

наказ Держлікслужби  
27 березня 2017 № 318

**Технологічна картка адміністративної послуги зі звуження провадження виду господарської діяльності з виробництва (виготовлення) лікарських засобів в умовах аптеки, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами**

Етапи опрацювання звернення про надання адміністративної послуги	Відповідальна посадова особа Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками	Структурні підрозділи Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками відповідальні за етап (дію, рішення)	Строки виконання етапів (дій, рішень)
1. Реєстрація заяви про звуження провадження виду господарської діяльності	Головний спеціаліст відділу ліцензування господарської діяльності з оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами Управління державного регулювання оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами	Управління державного регулювання оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами	У день подання.
2. Видача копії опису документів, що подаються, з відміткою про дату прийняття документів і засвідчену підписом уповноваженої посадової особи органу ліцензування	Головний спеціаліст відділу ліцензування господарської діяльності з оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами Управління державного регулювання оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами	Управління державного регулювання оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами	У день подання.
3. Попередній розгляд заяви про звуження провадження виду господарської діяльності.	Спеціалісти Управління державного регулювання оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами	Управління державного регулювання оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами	П'ять робочих днів з дати надходження заяви
4. Розгляд заяви про звуження провадження виду господарської діяльності		Робоча група з питань ліцензування виробництва лікарських засобів, оптової та	П'ять робочих днів з дати надходження заяви

робочою групою з питань ліцензування виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держліксслужби		роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держліксслужби	
5. Підготовка проекту наказу про прийняте рішення про звуження провадження виду господарської діяльності .	Начальник відділу ліцензування господарської діяльності з оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	Не пізніше п'ятого робочого дня з дати надходження заяви про звуження провадження виду господарської діяльності
6. Підписання наказу.	Голова Держліксслужби		У день прийняття рішення
7. Внесення рішення до Ліцензійного реєстру з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) та оприлюднення на веб-сайті Держліксслужби**	Головний спеціаліст відділу ліцензування господарської діяльності з оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	У день прийняття рішення

\*\* Результат надання адміністративної послуги може бути оскаржений до Експертно - апеляційної ради з питань ліцензування та суду

**Начальник Управління  
державного регулювання  
оптової та роздрібною торгівлі  
лікарськими засобами**



**О.П. Речкіна**

641