



## ГУБЕРНАТОР ТВЕРСКОЙ ОБЛАСТИ

### ПОСТАНОВЛЕНИЕ

29.12.2014

№ 211-пг

г. Тверь

#### **О внесении изменений в постановление Губернатора Тверской области от 07.02.2014 № 26-пг**

1. Внести в административный регламент предоставления государственной услуги «Лицензирование фармацевтической деятельности (за исключением деятельности, осуществляющей организациами оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти, государственным академиям наук)», утвержденный постановлением Губернатора Тверской области от 07.02.2014 № 26-пг «Об утверждении административного регламента предоставления государственной услуги «Лицензирование фармацевтической деятельности (за исключением деятельности, осуществляющей организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти, государственным академиям наук)» (далее – Административный регламент), следующие изменения:

а) в пункте 9 подраздела III раздела I Административного регламента слова «подраздела VII» заменить словами «подраздела VIII»;

б) в разделе II Административного регламента:

в подразделе IV:

пункт 27 изложить в следующей редакции:

«27. Решение о переоформлении лицензии или об отказе в ее переоформлении в случае намерения заявителя осуществлять фармацевтическую деятельность по адресу, не указанному в лицензии или в приложении (приложениях) к лицензии, а также в случае намерения заявителя внести изменения в указанный в лицензии или в приложении (приложениях) к лицензии перечень выполняемых работ (услуг), принимается в течение тридцати рабочих дней со дня поступления в

Министерство надлежащим образом оформленного заявления о переоформлении лицензии с указанием реквизитов документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за переоформление лицензии, и приложением документов в полном объеме, указанных в пунктах 46, 47 подраздела VIII раздела II административного регламента.

В иных случаях решение о переоформлении лицензии или об отказе в ее переоформлении принимается в течение десяти рабочих дней со дня поступления в Министерство надлежащим образом оформленного заявления о переоформлении лицензии с указанием реквизитов документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за переоформление лицензии, и в полном объеме прилагаемых к нему документов, указанных в пункте 45 подраздела VIII раздела II административного регламента.

Решение о переоформлении лицензии или об отказе в ее переоформлении оформляется приказом Министерства. Приказ о переоформлении лицензии оформляется одновременно с лицензией.»;

в пункте 29 слова «и сведений об уплате государственной пошлины за выдачу дубликата» заменить словами «с указанием реквизитов документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за предоставление такого дубликата»;

подпункт «р» пункта 43 подраздела VII изложить в следующей редакции:

«р) приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 26.08.2010 № 735н «Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации»;»;

в подразделе VIII:

в пункте 44:

подпункт «а» признать утратившим силу;

в подпункте «ж» слово «настоящим» исключить;

абзац первый пункта 45 изложить в следующей редакции:

«45. Для переоформления лицензии в случаях реорганизации юридического лица в форме преобразования, слияния, изменения его наименования, адреса места нахождения, а также в случаях изменения места жительства, имени, фамилии и (в случае, если имеется) отчества индивидуального предпринимателя, реквизитов документа, удостоверяющего его личность, заявитель представляет заявление о переоформлении лицензии с указанием реквизитов документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за переоформление лицензии, по форме, приведенной в приложении 3 к настоящему

административному регламенту, к которому должны быть представлены следующие документы:»;

абзац первый пункта 46 изложить в следующей редакции:

«46. Для переоформления лицензии в случае намерения осуществлять фармацевтическую деятельность по адресу, не указанному в лицензии, заявитель представляет заявление о переоформлении лицензии с указанием реквизитов документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за переоформление лицензии, по форме, приведенной в приложении 3 к административному регламенту, где указывается новый адрес осуществления фармацевтической деятельности, к которому должны быть представлены следующие документы (копии документов):»;

абзац первый пункта 47 после слов «заявление о переоформлении лицензии» дополнить словами «с указанием реквизитов документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за переоформление лицензии»;

абзац первый пункта 50 после слов «заявление о предоставлении дубликата лицензии» дополнить словами «с указанием реквизитов документа, подтверждающего уплату государственной пошлины за предоставление такого дубликата,»;

в подразделе XII:

пункт 66 изложить в следующей редакции:

«66. Услуги, необходимые и обязательные для предоставления государственной услуги, законодательством не предусмотрены.»;

пункт 67 признать утратившим силу;

в пункте 68 подраздела XIII:

в подпункте «а» слова «6000 рублей» заменить словами «7 500 рублей»;

в подпункте «б» слова «2600 рублей» заменить словами «3 500 рублей»;

в подпункте «в» слова «600 рублей» заменить словами «750 рублей»;

в подпункте «г» слова «600 рублей» заменить словами «750 рублей»;

пункт 69 подраздела XIV изложить в следующей редакции:

«69. В связи с отсутствием услуг, необходимых и обязательных для предоставления государственной услуги, порядок, размер и основания взимания платы за предоставление таких услуг не установлены.»;

в пункте 86 подраздела XIX слова «подраздела II» заменить словами «подраздела III»;

б) в разделе III Административного регламента:

подпункт «д» пункта 92 изложить в следующей редакции:

«д) проведение внеплановой проверки в соответствии с законодательством;»;

в подразделе I:

в подпункте «а» пункта 95 слова «в установленных законодательством случаях нотариально заверены,» исключить;

в подпункте «д» пункта 106 слова «(за исключением документов, которые в установленных законодательством Российской Федерации случаях должны быть нотариально заверены)» исключить;

в подразделе III:

подпункт «б» пункта 122 дополнить абзацем следующего содержания:

«Сведения об уплате заявителем государственной пошлины также могут быть получены Министерством или филиалом ГАУ «МФЦ» с помощью Государственной информационной системы о государственных и муниципальных платежах.»;

в подразделе IV:

в абзаце третьем подпункта «а» пункта 146 слова «, содержащихся в его учредительных документах,» исключить;

абзацы второй, третий подпункта «а» пункта 147 изложить в следующей редакции:

«при необходимости проведения обследования (проверки) объекта заявителя на соответствие установленным законодательством требованиям по месту осуществления деятельности (далее – внеплановая проверка) переходит к выполнению действий в соответствии с законодательством;

если необходимость в проведении внеплановой проверки отсутствует, переходит к выполнению действий, указанных в подразделе V настоящего раздела административного регламента;»;

в абзацах втором, третьем подпункта «а» пункта 150 подраздела V слово «выездной» заменить словом «внеплановой»;

второе предложение подпункта «б» пункта 177 подраздела IX дополнить словами «либо получает необходимые сведения с помощью Государственной информационной системы о государственных и муниципальных платежах»;

г) в разделе V Административного регламента:

абзац первый пункта 224 после слов «в досудебном (внесудебном) порядке» дополнить словами «в том числе»;

подпункт «г» пункта 228 после слов «, должностного» дополнить словом «лица»;

подпункт «а» пункта 230 дополнить словами «, а также в иных формах»;

д) в приложении 1 к Административному регламенту слова «Отдел лицензирования Министерства: (4822) 32-04-82» заменить словами «Отдел лицензирования Министерства: (4822) 32-36-55, (4822) 32-35-83.»;

е) в приложении 1 к заявлению о предоставлении лицензии на осуществление фармацевтической деятельности (приложение 2 к Административному регламенту):

пункт 2 признать утратившим силу;

в пункте 8 слово «настоящим» исключить;

ж) в приложении 3 к Административному регламенту:

пункт 6 изложить в следующей редакции:

&lt;&lt;

<p>6 Адреса мест осуществления лицензируемого вида деятельности (с указанием оснований использования помещений, виды обособленных объектов с указанием видов осуществляемых работ на объекте, сведений о работах, об услугах)</p>	<p><b>1. Аптечная организация</b></p> <p>&lt;*&gt; Аптека готовых лекарственных форм</p> <hr/> <p>(адрес места осуществления фармацевтической деятельности)</p> <p>&lt;*&gt; Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Аптека производственная</p> <hr/> <p>(адрес места осуществления фармацевтической деятельности)</p> <p>&lt;*&gt; Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Хранение лекарственных средств для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Перевозка лекарственных средств для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Аптека производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов</p>
---	--

		(адрес места осуществления фармацевтической деятельности)
	<*>	Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Хранение лекарственных средств для медицинского применения
	<*>	Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Перевозка лекарственных средств для медицинского применения
	<*>	Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения
	<*>	Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Аптечный пункт
		(адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности)
	<*>	Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения
	<*>	Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Аптечный киоск
		(адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности)
	<*>	Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения

		<p><b>2. Структурные подразделения медицинских организаций</b></p> <p>&lt;*&gt; Аптека готовых лекарственных форм</p> <hr/> <p>(адрес места осуществления фармацевтической деятельности)</p> <p>&lt;*&gt; Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Аптека производственная</p> <hr/> <p>(адрес места осуществления фармацевтической деятельности)</p> <p>&lt;*&gt; Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Хранение лекарственных средств для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Перевозка лекарственных средств для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения</p> <p>&lt;*&gt; Аптека производственная с правом изготовления асептических лекарственных препаратов</p>
--	--	---

		(адрес места осуществления фармацевтической деятельности)
	<*>	Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Хранение лекарственных средств для медицинского применения
	<*>	Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Перевозка лекарственных средств для медицинского применения
	<*>	Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения
	<*>	Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Аптечный пункт
		(адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности)
	<*>	Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения
	<*>	Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Аптечный киоск
		(адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности)
	<*>	Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения
	<*>	Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения



			применения  4. Индивидуальные предприниматели <*> Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения <*> Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения <*> Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения
--	--	--	--

»;

в пункте 8 приложения 1 к заявлению о переоформлении лицензии на фармацевтическую деятельность слово «настоящим» исключить;

3) приложение 5 к Административному регламенту изложить в новой редакции (приложение 1 к настоящему постановлению);

и) приложение 7 к Административному регламенту изложить в новой редакции (приложение 2 к настоящему постановлению).

к) приложение 9 к Административному регламенту изложить в новой редакции (приложение 3 к настоящему постановлению).

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня его подписания, за исключением абзацев двадцать пятого – двадцать восьмого подпункта «б» пункта 1 настоящего постановления, вступающих в силу с 01.01.2015, и подлежит официальному опубликованию.

Губернатор области

А.В. Шевелев



Приложение 1  
 к постановлению Губернатора  
 Тверской области  
 от 29.12.2014 № 211-пг

«Приложение 5  
 к административному регламенту  
 предоставления государственной услуги  
 «Лицензирование фармацевтической  
 деятельности (за исключением деятельности,  
 осуществляемой организациями оптовой  
 торговли лекарственными средствами и  
 аптечными организациями, подведомственными  
 федеральным органам исполнительной власти,  
 государственным академиям наук)»

В Министерство здравоохранения  
 Тверской области

(полное наименование лицензиата)

Исх. № \_\_\_\_\_  
 от «\_\_» \_\_\_\_ 20\_\_ г.

Заявление  
 о предоставлении дубликата/копии лицензии  
 на осуществление фармацевтической деятельности

\_\_\_\_\_  
 (лицензиат)

\_\_\_\_\_  
 (место нахождения юридического лица/место жительства индивидуального предпринимателя)

\_\_\_\_\_  
 ( ОГРН, ИНН)

просит предоставить дубликат/копию лицензии на осуществление  
 фармацевтической деятельности, выданной \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_ (наименование лицензирующего органа)  
 от \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

Реквизиты документа, подтверждающего уплату государственной пошлины  
за предоставление дубликата

---

(наименование органа/организации, выдавшего документ, дата, номер)

Форма получения дубликата лицензии:

- <\*> На бумажном носителе, лично;
  - <\*> На бумажном носителе, направить заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении;
  - <\*> В форме электронного документа
- Нужное указать.

«\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_\_\_ г.

\_\_\_\_\_ Ф.И.О., подпись

М.П.

».

Приложение 2  
 к постановлению Губернатора  
 Тверской области  
 от 29.12.2014 № 211-пг

«Приложение 7  
 к административному регламенту  
 предоставления государственной услуги  
 «Лицензирование фармацевтической  
 деятельности (за исключением  
 деятельности, осуществляемой  
 организациями оптовой торговли  
 лекарственными средствами и аптечными  
 организациями, подведомственными  
 федеральным органам исполнительной  
 власти, государственным академиям наук)»

Реквизиты для оплаты государственной пошлины

Наименование получателя платежа	Управление Федерального казначейства по Тверской области (Министерство здравоохранения Тверской области л.с. 04362000940)
ИНН	690 504 49 50
КПП	695 001 001
ОКАТО	28401000000
ОКТМО	28701000
Номер счета получателя платежа	401 018 106 000 000 100 05
Наименование банка	Отделение Тверь г. Тверь
БИК	042 809 001
Наименование платежа	Государственная пошлина за совершение действий, связанных с лицензированием, зачисляемая в бюджет Тверской области
Назначение платежа	060 108 07081 01 0300 110 - за предоставление лицензии
	060 108 07081 01 0400 110 - за переоформление документа, подтверждающего наличие лицензии, и (или) приложения к такому документу в связи с

	внесением дополнений в сведения об адресах мест осуществления лицензируемого вида деятельности, о выполняемых работах и об оказываемых услугах в составе лицензируемого вида деятельности
	060 108 07081 01 0500 110 - за переоформление документа, подтверждающего наличие лицензии, и (или) приложения к такому документу в других случаях
	060 108 07081 01 0700 110 - за предоставление (выдачу) дубликата лицензии

».

Приложение 3  
к постановлению Губернатора  
Тверской области  
от 29.12.2014 № 211-пг

**«Приложение 9  
к административному регламенту  
предоставления государственной услуги  
«Лицензирование фармацевтической  
деятельности (за исключением деятельности,  
осуществляемой организациями оптовой  
торговли лекарственными средствами и  
аптечными организациями, подведомственными  
федеральным органам исполнительной власти,  
государственным академиям наук)»**

Перечень документов, передаваемых \_\_\_\_\_ филиалом  
(название филиала)  
ГАУ «МФЦ» в Министерство здравоохранения Тверской области

Государственная услуга: «Лицензирование фармацевтической деятельности (за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти, государственным академиям наук)»

Заявление \_\_\_\_\_  
(регистрационный номер заявления)

Заявителем представлены следующие документы:

1. Наименование документа (вид документа:  
оригинал/копия/справочные сведения);
2. Наименование документа (вид документа:  
оригинал/копия/справочные сведения);
3. Наименование документа (вид документа:  
оригинал/копия/справочные сведения);
4. Наименование документа (вид документа:  
оригинал/копия/справочные сведения);
5. Наименование документа (вид документа:  
оригинал/копия/справочные сведения);
6. Наименование документа (вид документа:  
оригинал/копия/справочные сведения).

Документы передал \_\_\_\_\_  
(фамилия, имя, отчество и должность специалиста филиала ГАУ «МФЦ»)

«\_\_\_\_» 20 \_\_\_\_ г.  
(подпись специалиста филиала ГАУ «МФЦ»)

Документы принял \_\_\_\_\_  
(фамилия, имя, отчество и должность сотрудника Министерства)

«\_\_\_\_» 20 \_\_\_\_ г.  
(подпись сотрудника Министерства)

».