

2.16

ЗАТВЕРДЖЕНО

наказ Держлікслужби
 27 березня 2017 р. № 318

Технологічна картка адміністративної послуги зі звуження провадження виду господарської діяльності з виробництва лікарських засобів (промислового)

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 виробництва, імпорту лікарських засобів та контролю за дотриманням ліцензійних умов Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	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 виробництва, імпорту лікарських засобів та контролю за дотриманням ліцензійних умов Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	У день подання.

145

3. Попередній розгляд заяви про звуження провадження виду господарської діяльності.	Головний спеціаліст відділу ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів та контролю за дотриманням ліцензійних умов Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	П'ять робочих днів з дня реєстрації заяви про звуження провадження виду господарської діяльності
4. Розгляд заяви про звуження провадження виду господарської діяльності робочою групою з питань ліцензування виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держлікслужби		Робоча група з питань ліцензування виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держлікслужби	П'ять робочих днів з дня реєстрації заяви про звуження провадження виду господарської діяльності
5. Підготовка проекту наказу про прийняте рішення про анулювання ліцензії або про відмову у анулюванні ліцензії	Головний спеціаліст відділу ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів та контролю за дотриманням ліцензійних умов Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	Не пізніше п'ятого робочого дня з дати надходження заяви про звуження провадження виду господарської діяльності
6. Підписання наказу.	Голова Держлікслужби		У день прийняття рішення
7. Внесення рішення до Ліцензійного реєстру з виробництва лікарських засобів,	Головний спеціаліст відділу ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів та	Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням	У день прийняття рішення

оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) та оприлюднення на веб-сайті Держліксслужби**	контролю за дотриманням ліцензійних умов Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації	ліцензійних умов та сертифікації	
---	--	----------------------------------	--

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

Начальник Управління ліцензування виробництва, імпорту лікарських засобів, контролю за дотриманням ліцензійних умов та сертифікації



Н.О. Тахтаулова