

2.24

ЗАТВЕРДЖЕНО

наказ Держлікслужби  
27 березня 2017 № 318

## Технологічна картка адміністративної послуги з видачі заяви про ліцензійний статус лікарського(их) засобу(ів)

| 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 та сертифікаційного досьє   | Головний спеціаліст відділу сертифікації виробництва 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. Перевірка та опрацювання заяви та сертифікаційного досьє і прийняття рішення щодо видачі (або відмови у видачі) заяви про ліцензійний статус | Головний спеціаліст відділу сертифікації виробництва 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 більше 15 робочих днів             |
| 3. Усунення заявником виявлених порушень  | Головний спеціаліст відділу сертифікації виробництва 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 більше 30 робочих днів             |

166

|  |  |   |                           |
|--|--|---|---------------------------|
| 4. Узгодження проекту з заявником                    | Головний спеціаліст відділу сертифікації виробництва 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 більше 5 робочих днів  |
| 5. Оформлення та видача заяви про ліцензійний статус | Головний спеціаліст відділу сертифікації виробництва 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 більше 10 робочих днів |

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



Н.О. Тахтаулова

164