

ЗАТВЕРДЖЕНО

наказ Держлікслужби
27 березня 2017 № 38

Технологічна картка адміністративної послуги з анулювання ліцензії на право провадження господарської діяльності з виробництва (виготовлення) лікарських засобів в умовах аптеки, оптової та роздрібною 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 анулювання ліцензії	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 подання
3. Попередній розгляд заяви про анулювання ліцензії	Спеціалісти Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	У день подання
4. Розгляд заяв про анулювання ліцензії робочою групою з питань ліцензування виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів		Робоча група з питань ліцензування виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держлікслужби	Протягом п'яти робочих днів

966

(крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держлікслужби та надання пропозицій Державній службі України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо анулювання ліцензії.			
5. Підготовка проекту наказу про прийняте рішення з анулювання ліцензії або про відмову у анулюванні	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	У день прийняття рішення
6. Підписання наказу.	Голова Держлікслужби		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 Держлікслужби**	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

161