

227

ЗАТВЕРДЖЕНО

наказ Держлікслужби  
27 вересня 2017р № 318

**Технологічна картка адміністративної послуги з переоформлення 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 на переоформлення 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
2. Видача копії опису документів, що подаються для переоформлення ліцензії, з відміткою про дату прийняття документів і засвідчену підписом уповноваженої посадової особи органу ліцензування	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 та документів до неї.	Спеціалісти Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	Управління державного регулювання оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами	У день подання
4. Розгляд заяви та документів до неї робочою групою з питань ліцензування		Робоча група з питань ліцензування виробництва лікарських засобів, оптової та	У день засідання Робочої групи з питань ліцензування виробництва лікарських

10/2/17

виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держлікслужби та надання пропозицій Державній службі України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо переоформлення ліцензії.		роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держлікслужби	засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів) Держлікслужби
5. Підготовка проекту наказу про прийняте рішення про переоформлення ліцензії або про відмову у її переоформленні.	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	Не пізніше робочого дня, наступного за днем прийняття такого рішення.

\*\* Механізм оскарження результату надання адміністративної послуги – звернення до Експертно-апеляційної ради з питань ліцензування та суду

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



**О.П. Речкіна**

9/11/1