



**ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ОРЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ**

П Р И К А З

26 сентября 2022 г.

г. Орёл

№ 748

О внесении изменений в приказ Департамента здравоохранения Орловской области от 18 марта 2022 года № 220 «Об утверждении форм оценочных листов (актов оценки), в соответствии с которыми Департаментом здравоохранения Орловской области проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении медицинской, фармацевтической деятельности и деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений в рамках установленных полномочий»

В целях поддержания нормативной правовой базы Орловской области в актуальном состоянии п р и к а з ы в а ю:

Внести в приказ Департамента здравоохранения Орловской области от 18 марта 2022 года 220 «Об утверждении форм оценочных листов (актов оценки), в соответствии с которыми Департаментом здравоохранения Орловской области проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении медицинской, фармацевтической деятельности и деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений в рамках установленных полномочий» (далее - Приказ) следующие изменения:

- 1) приложение 1 к Приказу изложить в новой редакции согласно приложению 1 к настоящему приказу;
- 2) приложение 2 к Приказу изложить в новой редакции согласно приложению 2 к настоящему приказу;
- 3) приложение 3 к Приказу изложить в новой редакции согласно приложению 3 к настоящему приказу.

Исполняющий обязанности
Руководителя Департамента здравоохранения
Орловской области

В. О. Николаев

Начальник отдела
организационно-контрольной правовой работы
Департамента здравоохранения Орловской области

О. А. Бухвостова

Заместитель начальника отдела
ведомственного контроля качества,
безопасности медицинской деятельности
и лицензирования

О. В. Пронина

Исполнитель:
Гринева Т. В.
42-35-65

Внесено в реестр исполнительных документов актов
органов исполнительной государственной власти
специальной компетенции Орловской области
Дата 28 сентября 2022 г. № 588/2022

Приложение № 1
к приказу Департамента здравоохранения
Орловской области

от 26.09.22 № 748

Приложение № 1
к приказу Департамента здравоохранения
Орловской области

от 18.03.2022 г. № 220

Форма

Оценочный лист (акт оценки), в соответствии с которым
Департаментом здравоохранения Орловской области проводится оценка
соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным
требованиям при осуществлении медицинской деятельности в рамках
установленных полномочий

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

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

Соискатель лицензии/ лицензиат (нужное подчеркнуть)

3. Адрес (адреса) и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место (места) осуществления медицинской деятельности:

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

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Департамента здравоохранения Орловской области: _____

6. Дата и сроки проведения оценки соответствия лицензионным требованиям:

Документарная оценка: _____

1) наличие заявления: _____

2) документы, представленные в соответствии с требованиями, установленными Федеральным законом от 4 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»: _____

Выездная оценка: _____

7. В ходе проведения выездной оценки соответствия лицензионным требованиям присутствовал представитель ЮЛ (ИП) _____

8. О проведении выездной оценки соответствия лицензионным требованиям уведомлен _____

(должность, ФИО, подпись, дата)

9. Должность, фамилия, имя, отчество (при наличии) должностного лица Департамента здравоохранения Орловской области, проводящего документарную и выездную оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист: _____

10. Должность, фамилия, имя, отчество (при наличии) экспертов, представителей организаций, подведомственных Департаменту здравоохранения Орловской области, привлеченных к проведению оценки соответствия лицензионным требованиям: _____

11. 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	неприменимо	
1.	Имеется здание, строение, сооружение и (или) помещение принадлежащие юридическому лицу (ИП) на праве собственности или ином законном основании, необходимых для выполнения заявленных работ (услуг)?	часть 5 статьи 19.1 Федерального закона №99-ФЗ, подпункт «а» пункта 5 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.	Имеются медицинские изделия (оборудование, аппараты, приборы, инструменты), необходимые для выполнения заявленных работ (услуг) юридическому лицу (ИП) на праве собственности или ином законном основании, предусматривающем право владения* и пользования?	часть 5 статьи 19.1 Федерального закона №99-ФЗ, подпункт «б» пункта 5 Положения				
3.	Соответствуют ли стандартам	подпункт «б» пункта 5 Положения, часть 2				

	оснащения медицинские изделия, необходимые для выполнения заявленных работ (услуг)?	статья 37 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»				
4.	Соответствуют ли структура и штатное расписание соискателя лицензии - юридического лица, входящего в государственную или муниципальную систему здравоохранения, общим требованиям, установленным для соответствующих медицинских организаций?	Подпункт «д» пункта 5 Положения, пункт 7 части 2 статьи 14 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»				
5.	Юридическим лицом (ИП) заключены трудовые договоры с работниками, необходимыми для выполнения заявленных работ (услуг)?	подпункт «в» пункта 5 Положения				
6.	Медицинские работники имеют образование, предусмотренное квалификационными требованиями к медицинским работникам, и пройденную аккредитацию специалиста или сертификат специалиста по специальности, необходимой для выполнения заявленных работ (услуг)?	подпункт «в» пункта 5 Положения				
7.	Юридическим лицом (ИП) заключены трудовые договоры с работниками, осуществляющими техническое обслуживание медицинских изделий (оборудование, аппаратов, приборов	подпункт «г» пункта 5 Положения				

	(инструментов) либо договор с организацией, имеющей лицензию на осуществление соответствующей деятельности?					
8	Размещена ли в единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения сведений о медицинской организации (в федеральном реестре медицинских организаций) и о лицах, указанных в подпункте «в» пункта 5 (в федеральном регистре медицинских работников)?	подпункт «ж» пункта 5 Положения				
9.	Соответствует ли юридическое лицо, намеренное выполнять заявленные работы (услуги) по обращению донорской крови и (или) ее компонентов в медицинских целях, установленным требованиям?	подпункт «е» пункта 5 Положения; статьи 15 и 16 Федерального закона «О донорстве крови и ее компонентов»				

Установлено соответствие/несоответствия соискателя лицензии/лицензиата лицензионным требованиям, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 1 июня 2021 года № 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). _____

В случае установления несоответствия указать нормативно-правовой акт и его структурные единицы _____

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

(подпись)

(соискатель лицензии/лицензиат)

(подпись)

Оценочный лист получил _____

Дата заполнения оценочного листа

« ____ » _____ 20 ____ г.

Приложение № 2
к приказу Департамента здравоохранения
Орловской области

от 26.09.22 № 748

Приложение № 2
к приказу Департамента здравоохранения
Орловской области

от 18.03.2022 г. № 220

Форма

Оценочный лист (акт оценки), в соответствии с которым
Департаментом здравоохранения Орловской области проводится оценка
соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным
требованиям при осуществлении фармацевтической деятельности в рамках
установленных полномочий

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

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

Соискатель лицензии/лицензиат (нужное подчеркнуть)

3. Адрес (адреса) и (или) другие данные, позволяющие идентифицировать место (места) осуществления фармацевтической деятельности:

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

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Департамента здравоохранения Орловской области: _____

6. Дата и сроки проведения оценки соответствия лицензионным требованиям:

Документарная оценка: _____

1) наличие заявления: _____

2) документы, представленные в соответствии с требованиями, установленными Федеральным законом от 4 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»: _____

Выездная оценка: _____

7. В ходе проведения выездной оценки соответствия лицензионным требованиям присутствовал представитель ЮЛ (ИП) _____

8. О проведении выездной оценки соответствия лицензионным требованиям уведомлен _____

(должность, ФИО, подпись, дата)

9. Должность, фамилия, имя, отчество (при наличии) должностного лица Департамента здравоохранения Орловской области, проводящего документарную и выездную оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист: _____

10. Должность, фамилия, имя, отчество (при наличии) экспертов, представителей организаций, подведомственных Департаменту здравоохранения Орловской области, привлеченных к проведению оценки соответствия лицензионным требованиям: _____

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

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены лицензионные требования	Ответы на вопросы о соответствии (несоответствии) лицензионным требованиям			Примечание
			да	нет	неприменимо	
1.	Имеются производственный объект или объекты (помещений, зданий, сооружений) и оборудования по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования, - для организаций розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения, соответствующих требованиям статьи 55 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", правилам надлежащей аптечной практики, правилам надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов, утвержденным уполномоченным федеральным органом исполнительной власти (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений	часть 5 статьи 19.1 Федерального закона №99-ФЗ, подпункт «в» пункта 4 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного постановлением Правительства РФ от 31.03.2022 г. № 547 "Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности" (далее - Положение)				

	медицинских организаций)?					
2.	Имеются ли производственный объект (помещения, здания, сооружения) и оборудование по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования, - для индивидуального предпринимателя, соответствующего требованиям статьи 55 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств", правилам надлежащей аптечной практики, правилам надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов, правилам хранения лекарственных средств?	подпункт пункта 4 Положения	«д» 4			
3.	Имеется ли у медицинской организации соискателя лицензии(лицензиата) на осуществление медицинской деятельности?	подпункт пункта 4 Положения	«ж» 4			
4.	Имеется ли соответствие правилами надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, правилами надлежащей	подпункт пункта 4 Положения	«з» 4			

	<p>практики хранения и перевозки лекарственных препаратов, правилами надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза лица, ответственного 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?</p>					
5.	<p>Имеется у индивидуального предпринимателя: для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения - высшего или среднего фармацевтического образования, а также сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста?</p>	<p>подпункт «и» пункта 4 Положения</p>				
6.	<p>Имеются у соискателя лицензии (лицензиата) работники, заключившие с ним трудовые договоры, деятельность которых</p>	<p>подпункт «к» пункта 4 Положения</p>				

<p>непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами для медицинского применения, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуском, хранением и изготовлением, имеющих: для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций) - высшего или среднего фармацевтического образования, а также сертификата специалиста или пройденной аккредитации специалиста?</p>					
<p>Имеются у соискателя лицензии(лицензиата) работники, заключивших с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами для медицинского применения, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуском, хранением и изготовлением,</p>	<p>подпункт «к» пункта 4 Положения</p>				

<p>имеющих: для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в обособленных подразделениях медицинских организаций - дополнительного профессионального образования в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности?</p>					
--	--	--	--	--	--

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

В случае установления несоответствия указать нормативно-правовой акт и его структурные единицы _____

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

(подпись)

(Соискатель лицензии/лицензиат)

(подпись)

Оценочный лист получил _____

Дата заполнения оценочного листа

« ____ » _____ 20 ____ г.

Приложение №3
к приказу Департамента здравоохранения
Орловской области

от 26.09.22 № 748

Приложение № 3
к приказу Департамента здравоохранения
Орловской области

от 18.03.2022 г. № 220

Форма

Оценочный лист (акт оценки), в соответствии с которым Департаментом здравоохранения Орловской области проводится оценка соответствия соискателя лицензии или лицензиата лицензионным требованиям при осуществлении деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений в рамках установленных полномочий.

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

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

Соискатель лицензии/лицензиат (нужное подчеркнуть)

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 лицензионным требованиям с заполнением оценочного листа: _____

5. Реквизиты решения о проведении оценки соответствия лицензионным требованиям, принятого уполномоченным должностным лицом Департамента здравоохранения Орловской области: _____

6. Дата и сроки проведения оценки соответствия лицензионным требованиям:

Документарная оценка: _____

1) наличие заявления: _____

2) документы, представленные в соответствии с требованиями, установленными Федеральным законом от 4 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»: _____

Выездная оценка: _____

7. В ходе проведения выездной оценки соответствия лицензионным требованиям присутствовал представитель ЮЛ (ИП) _____

8. О проведении выездной оценки соответствия лицензионным требованиям уведомлен _____

(должность, ФИО, подпись, дата)

9. Должность, фамилия, имя, отчество (при наличии) должностного лица Департамента здравоохранения Орловской области, проводящего выездную и документарную оценку соответствия лицензионным требованиям и заполняющего оценочный лист: _____

10. Должность, фамилия, имя, отчество (при наличии) экспертов, представителей организаций, подведомственных Департаменту здравоохранения Орловской области, привлеченных к проведению оценки соответствия лицензионным требованиям: _____

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

№ п/п	Список контрольных вопросов, отражающих содержание лицензионных требований	Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены лицензионные требования	Ответы на вопросы о соответствии (несоответствии) лицензионным требованиям			Примечание
			да	нет	неприменимо	
1.	Соискатель лицензии (лицензиат) имеет помещения, необходимые 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)?	часть 5 статьи 19.1 Федерального закона № 99-ФЗ, подпункт «а» пункта 5 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 г. № 1007 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (далее - Положение)				
2.	Соискатель лицензии (лицензиат) имеет принадлежащее ему на праве собственности или на ином законном основании оборудование, необходимое для осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (за исключением	подпункт «а» пункта 5 Положения				

	медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций, расположенных в сельских населенных пунктах и удаленных от населенных пунктов местностях, в которых отсутствуют аптечные организации?					
3.	Медицинская организация - соискатель лицензии (лицензиат) имеет лицензию на осуществление медицинской деятельности?	подпункт «б» пункта 5 Положения				
4.	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 ознакомления этих лиц с законодательством Российской Федерации о наркотических средствах, психотропных веществах, прекурсорах и включения в трудовой договор взаимных обязательств организации (индивидуального предпринимателя) и лиц, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и (или) прекурсоров, установленного постановлением Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 г. № 911	подпункт «в» пункта 5 Положения; пункт 3 Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 г. № 911 (далее - Правила допуска)				
5.	Соискатель лицензии (лицензиат) соблюдает порядок допуска лиц к работе с	подпункт «в» пункта 5 Положения; пункт 4 Правил				

	<p>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 об отсутствии у работников, которые в силу своих служебных обязанностей получают доступ непосредственно к прекурсорам, 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, установленного постановлением Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 г. № 911?</p>					
6.	<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 о допуске к работе с наркотическими средствами и психотропными</p>	<p>подпункт «в» пункта 5 Положения; пункт 7 Правил допуска</p>				

	<p>веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, установленного постановлением Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 г. № 911</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 обязательного психиатрического освидетельствования, установленного постановлением Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 г. № 911?</p>	<p>подпункт «в» пункта 5 Положения;</p> <p>пункт 6 Правил допуска</p>				
8.	<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 справок, выданных медицинскими организациями государственной системы здравоохранения или муниципальной системы здравоохранения об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны</p>	<p>подпункт «в» пункта 5 Положения;</p> <p>пункт 4 Правил допуска</p>				

	иметь доступ к прекурсорам, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом, установленного постановлением Правительства Российской Федерации от 20.05.2022 г. № 911?					
9.	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, культивированию наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности 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?	подпункт «г» пункта 5 Положения; абзац четвертый пункта 3 статьи 10 Федерального закона № 3-ФЗ				
10.	Является ли государственным унитарным предприятием соискатель лицензии, имеющий намерение осуществлять деятельность по изготовлению и уничтожению наркотических средств	подпункт «г» пункта 5 Положения; пункт 4 статьи 5 Федерального закона № 3-ФЗ				

	и психотропных веществ (за исключением уничтожения конфискованных или изъятых из незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ), внесенных в Список II, является муниципальным унитарным предприятием или муниципальным учреждением, входящим в муниципальную систему здравоохранения?					
11.	Соблюдает ли соискатель лицензии (лицензиат), имеющий намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I - III перечня, прекурсоров, внесенных в список I перечня, культивированию наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ, требований статей 5 и 10 Федерального закона «О наркотических средствах и психотропных веществах»?	подпункт «г» пункта 5 Положения				
12.	Имеет ли соискатель лицензии (лицензиат) в составе руководителей, имеющих намерение осуществлять деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I -	подпункт «ж» пункта 5 Положения				

III перечня, прекурсоров, внесенных в список I перечня, а также культивированию наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ, специалиста, имеющего соответствующую профессиональную подготовку?					
---	--	--	--	--	--

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» (нужное подчеркнуть)

В случае установления несоответствия указать нормативно-правовой акт и его структурные единицы _____

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

 (подпись)

 (Соискатель лицензии/лицензиат)

 (подпись)

Оценочный лист получил _____

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