

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ЧЕЧЕНСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Приказ

от « 4 » 02 2014 г.

№ 39

г. Грозный

О внесении изменений в приказ
МЗ ЧР от 03.09.2013г. № 205

В целях устранения нарушений общепринятых правил юридической техники, выявленных в результате проведения Управлением Министерства юстиции Российской Федерации по Чеченской Республике правовой экспертизы приказа Министерства здравоохранения Чеченской Республики от 03 сентября 2013 года № 205

приказываю:

1. Внести изменения в п.п. 4 п. 6 Административного регламента отдела лицензирования министерства здравоохранения Чеченской Республики по предоставлению государственной услуги лицензирование медицинской деятельности, п.п. 4 п. 7 Административного регламента отдела лицензирования Министерства здравоохранения Чеченской Республики по предоставлению государственной услуги лицензирование фармацевтической деятельности и п.п. 4 п. 3 Административного регламента отдела лицензирования Министерства здравоохранения Чеченской Республики по предоставлению государственной услуги лицензирование деятельности, связанное с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений изменив адрес Управления Федерального казначейства по Чеченской Республике: 364051, г. Грозный, ул. Космонавтов, д. 15.
2. Внести изменения в Административный регламент лицензирования медицинской деятельности п.п. 1 п. 19, сделав ссылку на п. 21, в п.п. 2 п. 19 сделав ссылку на п. 22, в п.п. 3 п. 19 сделав ссылку на п. 23 и п. 24; в Административный регламент лицензирования фармацевтической деятельности абзац 2 п. 74, п. 78, 79 сделав ссылку на п. 73; в Административный регламент по лицензированию деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений п. 87,88,89 сделав ссылку на п. 86; В п. 107 сделать ссылку на I-II п. 95.
3. п.п. 9 п. 23 изложить в следующей редакции: «реквизиты документа, подтверждающего факт уплаты государственной пошлины за переоформление лицензии, либо иные сведения, подтверждающие факт уплаты указанной государственной пошлины».
4. п.п. 1 п. 24 изложить в следующей редакции: «заявление о переоформлении лицензии по форме, предусмотренной приложением к приказу

министерства здравоохранения Чеченской Республики от 15.01.2013 г. № 2-л, в котором указываются сведения о работах, об услугах, которые лицензиат намерен выполнять, оказывать, или о работах и услугах, выполнение, оказание которых лицензиатом прекращается».

5. В п. 24 и п. 26 добавить п.п. 9 и 4 соответственно, Административного регламента лицензирования медицинской деятельности следующей редакции: «документ, подтверждающий уплату государственной пошлины за переоформление лицензии».

6. В п. 26 Административного регламента лицензирования медицинской деятельности заменить слово «фармацевтическая» на слово «медицинская».

7. п. 42 Административного регламента лицензирования медицинской деятельности изложить в следующей редакции: «Основания для приостановления в предоставлении государственной услуги:

1) наличие в представленных соискателем лицензии заявлении о предоставлении лицензии и (или) прилагаемых к нему документах недостоверной или искаженной информации;

2) установленное в ходе проверки несоответствие соискателя лицензии лицензионным требованиям»;

п. 43 изложить в следующей редакции:

«Основания для отказа в предоставлении государственной услуги:

1) в выдаче дубликата лицензии, копии лицензии отказывается при обращении с заявлением лица, не являющегося лицензиатом, или не имеющего полномочий на совершение указанного действия;

2) в предоставлении информации из единого реестра лицензий отказывается в случае, если в интересах сохранения государственной или служебной тайны свободный доступ к таким сведениям в соответствии с законодательством Российской Федерации ограничен»;

8. п. 125 Административного регламента лицензирования медицинской деятельности изложить в следующей редакции:

«в срок, не превышающий десяти рабочих дней со дня приема заявления о переоформлении лицензии и прилагаемых к нему документов, отдел лицензирования осуществляет их рассмотрение с учетом сведений о лицензиате, имеющих в его лицензионном деле, а также проверку достоверности содержащихся в указанном заявлении и прилагаемых к нему документах новых сведений, в установленном законом порядке. Переоформление лицензии при выполнении новых работ, оказании новых услуг, составляющих лицензируемый вид деятельности, и (или) при осуществлении лицензируемого вида деятельности по адресу места его осуществления, не указанному в лицензии, осуществляется отделом лицензирования после проведения проверки соответствия лицензиата лицензионным требованиям в срок, не превышающий тридцати рабочих дней со дня приема заявления о переоформлении лицензии и прилагаемых к нему документов».

9. В п. 167 Административного регламента лицензирования медицинской деятельности добавить п.п. 13 следующего содержания:

«соблюдение правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения».

10. В п. 182 Административного регламента лицензирования медицинской деятельности заменить слова «3 (трех) рабочих дней» на слова «3 (трех) суток».

11. Внести записи в Административный регламент по предоставлению государственной услуги лицензирования медицинской деятельности, фармацевтической деятельности и деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений следующего содержания «Предоставление государственной услуги через многофункциональные центры (МФЦ) не предусмотрено».

12. Добавить п. 238 в Административный регламент по лицензированию медицинской деятельности следующего содержания:

«За заявителем закреплено право на получение информации и документов, необходимых для обоснования и рассмотрения жалобы (претензии)».

13. В пункте, содержащим сведения об органах исполнительной власти, участвующих в предоставлении государственной услуги Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности и в п. 7 Административного регламента лицензирования деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений убрать слова «продлении срока действия лицензии».

14. В п. 6 Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности добавить п.п. 7 следующего содержания:

«предоставление заявителям копии лицензии».

15. Внести изменение в п. 8 Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности и п. 12 Административного регламента лицензирования деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений, указав источники официального опубликования нормативных правовых актов, регулирующих отношения, возникающие в связи с предоставлением государственной услуги.

16. В п.п. 3 п. 9 и абзацы 3, 8 п. 20 Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности добавить в предложении «копии документов, подтверждающих наличие у соискателя лицензии на праве собственности или на ином законном основании необходимых для осуществления фармацевтической деятельности» слово «оборудование» и далее по тексту;

17. п. 14 Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности изложить в следующей редакции: «основания

для отказа в приеме документов, необходимых для предоставления государственной услуги, отсутствующих».

18. В п. 40 Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности добавить: п.п.7 изложить в редакции:

«номер и дата регистрации лицензии»; п.п. 8 изложить в редакции: «номер и дата приказа (распоряжения) лицензирующего органа о предоставлении лицензии».

19. В п. 43 Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности изменить текст «бессрочно, и в течение 5 лет после досрочного прекращения ее действия»;

20. В п. 107 Административного регламента лицензирования фармацевтической деятельности слова «и документа об оплате за предоставление информации в течение 3(трех) дней со дня его поступления в отдел лицензирования МЗ ЧР» заменить на слова «бесплатно в течение пяти рабочих дней со дня получения заявления о предоставлении таких сведений»;

21. В п. 2 Административного регламента лицензирования деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений после слов «осуществляемой юридическими лицами» добавить слова «и индивидуальными предпринимателями»;

22. В п. 13.1 Административного регламента лицензирования деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений, добавить норму, устанавливающую получение лицензии индивидуальным предпринимателем и в п. 55 добавить норму, устанавливающую переоформление лицензии индивидуальным предпринимателем;

23. В п. 13.1 Административного регламента лицензирования деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений, добавить п.п.8 следующего содержания: «реквизиты документа, подтверждающий уплату государственной пошлины за предоставление лицензии, либо иные сведения, подтверждающие факт уплаты указанной государственной пошлины».

24. В п.10 Административного регламента лицензирования деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений добавить:

п.п. 6 в следующей редакции: «решение о предоставлении дубликата»;

п.п. 7 в следующей редакции: «копии лицензии».

25. Добавить в п.п. 8 п. 13.1 Административного регламента лицензирования деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений, текст следующего содержания «реквизиты документа, подтверждающего факт уплаты государственной пошлины за предоставление лицензии, либо иные сведения, подтверждающие факт уплаты указанной государственной пошлины»;

26. Добавить в п. 15 п.п. в) «оригинал действующей лицензии»;

27. Дополнить п.п. 2 п. 19 Административного регламента лицензирования деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений словами: «установленное в ходе проверки несоответствие соискателя лицензии лицензионным требованиям»;

28. В п. 40 Административного регламента лицензирования деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений первый абзац изложить в следующей редакции:

«в течение 3 (трех) рабочих дней со дня принятия решения об отказе соискателю лицензии в предоставлении лицензии на осуществление деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений, соискателю лицензии или направляет ему заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении уведомление об отказе в предоставлении лицензии с мотивированным обоснованием причин отказа и со ссылкой на конкретные положения нормативных правовых актов и иных документов, и иных документов, являющихся основанием такого отказа, или, если причиной отказа является установленное в ходе проверки несоответствия соискателя лицензии лицензионным требованиям, реквизиты акта проверки соискателя лицензии»;

29. В п. 97 добавить п.п. 7 следующего содержания:

«отбирать образцы продукции, пробы обследования объектов окружающей среды и объектов производственной сферы для проведения их исследований, измерений без оформления протоколов об отборе указанных образцов, проб по установленной форме и в количестве, превышающем нормы, установленные национальными стандартами, правилами отбора образцов, проб и методами их исследований, испытаний, измерений, техническими регламентами или действующими до дня их вступления в силу иными нормативными техническими документами и правилами и методами исследований, испытаний, измерений».

30. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя министра здравоохранения Чеченской Республики Загалаева У.Б.

Министр



Ш.С. Ахмадов