

ГУВЕРНУЛ
РЕПУБЛИЧИЙ МОЛОДОВЕНЕШТЬ
НИСТРЕНЕ



УРЯД
ПРИДНІСТРОВСЬКОЇ МОЛДАВСЬКОЇ
РЕСПУБЛІКИ

ПРАВИТЕЛЬСТВО
ПРИДНЕСТРОВСКОЙ МОЛДАВСКОЙ
РЕСПУБЛИКИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

— 6 февраля 2019 года —

№ 45 —

г. Тирасполь

Об утверждении Положения
о лицензировании фармацевтической деятельности
в сфере обращения лекарственных средств
для медицинского применения и изделий медицинского назначения:
их оптовая, розничная реализация и изготовление
(за исключением линз контактных и для коррекции зрения
и лекарственных средств для ветеринарного применения)

В соответствии со статьей 76-6 Конституции Приднестровской Молдавской Республики, статьей 25 Конституционного закона Приднестровской Молдавской Республики от 30 ноября 2011 года № 224-КЗ-V «О Правительстве Приднестровской Молдавской Республики» (САЗ 11-48) в действующей редакции, подпунктом 18 подпункта «а» пункта 1 статьи 18 Закона Приднестровской Молдавской Республики от 10 июля 2002 года № 151-З-III «О лицензировании отдельных видов деятельности» (САЗ 02-28) в действующей редакции, Законом Приднестровской Молдавской Республики от 25 января 2005 года № 526-З-III «О фармацевтической деятельности в Приднестровской Молдавской Республике» (САЗ 05-5) в действующей редакции, Постановлением Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 12 февраля 2018 года № 42 «Об основных принципах государственного регулирования отдельных видов деятельности на территории Приднестровской Молдавской Республики» (САЗ 18-7) с изменениями, внесенными Постановлением Правительства Приднестровской Молдавской Республики от 11 июня 2018 года № 192 (САЗ 18-24), Правительство Приднестровской Молдавской Республики

п о с т а н о в л я е т:

1. Утвердить Положение о лицензировании фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции

зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения) согласно Приложению к настоящему Постановлению.

2. Настоящее Постановление вступает в силу со дня, следующего за днем его официального опубликования.

ПРЕДСЕДАТЕЛЬ ПРАВИТЕЛЬСТВА

А.МАРТИНОВ



ПРИЛОЖЕНИЕ
к Постановлению Правительства
Приднестровской Молдавской
Республики
от 6 февраля 2019 года № 45

ПОЛОЖЕНИЕ
о лицензировании фармацевтической деятельности
в сфере обращения лекарственных средств
для медицинского применения и изделий медицинского назначения:
их оптовая, розничная реализация и изготовление
(за исключением линз контактных и для коррекции зрения
и лекарственных средств для ветеринарного применения)

1. Общие положения

1. Настоящее Положение определяет порядок лицензирования фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения).

2. В качестве соискателя лицензии на осуществление лицензируемой деятельности может выступать юридическое лицо, обратившееся в орган, уполномоченный на оформление и выдачу лицензий, с заявлением о выдаче лицензии на осуществление соответствующего лицензируемого вида деятельности.

3. Ставка лицензионного сбора за выдачу лицензии на осуществление фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения) составляет 400 (четыреста) расчетных уровней минимальной заработной платы.

2. Перечень документов,
необходимых для получения лицензии

4. Для получения лицензии на осуществление фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения) соискатель лицензии представляет в орган, уполномоченный на оформление и выдачу лицензии, следующие документы:

а) заявление о выдаче лицензии с указанием:

1) наименования и организационно-правовой формы юридического лица, места его нахождения (с указанием территориально обособленных объектов), а также государственной регистрации соискателя лицензии в качестве юридического лица;

2) лицензируемого вида деятельности, который соискатель лицензии намерен осуществлять, и срока, в течение которого будет осуществляться указанный вид деятельности;

б) нотариально удостоверенные и легализованные в установленном порядке копии учредительных документов и документа о государственной регистрации соискателя лицензии в качестве юридического лица, совместно с нотариально заверенным переводом на русский язык, – для иностранных юридических лиц;

в) списочный состав специалистов, имеющих соответствующее профильное образование (по форме согласно Приложению № 1 к настоящему Положению);

г) сведения об объекте, в котором или с помощью которого будет осуществляться лицензируемый вид деятельности (правоустанавливающие документы на объект представляются в рамках межведомственного взаимодействия; для временных построек – архитектурный план и акт приема постройки, оформленный в установленном порядке);

д) заключение уполномоченного исполнительного органа государственной власти, в ведении которого находятся вопросы здравоохранения, о соответствии фармацевтической организации нормативным требованиям по форме согласно Приложению № 2 к настоящему Положению, предусмотренное подпунктом «б» пункта 2 статьи 6 Закона Приднестровской Молдавской Республики от 25 января 2005 года № 526-З-III «О фармацевтической деятельности в Приднестровской Молдавской Республике» (САЗ 05-5) (далее – Закон о фармацевтической деятельности);

е) свидетельство о постановке соискателя лицензии на учет в налоговом органе, которое представляется в рамках межведомственного взаимодействия.

Требовать от соискателя лицензии представления документов, не предусмотренных Законом Приднестровской Молдавской Республики от 10 июля 2002 года № 151-З-III «О лицензировании отдельных видов деятельности» (САЗ 02-28) (далее – Закон о лицензировании отдельных видов деятельности) и Законом о фармацевтической деятельности, не допускается.

5. В случае если при приеме заявления о выдаче лицензии выявляется, что необходимые документы представлены не в полном объеме и (или) ненадлежаще оформлены (несоответствие документа в части формы и содержания установленным законодательством требованиям, отсутствие подписей уполномоченных лиц, печатей и штампов, утвержденных в установленном порядке), орган, уполномоченный на оформление и выдачу лицензии, не принимает такое заявление и письменно уведомляет соискателя

лицензии о необходимости представления в пятидневный срок заявления и документов, которые отсутствуют либо оформлены ненадлежащим образом.

6. Орган, уполномоченный на оформление и выдачу лицензии, принимает решение о выдаче или об отказе в выдаче лицензии в срок, не превышающий 3 (трех) рабочих дней со дня получения заявления соискателя лицензии со всеми необходимыми документами.

Уполномоченный орган обязан в указанный в части первой настоящего пункта срок уведомить соискателя лицензии о принятии решения о выдаче или об отказе в выдаче лицензии.

Уведомление о выдаче лицензии направляется (вручается) соискателю лицензии в письменной форме с указанием реквизитов банковского счета и срока оплаты лицензионного сбора.

Уведомление об отказе в выдаче лицензии направляется (вручается) соискателю лицензии в письменной форме с указанием оснований для отказа, указанных в пункте 8 настоящего Положения.

После принятия уполномоченным органом положительного решения о выдаче лицензии ее выдача производится в течение 1 (одного) рабочего дня после представления соискателем финансового документа об оплате лицензионного сбора за выдачу лицензии.

7. Лицензия на осуществление фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения) предоставляется сроком на 5 (пять) лет. Срок действия лицензии может быть продлен по заявлению лицензиата в течение 10 (десяти) рабочих дней до дня окончания срока действия лицензии с представлением документов, подтверждающих право на осуществление лицензируемого вида деятельности. В ином случае продление срока действия лицензии осуществляется в порядке, установленном для выдачи новой лицензии. При продлении срока действия лицензия выдается не ранее чем в последний рабочий день действия прежде выданной лицензии.

8. Основанием для отказа в выдаче лицензии является:

а) наличие в документах, представленных соискателем лицензии, недостоверной или искаженной информации;

б) несоответствие соискателя лицензии лицензионным требованиям и условиям;

в) невыполнение лицензиатом положений статьи 11, пункта 2 статьи 13 Закона о лицензировании отдельных видов деятельности;

г) нарушение лицензиатом срока обращения в орган, уполномоченный на оформление и выдачу лицензии для переоформления.

9. В случае преобразования юридического лица, изменения его наименования или места его нахождения, утраты лицензии лицензиат – юридическое лицо или его правопреемник – обязан в течение 10 (десяти) рабочих дней подать в орган, уполномоченный на оформление и выдачу

лицензии, заявление о переоформлении лицензии с приложением соответствующих документов, подтверждающих указанные сведения.

До принятия решения о переоформлении лицензии юридическое лицо или его правопреемник, в случае преобразования юридического лица, вправе осуществлять деятельность на основании ранее выданной лицензии, но не более 10 (десяти) дней со дня его регистрации, а в случае утраты лицензии – на основании выданной уполномоченным органом справки о приеме документов на переоформление лицензии.

При намерении лицензиата внести изменения в указанный в лицензии перечень выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих лицензируемый вид деятельности, в заявлении о переоформлении лицензии указываются сведения о работах, услугах, которые лицензиат намерен выполнять, оказывать, или о работах, услугах, выполнение, оказание которых лицензиатом прекращаются. При намерении лицензиата выполнять новые работы, оказывать новые услуги, составляющие лицензируемый вид деятельности, в заявлении о переоформлении лицензии также указываются сведения, подтверждающие соответствие лицензиата лицензионным требованиям при выполнении данных работ, оказании данных услуг.

При переоформлении лицензии орган, уполномоченный на оформление и выдачу лицензии, вносит соответствующие изменения в реестр лицензий. Переоформление лицензии осуществляется в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения органом, уполномоченным на оформление и выдачу лицензии, соответствующего заявления.

За переоформление лицензии взимается плата в размере 40 (сорока) расчетных уровней минимальной заработной платы.

**3. Лицензионные требования и условия
при осуществлении фармацевтической деятельности
в сфере обращения лекарственных средств
для медицинского применения
и изделий медицинского назначения:
их оптовая, розничная реализация и изготовление
(за исключением линз контактных и для коррекции зрения
и лекарственных средств для ветеринарного применения)**

10. Лицензионными требованиями и условиями при осуществлении фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения) являются:

а) наличие у лицензиата принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании помещений и оборудования, необходимых для осуществления лицензируемого вида деятельности;

б) выполнение действующих норм и правил в области сертификации и регистрации продукции, контроля качества продукции, изготовления;

в) соблюдение санитарного режима, требований к функционированию фармацевтических организаций и иных требований, установленных Законом о фармацевтической деятельности;

г) наличие нормативных документов, регламентирующих фармацевтическую деятельность, инструкций: по охране труда, должностных, по противопожарной безопасности;

д) надлежащее ведение учетной и отчетной документации;

е) соблюдение противоэпидемического режима и санитарно-игиенических норм;

ж) своевременное прохождение специалистами медицинского осмотра;

з) выполнение предписаний уполномоченных органов, обязывающих лицензиата устраниТЬ выявленные нарушения в установленный срок;

и) создание условий для проведения проверок соблюдения лицензионных требований и условий;

к) представление необходимых документов, а также оказание содействия в проведении проверок;

л) недопущение грубого нарушения фармацевтического порядка, а именно:

1) реализация медико-фармацевтической продукции с истекшим сроком годности, пришедшей в негодность, забракованной, не зарегистрированной на территории Приднестровской Молдавской Республики, фальсифицированной продукции;

2) реализация медико-фармацевтической продукции при отсутствии документов, подтверждающих их качество и не прошедших сертификацию;

3) несоблюдение дисциплины формирования и применения цен на медико-фармацевтическую продукцию, несоблюдение нормативных правовых актов о ценообразовании в Приднестровской Молдавской Республике;

м) недопущение грубого нарушения санитарного режима (отсутствие медицинских книжек у специалистов, нарушение условий хранения медико-фармацевтической продукции, отсутствие приборов по учету влажности и температуры, журналов по их учету, отсутствие холодильного оборудования, аптечной мебели, поддонов, стеллажей; несвоевременное проведение текущего ремонта);

н) недопущение к осуществлению лицензируемого вида деятельности специалиста, не имеющего соответствующего образования, квалификации;

о) выдерживание утвержденного ассортиментного перечня лекарственных средств и изделий медицинского назначения для фармацевтических организаций;

п) недопущение передачи лицензии другому лицу.

4. Государственный контроль за соблюдением лицензиатом лицензионных требований и условий при осуществлении фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения)

11. Государственный контроль за соблюдением лицензиатом лицензионных требований и условий при осуществлении фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения) осуществляется исполнительным органом государственной власти, в ведении которого находятся вопросы здравоохранения, в соответствии с действующим законодательством Приднестровской Молдавской Республики о порядке проведения мероприятия по контролю, во взаимодействии с уполномоченными государственными надзорными органами.

Уполномоченный орган государственного контроля (надзора) имеет право:

- а) проводить проверки деятельности лицензиатов по соблюдению ими лицензионных требований и условий, нормативных правовых актов, регламентирующих их деятельность в порядке, установленном действующим законодательством;
- б) запрашивать и получать от лицензиатов необходимые объяснения, справки по вопросам, возникающим при проведении проверок;
- в) составлять по результатам проверок акты с указанием конкретных нарушений и сроков их устранения;
- г) выносить предупреждения лицензиату об устраниении выявленных нарушений;
- д) принимать решения о приостановлении действия лицензии, возобновления ее действия, направлении в суд заявления об аннулировании лицензии.

Требования уполномоченного органа государственного контроля (надзора), проводившего проверку, обязательны для исполнения лицензиатом.

12. При проведении проверок уполномоченными органами в соответствии с действующим по вопросам осуществления контроля (надзора) законодательством лицензиат обязан:

- а) обеспечить условия для проведения проверки, а также представлять необходимую информацию и документы органам, осуществляющим проверку;
- б) по истечении установленного предписанием срока представить в орган, осуществляющий проверку, сведения об устраниении нарушений.

5. Возобновление, приостановление и аннулирование действия лицензии

13. Возобновление действия лицензии осуществляется в соответствии с порядком, установленным статьей 13 Закона о лицензировании отдельных видов деятельности.

14. Основанием для приостановления действия лицензии является выявление неоднократных (более двух) нарушений или грубого нарушения лицензиатом лицензионных требований и условий.

Под грубым нарушением лицензиатом лицензионных требований и условий понимается:

1) реализация медико-фармацевтической продукции с истекшим сроком годности, пришедшей в негодность, забракованной, не зарегистрированной на территории Приднестровской Молдавской Республике, фальсифицированной продукции;

2) реализация медико-фармацевтической продукции при отсутствии документов, подтверждающих их качество и не прошедших сертификацию;

3) нарушение санитарного режима (отсутствие медицинских книжек у специалистов, нарушение условий хранения медико-фармацевтической продукции, отсутствие приборов по учету влажности и температуры, журналов по их учету, отсутствие холодильного оборудования, аптечной мебели, поддонов, стеллажей; несвоевременное проведение текущего ремонта);

4) осуществление лицензируемого вида деятельности специалистом, не имеющим соответствующего образования, квалификации.

Основанием для приостановления лицензии является также частичная или времененная утрата лицензиатом объекта, в котором или с помощью которого осуществлялся лицензируемый вид деятельности.

15. В случае выявления при проведении проверки нарушений лицензиатом лицензионных требований и условий при осуществлении фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения и изделий медицинского назначения: их оптовая, розничная реализация и изготовление (за исключением линз контактных и для коррекции зрения и лекарственных средств для ветеринарного применения) должностные лица, проводившие проверку, в пределах своих полномочий обязаны выдать лицензиату предписание об устранении выявленных нарушений с указанием сроков их устранения и в дальнейшем принять меры по контролю за устранением выявленных нарушений. Срок действия лицензии на время приостановления ее действия не продлевается.

В случае неустранения лицензиатом в установленный срок указанных в пункте 14 настоящего Положения обстоятельств уполномоченный орган государственного контроля (надзора) обязан обратиться в суд для инициирования процедуры аннулирования лицензии.

16. Лицензия теряет юридическую силу и подлежит возврату в выдавший ее орган в случае:

а) ликвидации юридического лица или прекращения его деятельности в результате реорганизации, за исключением его преобразования;

б) полной утраты лицензиатом объекта, в котором или с помощью которого осуществлялся лицензируемый вид деятельности;

в) представления лицензиатом соответствующего заявления.

17. Аннулирование лицензии осуществляется по решению суда на основании заявления уполномоченного органа государственного контроля (надзора) в случаях:

а) нарушения лицензиатом лицензионных требований и условий, повлекших нанесение ущерба правам и законным интересам, жизни и здоровью граждан, обороне и безопасности государства;

б) неустраниния лицензиатом в установленные сроки обстоятельств, повлекших за собой приостановление действия лицензии.

18. Решение о приостановлении действия лицензии или направлении заявления об аннулировании лицензии в суд может быть обжаловано в порядке, установленном действующим законодательством Приднестровской Молдавской Республики.

Приложение № 1
к Положению о лицензировании
фармацевтической деятельности
в сфере обращения лекарственных средств
для медицинского применения
и изделий медицинского назначения:
их оптовая, розничная реализация и изготовление
(за исключением линз контактных
и для коррекции зрения и лекарственных средств
для ветеринарного применения)

Списочный состав специалистов

наименование учреждения, адрес, телефон

№ п/п	Ф.И.О. специалиста	Образование	Стаж работы по специальности	Должность	№ и дата выдачи диплома	Кем выдан	Информация о прохождении курсов повышения квалификации	№ и дата выдачи сертификата специалиста

Директор _____
наименование учреждения _____
подпись _____
фамилия, имя, отчество _____

Приложение № 2
к Положению о лицензировании
фармацевтической деятельности
в сфере обращения лекарственных средств
для медицинского применения
и изделий медицинского назначения:
их оптовая, розничная реализация и изготовление
(за исключением линз контактных
и для коррекции зрения и лекарственных средств
для ветеринарного применения)

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В соответствии с заявкой юридического лица № _____ от _____

(наименование юридического лица)

зарегистрированного в Государственной службе регистрации и нотариата
Министерства юстиции Приднестровской Молдавской Республики
№ _____ от _____ и на основании Закона
Приднестровской Молдавской Республики от 25 января 2005 года № 526-З-III
«О фармацевтической деятельности в Приднестровской Молдавской
Республике» (САЗ 05-5) согласовывается размещение _____

(наименование юридического лица, адрес)

отвечающего требованиям нормативных правовых актов Министерства
здравоохранения Приднестровской Молдавской Республики с профилем
деятельности _____

(наименование лицензируемого вида деятельности с указанием особых условий)
расположенного в _____

(адрес, телефон)

подпись

Ф.И.О.

МП

С нормативными правовыми актами Министерства здравоохранения
Приднестровской Молдавской Республики ознакомлен.

Один экземпляр заключения получил

подпись

фамилия

дата