



ГУБЕРНАТОР ЗАБАЙКАЛЬСКОГО КРАЯ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 29 февраля 2016 года

№ 21

г. Чита

О внесении изменений в постановление Губернатора Забайкальского края от 07 августа 2012 года № 21

В соответствии со статьей 41 Устава Забайкальского края, учитывая экспертное заключение Управления Министерства юстиции Российской Федерации по Забайкальскому краю от 28 января 2016 года № 253, в целях приведения нормативной правовой базы Забайкальского края в соответствие с действующим законодательством **п о с т а н о в л я ю :**

утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в постановление Губернатора Забайкальского края от 07 августа 2012 года № 21 «Об утверждении административного регламента Министерства здравоохранения Забайкальского края по предоставлению государственной услуги по лицензированию деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (в части деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I, II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти)» (с изменениями, внесенными постановлениями Губернатора Забайкальского края от 23 января 2014 года № 3, от 10 апреля 2014 года № 20, от 29 июля 2014 года № 42, от 20 марта 2015 года № 23, от 13 мая 2015 года № 43, от 23 сентября 2015 года № 91, от 30 декабря 2015 года № 122).

Временно исполняющая обязанности
Губернатора Забайкальского края



Н.Н.Жданова



УТВЕРЖДЕНЫ

Постановлением Губернатора
Забайкальского края

от 29 февраля 2016 года № 21

ИЗМЕНЕНИЯ,

которые вносятся в постановление Губернатора Забайкальского края от 07 августа 2012 года № 21 «Об утверждении административного регламента Министерства здравоохранения Забайкальского края по предоставлению государственной услуги по лицензированию деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (в части деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I, II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти)»

1. Подпункты 34, 35 пункта 18 изложить в следующей редакции:

«34) приказ Министерства финансов Российской Федерации от 15 января 2015 года № 5н «Об утверждении Административного регламента предоставления Федеральной налоговой службой государственной услуги по предоставлению сведений и документов, содержащихся в Едином государственном реестре юридических лиц и Едином государственном реестре индивидуальных предпринимателей»;

35) постановление Правительства Российской Федерации от 25 февраля 2012 года № 852 «Об утверждении Правил использования усиленной квалифицированной электронной подписи при обращении за получением государственных и муниципальных услуг и о внесении изменения в Правила разработки и утверждения административных регламентов предоставления государственных услуг»;

2. В пункте 19:

1) подпункт 3 дополнить словами «(за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)»;

2) дополнить подпунктом 3¹ следующего содержания:

«3¹) сведения о наличии у медицинской организации лицензии на осуществление медицинской деятельности (в случае, если соискателем лицензии является медицинская организация)»;

3. В пункте 21:

1) подпункт 2 дополнить словами «(за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)»;

2) дополнить подпунктом 2¹ следующего содержания:

«2¹) сведения о наличии у медицинской организации лицензии на осуществление медицинской деятельности (в случае, если соискателем лицензии является медицинская организация);».

4. В абзаце втором пункта 28 после слов «квалифицированной электронной подписью» дополнить словами «, соответствующей одному из следующих классов средств электронной подписи: КС1, КС2, КС3,».

5. Пункт 38 изложить в следующей редакции:

«38. Основанием для отказа в приеме заявления о предоставлении или переоформлении лицензии в форме электронного документа является несоблюдение установленных условий признания действительности квалифицированной электронной подписи в порядке, установленном Правилами использования усиленной квалифицированной электронной подписи при обращении за получением государственных и муниципальных услуг, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 25 августа 2012 года № 852.».

6. Пункт 47 дополнить абзацами следующего содержания:

«При поступлении обращения за получением государственной услуги, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью, исполнитель государственной услуги обязан провести процедуру проверки действительности усиленной квалифицированной электронной подписи, с использованием которой подписано заявление о предоставлении государственной услуги и прилагаемые к нему документы, предусматривающую проверку соблюдения условий, указанных в статье 11 Федерального закона «Об электронной подписи» (далее – проверка усиленной квалифицированной электронной подписи), в порядке, установленном Правилами использования усиленной квалифицированной электронной подписи при обращении за получением государственных и муниципальных услуг, утвержденными постановлением Правительства Российской Федерации от 25 августа 2012 года № 852.

В целях обеспечения проверки усиленной квалифицированной электронной подписи допускается к использованию класс средств удостоверяющих центров, соответствующий классу средств усиленной квалифицированной электронной подписи, с использованием которой подписаны заявление о предоставлении государственной услуги и прилагаемые к нему документы.».

7. Пункт 51 изложить в следующей редакции:

«51. Заявление о предоставлении лицензии и прилагаемые к нему документы принимаются Минздравом по описи, копия которой с отметкой о дате приема указанных заявления и документов в день приема вручается соискателю лицензии или направляется ему заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении либо по выбору соискателя лицензии в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью лицензирующего органа,

способом, обеспечивающим подтверждение получения соискателем лицензии такой копии и подтверждение доставки указанного документа.».

8. Абзац первый пункта 54 дополнить словами «либо по выбору соискателя лицензии в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью лицензирующего органа, способом, обеспечивающим подтверждение доставки такого уведомления и его получения соискателем лицензии».

9. Пункт 74 изложить в следующей редакции:

«74. Заявление о переоформлении лицензии и прилагаемые к нему документы принимаются Минздравом по описи, копия которой с отметкой о дате приема указанных заявления и документов в день приема вручается соискателю лицензии или направляется ему заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении либо по выбору соискателя лицензии в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью лицензирующего органа, способом, обеспечивающим подтверждение получения соискателем лицензии такой копии и подтверждение доставки указанного документа.».

10. Пункт 124 дополнить предложениями следующего содержания: «При наличии согласия проверяемого лица на осуществление взаимодействия в электронной форме в рамках государственного контроля (надзора) или муниципального контроля акт проверки может быть направлен в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью лица, составившего данный акт, руководителю, иному должностному лицу или уполномоченному представителю юридического лица, индивидуальному предпринимателю, его уполномоченному представителю. При этом акт, направленный в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью лица, составившего данный акт, проверяемому лицу способом, обеспечивающим подтверждение получения указанного документа, считается полученным проверяемым лицом.».

11. В пункте 125 слова «, которое приобщается к экземпляру акта проверки, хранящемуся в лицензионном деле» заменить словами «и (или) в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью лица, составившего данный акт (при условии согласия проверяемого лица на осуществление взаимодействия в электронной форме в рамках государственного контроля (надзора) или муниципального контроля), способом, обеспечивающим подтверждение получения указанного документа. При этом уведомление о вручении и (или) иное подтверждение получения указанного документа приобщаются к экземпляру акта проверки, хранящемуся в деле органа государственного контроля (надзора) или органа муниципального контроля».

12. В приложении № 10:

1) таблицу дополнить строкой 10¹ следующего содержания:

«

10 ¹	Сведения о наличии лицензии на осуществление медицинской деятельности (в случае, если лицензиатом является медицинская организация)	Реквизиты документа (наименование органа (организации), выдавшего документ, дата, номер)
-----------------	---	--

»;

2) в таблице приложения к заявлению о предоставлении лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений:

строку 2 признать утратившей силу;

строку 11 признать утратившей силу.

13. В приложении № 11 строку 10.1 таблицы раздела II заявления о переоформлении лицензии на осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений изложить в следующей редакции:

«

10.1	<p>1) Сведения о новых адресах мест осуществления лицензируемого вида деятельности</p> <p>2) Сведения о новых работах (услугах), которые лицензиат намерен выполнять при осуществлении деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (в части деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I, II и III перечня наркотических средств, психотро-</p>	<hr/> <p style="text-align: center;">(адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности)</p> <hr/> <p style="text-align: center;">(Указать работы и услуги согласно приложению к Положению о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденному постановлением Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1085)</p> <hr/> <p style="text-align: center;">Реквизиты документов (наименование органа (организации), выдавшего документ, дата, номер)</p> <hr/> <p style="text-align: center;">(адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности)</p> <hr/> <p style="text-align: center;">(Указать работы и услуги согласно приложению к Положению о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденному постановлением Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1085)</p>
------	--	--

<p>пных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации)</p> <p>3) Сведения о наличии лицензии на осуществление медицинской деятельности с указанием нового адреса осуществления деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений (для медицинских организаций)</p>	Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1085)
--	---