



**ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА – ЮГРЫ
(Депздрав Югры)**

П Р И К А З

Об утверждении форм документов, используемых Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры при лицензировании фармацевтической деятельности (за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти), при лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (в части деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I, II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти)

от 29 мая 2025 г.
Ханты-Мансийск

№ 4-нп

В соответствии с Федеральным законом от 4 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 года № 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности», постановлением Правительства Российской Федерации от 2 июня 2022 года № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений», постановлением Губернатора Ханты-Мансийского автономного округа – Югры от 1 июля 2010 года № 118 «О Департаменте здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры»
п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить формы документов, используемых Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры при лицензировании фармацевтической деятельности (за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти), при лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (в части деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I, II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти):

1.1. Заявление о прекращении фармацевтической деятельности (приложение 1);

1.2. Заявление о предоставлении сведений о конкретной лицензии на осуществление фармацевтической деятельности из реестра лицензий (приложение 2);

1.3. Оценочный лист, в соответствии с которым Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры проводится оценка соответствия соискателя лицензии (лицензиата) лицензионным требованиям при осуществлении фармацевтической деятельности (приложение 3);

1.4. Заявление о прекращении деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (приложение 4);

1.5. Заявление о предоставлении сведений о конкретной лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (приложение 5);

1.6. Оценочный лист, в соответствии с которым Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры проводится оценка соответствия соискателя лицензии (лицензиата) лицензионным требованиям при осуществлении деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (приложение 6).

2. Признать утратившими силу:

приказ Департамента здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры от 28 сентября 2022 года № 17-нп «Об утверждении форм документов, используемых Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры при лицензировании фармацевтической деятельности (за исключением

деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти)»;

приказ Департамента здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры от 10 апреля 2023 года № 3-нп «О внесении изменения в приложение 16 к приказу Департамента здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры от 28 сентября 2022 года № 17-нп «Об утверждении форм документов, используемых Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры при лицензировании фармацевтической деятельности (за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти)»;

приказ Департамента здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры от 28 сентября 2022 года № 18-нп «Об утверждении форм документов, используемых Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры при лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (в части деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I, II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти)».

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя директора Департамента здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры, курирующего вопросы развития системы здравоохранения.

Директор Департамента



Р.В.Паськов

Приложение 1 к приказу
Департамента здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры
от 29 мая 2025 года № 4-нп

Регистрационный номер: _____
(заполняется лицензирующим органом)

в Департамент здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры

ЗАЯВЛЕНИЕ
о прекращении фармацевтической деятельности

№ п/п	Наименование сведений	Сведения о лицензиате или его правопреемнике
1.	Полное наименование юридического лица (иностранного юридического лица) с указанием организационно-правовой формы; фамилия, имя и отчество (при наличии), данные документа, удостоверяющего личность индивидуального предпринимателя	
2.	Сокращенное наименование юридического лица (при наличии)	
3.	Фирменное наименование юридического лица (при наличии)	
4.	Адрес места нахождения юридического лица или адрес места жительства индивидуального предпринимателя (с указанием почтового индекса)	
5.	Государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица или о государственной регистрации индивидуального предпринимателя	
6.	Идентификационный номер налогоплательщика	

7.	Дата фактического прекращения деятельности	
8.	Номер телефона юридического лица или индивидуального предпринимателя	
9.	Адрес электронной почты юридического лица или индивидуального предпринимателя	
10.	Форма получения уведомления о прекращении действия лицензии на осуществление фармацевтической деятельности	*На бумажном носителе лично *На бумажном носителе направить заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении *В форме электронного документа *На адрес электронной почты

*Нужное указать

в лице

(ФИО, должность руководителя юридического лица или индивидуального предпринимателя)

действующего на основании _____
(документ, подтверждающий полномочия)

просит прекратить действие лицензии от «___» _____ 20__ года
№ _____ на осуществление фармацевтической деятельности, выданной

(лицензирующий орган)

Достоверность представленных сведений подтверждаю.

«__» _____ 20__ года

(подпись)

М.П. (при наличии)

Приложение 2 к приказу
Департамента здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры
от 29 мая 2025 года № 4-нп

Регистрационный номер: _____
(заполняется лицензирующим органом)

в Департамент здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры

ЗАЯВЛЕНИЕ
о предоставлении сведений о конкретной лицензии на осуществление
фармацевтической деятельности

1.	Полное наименование юридического лица; фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя, физического лица	
2.	Государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица или о государственной регистрации индивидуального предпринимателя	
3.	Идентификационный номер налогоплательщика (юридического лица или индивидуального предпринимателя)	
4.	Почтовый адрес юридического лица, индивидуального предпринимателя, физического лица (с указанием почтового индекса)	
5.	Телефон юридического лица, индивидуального предпринимателя, физического лица	
6.	Адрес электронной почты юридического лица, индивидуального предпринимателя, физического лица	
7.	Запрашиваемые сведения предоставить в виде	Выписки из реестра лицензий
8.	Форма получения запрашиваемых сведений	*На бумажном носителе лично *На бумажном носителе направить заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении

		*В форме электронного документа *На адрес электронной почты
--	--	--

*Нужное указать

в лице

 (фамилия, имя и отчество (при наличии), должность руководителя юридического лица,
 или фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя,
 физического лица)

действующего на основании

 (документ, подтверждающий полномочия)

просит предоставить сведения о лицензии от «___» _____ 20__ года
 № _____ на осуществление фармацевтической деятельности, выданной

 (лицензирующий орган, выдавший лицензию)

«__» _____ 20__ года

 (подпись)

М.П. (при наличии)

Приложение 3 к приказу
Департамента здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры
от 29 мая 2025 года № 4-нп

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ,

в соответствии с которым Департаментом здравоохранения
Ханты-Мансийского автономного округа – Югры проводится оценка соответствия
соискателя лицензии (лицензиата) лицензионным требованиям при осуществлении
фармацевтической деятельности

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

2. Полное и сокращенное (при наличии) наименование юридического лица, полное и сокращенное (при наличии) наименование иностранного юридического лица, полное и сокращенное (при наличии) наименование филиала иностранного юридического лица, адрес места нахождения юридического лица, основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН), фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя, адрес места жительства индивидуального предпринимателя, основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя (ОГРНИП):

3. Адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности и (или) другие данные, которые позволяют идентифицировать место осуществления деятельности и которые указываются при необходимости в дополнение к почтовому адресу либо вместо него при его отсутствии:

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

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом:

6. Должность, фамилия, имя и отчество (при наличии) должностного лица, проводящего оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист:

7. Список контрольных вопросов, ответы на которые должны свидетельствовать о соответствии (несоответствии) соискателя лицензии (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	неприменимо	
Документарная оценка						
1.	Соответствуют ли сведения, предоставленные в заявлении о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий), сведениям о соискателе лицензии (лицензиате), содержащимся в едином государственном реестре юридических лиц/ едином государственном реестре индивидуальных предпринимателей?	часть 4 статьи 19.1 Федерального закона от 4 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее – Федеральный закон № 99-ФЗ				
2.	Имеется ли у соискателя лицензии/лицензиата производственный объект или объекты (помещения, здания, сооружения) по месту осуществления деятельности, принадлежащие: - на праве собственности (оперативного управления и др.) (в случае, когда право пользования помещениями зарегистрировано в Едином государственном реестре недвижимости); - принадлежащие на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования по указанному адресу осуществления деятельности (за исключением медицинских организаций, обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации)?	части 4, 5 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ; подпункты «в», «д» пункта 4; подпункт «а» пункта 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 года № 547 (далее – Положение, утвержденное постановлением № 547)				
3.	Имеется ли у соискателя лицензии/лицензиата оборудование по месту осуществления деятельности, предусматривающее право владения и право пользования (за исключением медицинских	части 4, 5 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ; подпункты «в», «д» пункта 4; подпункт «а» пункта 6 Положения, утвержденного				

	организаций, обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации)?	постановлением № 547				
4.	Соответствуют ли сведения о наличии санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии помещений установленным требованиям, сведениям, содержащимся в представленном соискателем лицензии (лицензиатом) заявлении о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий)?	часть 4 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ; пункт 11, 14 Положения, утвержденного постановлением № 547				
5.	Соответствуют ли сведения, представленные в заявлении о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий) о наличии у медицинской организации - соискателя лицензии (лицензиата), лицензии на осуществление медицинской деятельности сведениям, содержащимся в реестре лицензий?	часть 4 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ; подпункт «ж» пункта 4, подпункт «г» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 547				
Выездная оценка						
6.	Имеются ли у субъекта розничной торговли зоны и (или) помещения, предназначенные для выполнения функций хранения, приемки лекарственных средств?	подпункт «в», «д» пункта 4, подпункт «а» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 547; пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 года № 647н (далее – Правила надлежащей аптечной практики)				
7.	Все ли помещения расположены в здании (строении) и функционально объединены, изолированы от других организаций и обеспечивают отсутствие несанкционированного доступа посторонних лиц в помещения?	пункт 20 Правил надлежащей аптечной практики				
8.	Имеется ли возможность	пункт 21 Правил				

	обустройства беспрепятственного входа и выхода в здание для лиц с ограниченными возможностями в соответствии с требованиями законодательства о защите инвалидов/организована ли возможность вызова фармацевтического работника для обслуживания лиц с ограниченными возможностями?	надлежащей аптечной практики				
9.	Имеется ли у аптечной организации, осуществляющей розничную торговлю: вывеска с указанием вида аптечной организации на русском и национальном языках: «Аптека» или «Аптечный пункт» или «Аптечный киоск»; вывеска с указанием полного и (в случае, если имеется) сокращенного наименования, в том числе фирменного наименования, и организационно-правовой формы субъекта розничной торговли, режима работы); освещенная вывеска с информацией о работе, в случае осуществления розничной торговли товарами аптечного ассортимента в ночное время?	пункт 22 Правил надлежащей аптечной практики				
10.	Оснащены ли помещения субъекта розничной торговли системами отопления и кондиционирования (при наличии), естественной или приточно-вытяжной вентиляцией (при наличии), обеспечивающими условия труда в соответствии с трудовым законодательством Российской Федерации?	пункт 26 Правил надлежащей аптечной практики; пункт 4 Правил хранения лекарственных средств, утвержденных приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 августа 2010 года № 706н (далее – Правила хранения лекарственных средств)				
11.	Соответствуют ли помещения субъекта розничной торговли, предназначенные для изготовления лекарственных препаратов, следующим требованиям: поверхности стен и потолков гладкие, без нарушения целостности покрытия; водостойкие краски, эмали или кафельные глазурованные плитки светлых тонов, отделываются материалами, допускающими	пункта 27 Правил надлежащей аптечной практики				

	влажную уборку с применением дезинфицирующих средств; неглазурованная керамическая плитка, линолеум с обязательной сваркой швов?					
12.	Оснащены ли помещения субъекта розничной торговли естественным/искусственным освещением, предусмотрено ли общее искусственное освещение во всех помещениях, местное искусственное освещение для отдельных рабочих мест (при необходимости)?	пункт 28 Правил надлежащей аптечной практики				
13.	Имеется ли в наличии оборудование и инвентарь, обеспечивающие сохранность качества, эффективность и безопасность товаров аптечного ассортимента; оборудованы ли торговые помещения и (или) зоны витринами, стеллажами (гондолами) - при открытой выкладке товара, обеспечивающими возможность обзора товаров аптечного ассортимента, разрешенных к продаже, а также обеспечивающими удобство в работе для работников субъекта розничной торговли?	пункты 29, 30, 34 Правил надлежащей аптечной практики				
14.	Оснащены ли помещения для хранения лекарственных средств приборами для регистрации параметров воздуха, поверенных органами метрологического контроля в установленном порядке (термогигрометры, психрометры) для соблюдения температурного режима?	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств				
15.	Осуществляется ли ежедневная регистрация показаний приборов для регистрации параметров воздуха в специальном журнале (карте) регистрации?	пункт 7 Правил хранения лекарственных средств				
16.	Имеется ли оборудование, обеспечивающее температурный режим для термолабильных лекарственных препаратов, системы кондиционирования?	пункт 32 Правил хранения лекарственных средств				
17.	Имеет ли индивидуальный предприниматель высшее или среднее фармацевтическое образование, сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста?	подпункт «и» пункта 4, подпункт «м» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 547				
18.	Имеют ли работники, заключившие с соискателем лицензии (лицензиатом) трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с	подпункт «к» пункта 4, подпункт «н» пункта 6 Положения, утвержденного				

	розничной торговлей лекарственными препаратами, их отпуск, хранением и изготовлением, высшее или среднее фармацевтическое образование, сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации)?	постановлением № 547				
19.	Имеют ли работники, заключившие с соискателем лицензии (лицензиатом) трудовые договоры, дополнительное профессиональное образование в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности в обособленных подразделениях медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации?	подпункт «к» пункта 4, подпункт «н» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 547				
20.	Разделена ли на зоны, предназначенные для карантинного хранения лекарственных препаратов, площадь помещений, используемых субъектами обращения лекарственных препаратов?	пункт 24 Правил надлежащей аптечной практики				
21.	Разместил ли лицензиат в единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения сведения о фармацевтической организации и о лицах, указанных в подпунктах «м» и «н» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 547, в соответствии со статьей 91.1 Федерального закона от 21 ноября 2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», в порядке и сроки, установленные Положением о единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 9 февраля 2022 года № 140 «О единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения», посредством информационной системы фармацевтической	подпункт «р» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 547				

<p>организации или посредством государственной информационной системы в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации (в случае если государственная информационная система в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации обеспечивает выполнение функций информационной системы фармацевтической организации) или посредством иной информационной системы, предназначенной для сбора, хранения, обработки и предоставления информации, касающейся деятельности фармацевтической организации и предоставляемых ею услуг?</p>					
--	--	--	--	--	--

Установлено соответствие (несоответствие) соискателя лицензии (лицензиата) лицензионным требованиям, предусмотренным постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 года № 547 «О лицензировании фармацевтической деятельности».

(Ф.И.О. должностного лица, проводившего
оценку соответствия и заполнившего
оценочный лист)

(подпись)

Дата заполнения оценочного листа

«__» _____ 20__ г.

Приложение 4 к приказу
Департамента здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры
от 29 мая 2025 года № 4-нп

Регистрационный номер: _____
(заполняется лицензирующим органом)

в Департамент здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры

ЗАЯВЛЕНИЕ

о прекращении деятельности по обороту наркотических средств, психотропных
веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений

№ п/п	Наименование сведений	Сведения о лицензиате или его правопреемнике
1.	Полное наименование юридического лица с указанием организационно-правовой формы	
2.	Сокращенное наименование юридического лица (при наличии)	
3.	Фирменное наименование юридического лица (при наличии)	
4.	Адрес места нахождения юридического лица (с указанием почтового индекса)	
5.	Государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица	
6.	Идентификационный номер налогоплательщика	
7.	Дата фактического прекращения деятельности	
8.	Номер телефона юридического лица	
9.	Адрес электронной почты юридического лица	
10.	Форма получения уведомления о	* На бумажном носителе лично

прекращении действия лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений	*На бумажном носителе направить заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении *В форме электронного документа *На адрес электронной почты
---	--

*Нужное указать

в лице _____
(фамилия, имя и отчество (при наличии),
должность руководителя юридического лица)

действующего на основании _____
(документ, подтверждающий полномочия)

просит прекратить действие лицензии от «___» _____ 20__ года
№ _____ на осуществление деятельности по обороту наркотических
средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих
растений, выданной

(лицензирующий орган)

Достоверность представленных документов подтверждаю.

«___» _____ 20__ года

(подпись)

М.П. (при наличии)

Приложение 5 к приказу
Департамента здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры
от 29 мая 2025 года № 4-нп

Регистрационный номер: _____
(заполняется лицензирующим органом)

в Департамент здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры

ЗАЯВЛЕНИЕ

о предоставлении сведений о конкретной лицензии на осуществление деятельности
по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров,
культивированию наркосодержащих растений

1.	Полное наименование юридического лица; фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя, физического лица	
2.	Государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица или о государственной регистрации индивидуального предпринимателя	
3.	Идентификационный номер налогоплательщика (юридического лица или индивидуального предпринимателя)	
4.	Почтовый адрес юридического лица, индивидуального предпринимателя, физического лица (с указанием почтового индекса)	
5.	Телефон юридического лица, индивидуального предпринимателя, физического лица	
6.	Адрес электронной почты юридического лица, индивидуального предпринимателя, физического лица	
7.	Запрашиваемые сведения предоставить в виде	Выписки из реестра лицензий
8.	Форма получения запрашиваемых	*На бумажном носителе лично

	сведений	*На бумажном носителе направить заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении *В форме электронного документа *На адрес электронной почты
--	----------	--

*Нужное указать

в лице

(фамилия, имя и отчество (при наличии), должность руководителя юридического лица,
или фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя,
физического лица)

действующего на основании

(документ, подтверждающий полномочия)

просит предоставить сведения о лицензии от «___» _____ 20__ года
№_____ на осуществление деятельности по обороту наркотических средств,
психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих
растений, выданной

(лицензирующий орган, выдавший лицензию)

«___» _____ 20__ года

(подпись)

М.П. (при наличии)

Приложение 6 к приказу
Департамента здравоохранения
Ханты-Мансийского
автономного округа – Югры
от 29 мая 2025 года № 4-нп

ОЦЕНОЧНЫЙ ЛИСТ,

в соответствии с которым Департаментом здравоохранения Ханты-Мансийского автономного округа – Югры проводится оценка соответствия соискателя лицензии (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 (лицензиата) лицензионным требованиям, регистрационный номер и дата регистрации заявления о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий):

2. Полное и сокращенное (при наличии) наименование юридического лица, адрес места нахождения юридического лица (с указанием почтового индекса), основной государственный регистрационный номер юридического лица (ОГРН):

3. Адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности и (или) другие данные, которые позволяют идентифицировать место осуществления деятельности и которые указываются при необходимости в дополнение к почтовому адресу либо вместо него при его отсутствии:

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

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом:

6. Должность, фамилия, имя и отчество (при наличии) должностного лица, проводящего оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист:

7. Список контрольных вопросов, ответы на которые должны свидетельствовать о соответствии (несоответствии) соискателя лицензии (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	неприменимо	
Документарная оценка						
1.	Соответствуют ли сведения, представленные в заявлении о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий) сведениям о соискателе лицензии (лицензиате), содержащимся в едином государственном реестре юридических лиц?	часть 4 статьи 19.1 Федерального закона от 4 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее – Федеральный закон № 99-ФЗ)				
2.	Имеются ли у соискателя лицензии/лицензиата помещения по месту осуществления деятельности, принадлежащие: на праве собственности или на ином законном основании (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)?	части 4, 5 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ; 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 года № 1007 (далее – Положение, утвержденное постановлением № 1007)				

3.	Имеется ли у соискателя лицензии/лицензиата оборудование по месту осуществления деятельности, предусматривающее право владения и право пользования (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)?	части 4, 5 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ; подпункт «а» пункта 5, подпункт «а» пункта Положения, утвержденного постановлением № 1007				
4.	Соответствуют ли сведения, предоставленные в заявлении о предоставлении лицензии (внесении изменений в реестр лицензий) о наличии у медицинской организации - соискателя лицензии (лицензиата) лицензии на осуществление медицинской деятельности сведениям, содержащимся в реестре лицензий?	часть 4 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ; подпункт «а» пункта 5, подпункт «а» пункта Положения, утвержденного постановлением № 1007				
Выездная оценка						
5.	Соблюден ли юридическим лицом 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 ознакомления этих лиц с законодательством Российской Федерации о наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и включения в трудовой договор взаимных обязательств организации и лица, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и (или) прекурсоров?	подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 1007; 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 20 мая 2022 года № 911 (далее – Правила, утвержденные постановлением № 911)				
6.	Соблюден ли юридическим лицом 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 заключения органов внутренних дел Российской Федерации об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсоров или культивируемым наркосодержащим растениям, 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?	абзац пятый пункта 3 статьи 10 Федерального закона от 8 января 1998 года № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (далее – Федеральный закон № 3-ФЗ); подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 1007; пункт 4 Правил, утвержденных постановлением № 911				
7.	Соблюден ли юридическим лицом 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 о допуске к работе с наркотическими	подпункт «в» пункта 5, подпункт «в» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 1007 пункт 2, пункт 8 Правил, утвержденных постановлением № 911				

	средствами и психотропными веществами?					
8.	Соблюден ли юридическим лицом 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 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 прекурсорам, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом?	подпункт «в» пункта 5, «в» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 1007; подпункт «б» пункта 4, пункт 6 Правил, утвержденных постановлением № 911				
9.	Имеет ли юридическое лицо заключение органов внутренних дел Российской Федерации о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляется деятельность, по обороту наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны?	абзац третий пункта 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ; подпункт «а» пункта 5, подпункт «а» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 1007				
10.	Имеются ли документы, подтверждающие дополнительное профессиональное образование в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров руководителя юридического лица или руководителя соответствующего подразделения юридического лица?	подпункт «ж» пункта 5, подпункт «э» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 1007				

11.	Имеются ли документы подтверждающие повышение квалификации специалистов с фармацевтическим и медицинским образованием, осуществляющих деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки II и III перечня, не реже одного раза в 5 лет (в случае, если лицензиатом является медицинская или фармацевтическая организация)?	подпункт «ю» пункта 6 Положения, утвержденного постановлением № 1007				
-----	--	--	--	--	--	--

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

(Ф.И.О. должностного лица, проводившего
оценку соответствия и заполнившего
оценочный лист)

(подпись)

Дата заполнения оценочного листа

«__» _____ 20__ г.