п. 5 Положения п. 3 Постановления Правительства РФ от 20.05.2022 № 911 ⁵ (далее – Правила допуска)				
7.	Подтверждено ли соблюдение порядка допуска лиц к работе с НСПВ и их прекурсорами, в части наличия заключения органов внутренних дел об отсутствии у работников, которые в силу своих служебных обязанностей получают доступ непосредственно к НСПВ и их прекурсорам, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом НСПВ, их прекурсоров либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами Российской Федерации?	пп. «в» п. 5 Положения п. 4,7 Правил допуска абзац 5 п. 3 ст. 10 Федерального закона от 08.01.1998 № 3-ФЗ ⁶ (далее – Федеральный закон № 3-ФЗ)				
8.	Подтверждено ли соблюдение порядка допуска лиц к работе с НСПВ и их прекурсорами, в части наличия решения руководителя о допуске к работе с НСПВ?	пп. «в» п. 5 Положения пункт 8 Правил допуска				
9.	Подтверждено ли соблюдение порядка допуска лиц к работе с НСПВ и их прекурсорами, в части наличия справок выданных медицинскими организациями государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к НСПВ и их прекурсорам, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом?	пп. «в» п. 5 Положения пункт 8 Правил допуска абзац 4 п. 3 ст. 10 Федерального закона № 3-ФЗ				
10.	Подтверждено ли соблюдение требований статей 5 и 10 Федерального закона № 3-ФЗ наличием заключения 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?	пп. «г» п. 5 Положения абзац 3 п. 3 ст. 10 Федерального закона № 3-ФЗ				

⁵ Постановление Правительства РФ 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» (вместе с «Правилами допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»).

⁶ Федеральный закон от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах».

11.	Является ли государственным унитарным предприятием или государственным учреждением соискатель лицензии или лицензиат, имеющий намерение осуществлять: - распределение НСПВ, внесенных в список II; - уничтожение НСПВ (за исключением уничтожения конфискованных или изъятых из незаконного оборота НСПВ), внесенных в Список II?	пп. «г» п. 5 Положения п. 2 ст. 5 Федерального закона № 3-ФЗ п. 4 ст. 5 Федерального закона № 3-ФЗ				
12.	Установлено ли наличие в составе руководителей соискателя лицензии/лицензиата специалиста, имеющего соответствующую профессиональную подготовку?	пп. «ж» п. 5 Положения				
13.	Подтверждено ли оригиналами документов наличие у специалиста из состава руководителей профессионального образования, повышения квалификации, сертификата специалиста, или пройденной аккредитации?	пп. «ж» п. 5 Положения				

Установлено соответствие/несоответствие
соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, предусмотренным Положением
(нужное выделить или подчеркнуть)

Должностные лица, проводившие выездную оценку соответствия лицензионным требованиям и заполнившие оценочный лист:

(подпись)	(Ф.И.О., должность)
(подпись)	(Ф.И.О., должность)

Дата заполнения оценочного листа « ____ » _____ 20 ____ г.
