



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)



П Р И К А З

7 июля 2015 г.

Москва

№ 4214

**Об утверждении Административного регламента
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
по предоставлению государственной услуги по выдаче сертификата
на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ
и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами**

В соответствии с Федеральным законом от 27 июля 2010 г. № 210-ФЗ «Об организации предоставления государственных и муниципальных услуг» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 31, ст. 4179; 2011, № 15, ст. 2038; № 27, ст. 3873, 3880; № 29, ст. 4291; № 30, ст. 4587; № 49, ст. 7061; 2012, № 31, ст. 4322; 2013, № 14, ст. 1651; № 27, ст. 3480; № 30, ст. 4084; № 51, ст. 6679; № 52, ст. 6961, 7009; 2014, № 26, ст. 3366, № 30, ст. 4264; 2015, № 1, ст. 67, 72) и постановлением Правительства Российской Федерации от 16 мая 2011 г. № 373 «О разработке и утверждении административных регламентов исполнения государственных функций и административных регламентов предоставления государственных услуг» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 22, ст. 3169; № 35, ст. 5092; 2012, № 28, ст. 3908; № 36, ст. 4903; № 50, ст. 7070; № 52, ст. 7507; 2014, № 5, ст. 506) п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить прилагаемый Административный регламент Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по выдаче сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами.

2. Признать утратившим силу приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 26 сентября 2011 г. № 1075н

«Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития по предоставлению государственной услуги по выдаче сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 2 декабря 2011 г., регистрационный № 22480).

Министр



В.И. Скворцова

УТВЕРЖДЕН
приказом Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от «7» июля 2015 г. № 421н

**Административный регламент Федеральной службы по надзору в сфере
здравоохранения по предоставлению государственной услуги по выдаче
сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств,
психотропных веществ и их прекурсоров, если они являются
лекарственными средствами**

I. Общие положения

Предмет регулирования Административного регламента

1. Административный регламент Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по выдаче сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами, разработан в целях повышения качества и доступности предоставления указанной государственной услуги, определяет порядок и стандарт предоставления государственной услуги по выдаче сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (далее соответственно - Административный регламент, государственная услуга, Росздравнадзор).

2. Государственная услуга предоставляется:

1) при осуществлении внешнеторговой деятельности с государствами - участниками Таможенного союза в рамках ЕврАзЭС - при ввозе в Российскую Федерацию и вывозе из Российской Федерации наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (в том числе отдельно расфасованных и входящих в состав консолидированных грузов, диагностических, лабораторных и иных наборов), являющихся лекарственными средствами и внесенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681 (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, № 27, ст. 3198; 2004, № 8, ст. 663; № 47, ст. 4666; 2006, № 29, ст. 3253; 2007, № 28, ст. 3439; 2009, № 26, ст. 3183; № 52, ст. 6572; 2010, № 3, ст. 314; № 17, ст. 2100; № 24, ст. 3035; № 28, ст. 3703; № 31, ст. 4271; № 45, ст. 5864; № 50, ст. 6696, ст. 6720; 2011, № 10, ст. 1390; № 12, ст. 1635; № 29, ст. 4466, 4473; № 42, ст. 5921; № 51, ст. 7534; 2012, № 10, ст. 1232; № 11, ст. 1295; № 19, ст. 2400; № 22, ст. 2864; № 37, ст. 5002; № 41, ст. 5625; № 48, ст. 6686; № 49, ст. 6861; 2013, № 6, ст. 558; № 9, ст. 953; № 25, ст. 3159; № 29, ст. 3962; № 37, ст. 4706; № 46, ст. 5943; № 51, ст. 6869; 2014, № 14, ст. 1626;

№ 23, ст. 2987; № 27, ст. 3763; № 44, ст. 6068 № 51, ст. 7430; 2015, № 11, ст. 1593; № 16, ст. 2368; № 20, ст. 2914) (далее – перечень);

2) при осуществлении внешнеторговой деятельности с государствами, не являющимися участниками Таможенного союза в рамках ЕврАзЭС:

а) при ввозе (вывозе) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (в том числе отдельно расфасованных и входящих в состав консолидированных грузов, диагностических, лабораторных и иных наборов), являющихся лекарственными средствами, внесенных в перечень, а также в раздел 2.12 Единого перечня товаров, к которым применяются запреты или ограничения на ввоз или вывоз государствами - членами Таможенного союза в рамках Евразийского экономического сообщества в торговле с третьими странами, утвержденного Решением Евразийской экономической комиссии от 16 августа 2012 г. № 134 «О нормативных правовых актах в области нетарифного регулирования» (Официальный сайт Евразийской экономической комиссии <http://www.eurasiancommission.org/>, 17.08.2012; 23.08.2012; 19.09.2012; 26.09.2012; 03.10.2012; 19.10.2012; 05.12.2012; 10.12.2012; 27.12.2012; 06.03.2013; 07.03.2013; 36.04.2013; 15.05.2013; 05.06.2013; 26.06.2013; 16.10.2013; 22.10.2013; 27.11.2013; 18.12.2013; 26.02.2014; 14.04.2014; 14.05.2014; 03.06.2014; 26.06.2014) (далее – Единый перечень товаров);

б) при ввозе (вывозе) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров (в том числе отдельно расфасованных и входящих в состав консолидированных грузов, диагностических, лабораторных и иных наборов), являющихся лекарственными средствами, внесенных в перечень и не включенных в единый перечень товаров.

Круг заявителей

3. Заявителями на предоставление государственной услуги могут являться:

1) государственные унитарные предприятия – при ввозе (вывозе) наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I и II перечня, а также прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ (далее - прекурсоры), внесенных в список I и таблицу I списка IV перечня, при наличии соответствующей лицензии на осуществление видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений.

Ввоз (вывоз) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, внесенных в список I перечня, допускается только для их использования в научных и учебных целях, а также экспертной деятельности.

2) юридические лица - при ввозе (вывозе) психотропных веществ, внесенных в список III перечня, при наличии соответствующей лицензии на осуществление видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений, и прекурсоров, внесенных в таблицы II и III списка IV перечня.

Требования к порядку информирования о предоставлении государственной услуги

4. Информирование о порядке предоставления государственной услуги осуществляется Росздравнадзором:

1) посредством размещения информации, в том числе о графике приема заявителей и номерах телефонов для справок (консультаций), на официальном Интернет-сайте Росздравнадзора: www.roszdravnadzor.ru;

2) на Едином портале государственных и муниципальных услуг (функций): www.gosuslugi.ru (далее – Единый портал государственных и муниципальных услуг);

3) на информационных стендах в помещении приемной Росздравнадзора по работе с обращениями граждан;

4) по номерам телефонов для справок;

5) в средствах массовой информации.

5. Формы заявления и иных документов, оформляемых непосредственно заявителями, представляемых в Росздравнадзор для получения государственной услуги, должны быть доступны для копирования и заполнения в электронном виде на официальном Интернет-сайте: www.roszdravnadzor.ru и Едином портале государственных и муниципальных услуг (функций): www.gosuslugi.ru.

6. Предоставление государственной услуги и информирование о порядке ее предоставления производится Росздравнадзором по адресу:

109074, Москва, Славянская площадь, д. 4, строение 1.

Время работы: в будние дни с 9:00 до 18:00 (пятница с 9:00 до 16:45).

Обеденный перерыв с 13:00 до 13:45.

Телефоны для справок: +7 (499) 578-02-65, +7 (499) 578-01-26;

факс: +7 (495) 698-15-73.

E-mail: info@roszdravnadzor.ru.

Общая справочная служба: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30.

Официальный Интернет-сайт Росздравнадзора: www.roszdravnadzor.ru.

Информация о поданных заявлениях, ходе рассмотрения документов и принятии решения должна быть доступна заявителям по обращениям и на официальном Интернет-сайте Росздравнадзора: www.roszdravnadzor.ru.

7. В предоставлении государственной услуги участвует Федеральная налоговая служба (ФНС России):

127381, Москва, Неглинная ул., д. 23.

Телефон для справок: +7 (495) 913-00-09.

Информация о графике работы ФНС России размещена на официальном Интернет-сайте ФНС России: www.nalog.ru.

8. Заявление с приложением документов в форме электронного документа может быть направлено заявителем через официальный Интернет-сайт Росздравнадзора: www.roszdravnadzor.ru.

Использование электронной подписи при подаче в Росздравнадзор заявления и прилагаемых к нему электронных документов осуществляется с момента создания соответствующей информационной и телекоммуникационной

структуры.

9. На информационных стендах Росздравнадзора и на официальном Интернет-сайте Росздравнадзора: www.roszdravnadzor.ru размещаются следующие информационные материалы:

1) информация о порядке предоставления государственной услуги, в том числе информация о месте приема заявителей и установленных для приема заявителей днях и часах;

2) перечень нормативных правовых актов, в соответствии с которыми осуществляется предоставление государственной услуги.

10. Сведения о ходе (этапе) принятия Росздравнадзором решения о выдаче сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров (далее - сертификат) размещаются на Едином портале государственных и муниципальных услуг (функций).

II. Стандарт предоставления государственной услуги

Наименование государственной услуги

11. Наименование государственной услуги – «Выдача сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами».

Наименование федерального органа исполнительной власти, предоставляющего государственную услугу, и федерального органа исполнительной власти, обращение в который необходимо для предоставления государственной услуги

12. Государственная услуга предоставляется Росздравнадзором.

13. В предоставлении государственной услуги участвует ФНС России.

14. Росздравнадзор не вправе требовать от заявителя осуществления действий, в том числе согласований, необходимых для получения государственной услуги и связанных с обращением в иные государственные органы и организации, за исключением получения услуг, включенных в перечень услуг, которые являются необходимыми и обязательными для предоставления государственных услуг, утвержденный Правительством Российской Федерации¹.

¹ Постановление Правительства Российской Федерации от 6 мая 2011 г. № 352 «Об утверждении перечня услуг, которые являются необходимыми и обязательными для предоставления федеральными органами исполнительной власти государственных услуг и предоставляются организациями, участвующими в предоставлении государственных услуг, и определении размера платы за их оказание» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 20, ст. 2829; 2012, № 14, ст. 1655; № 36, ст. 4922; 2013, № 33, ст. 4382; № 49, ст. 6421; № 52, ст. 7207; 2014, № 21, ст. 2712).

Описание результатов предоставления государственной услуги

15. Результатами предоставления государственной услуги являются:

- 1) выдача (отказ в выдаче) сертификата;
- 2) выдача переоформленного сертификата;
- 3) выдача дубликата сертификата.

Сведения о выданных сертификатах, отказах в выдаче сертификатов, выдаче переоформленных сертификатов, выданных дубликатах сертификатов, аннулировании сертификатов размещаются в разделе «Ввоз/вывоз НСПП» автоматизированной информационной системы (АИС) Росздравнадзора и на официальном Интернет-сайте Росздравнадзора: www.roszdravnadzor.ru.

Сроки предоставления государственной услуги

16. Срок предоставления государственной услуги:

- 1) выдача (отказ в выдаче) сертификата – 15 дней с даты поступления в Росздравнадзор заявления и копий документов, предусмотренных пунктом 18 Административного регламента;
- 2) выдача переоформленного сертификата – 15 дней со дня регистрации в Росздравнадзоре представленного заявителем заявления, предусмотренного пунктом 20 Административного регламента;
- 3) выдача дубликата сертификата – 15 дней со дня регистрации в Росздравнадзоре представленного заявителем заявления, предусмотренного пунктом 21 Административного регламента.

Перечень нормативных правовых актов, регулирующих отношения, возникающие в связи с предоставлением государственной услуги

17. Предоставление государственной услуги осуществляется в соответствии с:

- 1) Федеральным законом от 27 июля 2010 г. № 210-ФЗ «Об организации предоставления государственных и муниципальных услуг» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 31, ст. 4179; 2011, № 15, ст. 2038; № 27, ст. 3873, ст. 3880; № 29, ст. 4291; № 30, ст. 4587; № 49, ст. 7061; 2012, № 31, ст. 4322; 2013, № 14, ст. 1651; № 27, ст. 3477, 3480, № 30, ст. 4084, № 51, ст. 6679, № 52, ст. 6961, 7009; 2014, № 26, ст. 3366, № 30, ст. 4264; 2015, № 1, ст. 67, 72);
- 2) Федеральным законом от 8 января 1998 г. № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, № 2, ст. 219; 2002, № 30, ст. 3033; 2003, № 2, ст. 167; № 27, ст. 2700; 2004, № 49, ст. 4845; 2005, № 19, ст. 1752; 2006, № 43, ст. 4412; № 44, ст. 4535; 2007, № 30, ст. 3748; № 31, ст. 4011; 2008, № 30, ст. 3592; № 48, ст. 5515;

№ 52, ст. 6233; 2009, № 29, 3588, ст. 3614; 2010, № 21, ст. 2525; № 31, ст. 4192; 2011, № 1, ст. 16; ст. 29; № 15, ст. 2039; № 25, ст. 3532, № 49, ст. 7019, 7061; 2012, № 10, ст. 1166; № 53, ст. 7630; 2013, № 23, ст. 2878; № 30, ст. 4057; № 48, ст. 6161; ст. 6165; 2014, № 23, ст. 2930; 2015, N 6, ст. 885);

3) Решением Межгосударственного Совета Евразийского экономического сообщества от 27 ноября 2009 г. № 19 «О едином нетарифном регулировании таможенного союза Республики Беларусь, Республики Казахстан и Российской Федерации» (Российская газета от 30 ноября 2009 г. № 227/1, официальный сайт комиссии таможенного союза <http://www.eurasiancommission.org/>, 22.12.2011; 20.12.2012);

4) Решением Евразийской экономической комиссии от 16 августа 2012 г. № 134 «О нормативных правовых актах в области нетарифного регулирования» (официальный сайт Евразийской экономической комиссии <http://www.eurasiancommission.org/>, 17.08.2012; 23.08.2012; 19.09.2012; 26.09.2012; 03.10.2012; 19.10.2012; 05.12.2012; 10.12.2012; 27.12.2012; 06.03.2013; 07.03.2013; 36.04.2013; 15.05.2013; 05.06.2013; 26.06.2013; 16.10.2013; 22.10.2013; 27.11.2013; 18.12.2013; 26.02.2014; 14.04.2014; 14.05.2014; 03.06.2014; 26.06.2014);

5) постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681 «Об утверждении Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 1998, № 27, ст. 3198; 2004, № 8, ст. 663; № 47, ст. 4666; 2006, № 29, ст. 3253; 2007, № 28, ст. 3439; 2009, № 26, ст. 3183; № 52, ст. 6572; 2010, № 3, ст. 314; № 17, ст. 2100; № 24, ст. 3035; № 28, ст. 3703; № 31, ст. 4271; № 45, ст. 5864; № 50, ст. 6696, 6720; 2011, № 10, ст. 1390; № 12, ст. 1635; № 29, ст. 4466, 4473; № 42, ст. 5921; № 51, ст. 7534; 2012, № 10, ст. 1232; № 11, ст. 1295; № 19, ст. 2400; № 22, ст. 2864; № 37, ст. 5002; № 41, ст. 5625, № 48, ст. 6686; № 49, ст. 6861; 2013, № 6, ст. 558; № 9, ст. 953; № 25, ст. 3159; № 29, ст. 3962; № 37, ст. 4706; № 46, ст. 5943; № 51, ст. 6869; 2014, № 14, ст. 1626; № 23, ст. 2987; № 27, ст. 3763; № 44, ст. 6068 № 51, ст. 7430; 2015, № 11, ст. 1593; № 16, ст. 2368; № 20, ст. 2914);

6) постановлением Правительства Российской Федерации от 21 марта 2011 г. № 181 «О порядке ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 13, ст. 1769; № 51, ст. 7534; 2012, № 15, ст. 1787; № 37, ст. 5002; № 40, ст. 5454; 2013, № 9, ст. 965);

7) постановлением Правительства Российской Федерации от 22 июня 2009 г. № 508 «Об установлении государственных квот на наркотические средства и психотропные вещества» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2009, № 26, ст. 3184; 2010, № 28, ст. 3703; № 50, ст. 6720; 2011, № 12, ст. 1635; 2012, № 47, ст. 6504; 2013, № 42, ст. 5358; № 51, ст. 6869; 2014, № 23, ст. 2999; 2015, № 9, ст. 1334);

8) постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. № 323 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2004, № 28, ст. 2900; № 33, ст. 3499; 2006, № 52, ст. 5587; 2007, № 12, ст. 1414; № 35,

ст. 4310; 2008, № 46, ст. 5337; 2009, № 2, ст. 244; № 6, ст. 738; № 33, ст. 4081, 4086; 2010, № 26, ст. 3350; № 35, ст. 4574; № 45, ст. 5851; 2011, № 2, ст. 339; № 14, ст. 1935; 2012, № 1, ст. 171; № 20, ст. 2528; № 26, ст. 3531; 2013, № 20, ст. 2477; № 45, ст. 5822; 2014, № 37, ст. 4969; 2015, № 2, ст. 491);

9) постановлением Правительства Российской Федерации от 24 октября 2011 г. № 861 «О федеральных государственных информационных системах, обеспечивающих предоставление в электронной форме государственных и муниципальных услуг (осуществление функций)» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 44, ст. 6274, № 49, ст. 7284; 2013, № 45, ст. 5807);

10) постановление Правительства Российской Федерации от 16 мая 2011 г. № 373 «О разработке и утверждении административных регламентов исполнения государственных функций и административных регламентов предоставления государственных услуг» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2011, № 22, ст. 3169, № 35, ст. 5092; 2012, № 28, ст. 3908, № 36, ст. 4903, № 50, ст. 7070, № 52, ст. 7507; 2014, № 5, ст. 506, № 50, 7113);

11) распоряжением Правительства Российской Федерации от 23 сентября 2010 г. № 1567-р «Об утверждении перечня федеральных органов исполнительной власти, уполномоченных в рамках своей компетенции на согласование заявлений о выдаче лицензий на экспорт и (или) импорт товаров и оформление других разрешительных документов в сфере внешней торговли товарами в случаях, предусмотренных приложениями о применении ограничений в отношении товаров, к которым применяются запреты или ограничения на ввоз или вывоз государствами-членами Таможенного союза в рамках ЕврАзЭС в торговле с третьими странами» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2010, № 40, ст. 5121; № 47, ст. 6137; 2011, № 22, ст. 3173; 2012, № 17, ст. 2055; 2014, № 12, ст. 1297);

12) приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 19 августа 2013 г. № 4221- Пр/13 «Об утверждении формы сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 5 сентября 2013 г., регистрационный № 29898).

Исчерпывающий перечень документов, необходимых
в соответствии с нормативными правовыми актами
для предоставления государственной услуги,
подлежащих представлению заявителем

18. Для получения сертификата представляется заявление по форме, предусмотренной приложением № 1 к Административному регламенту, с приложением заверенных печатью заявителя копий следующих документов:

1) разрешение компетентного органа государства-импортера на ввоз на его территорию конкретной партии наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров, если это предусмотрено законодательством соответствующего государства, либо официальное уведомление от этого органа о том, что указанное разрешение не требуется;

2) внешнеторговый контракт (договор) в отношении наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров с приложением документации (дополнительных соглашений, изменений, дополнений, поправок) и приложений, которые являются неотъемлемой частью контракта (договора);

3) договор комиссии (если заявителем является юридическое лицо – комиссионер);

4) документ, подтверждающий полномочия руководителя или другого лица, подписавшего заявление, действовать от имени заявителя, - решение о назначении или об избрании руководителя или другого лица на должность и выписка из учредительных документов заявителя, в соответствии с которыми руководитель или другое лицо обладает правом действовать от имени заявителя без доверенности. В случае если от имени заявителя действует иное лицо, представляется также доверенность на право совершения действий от имени заявителя, подписанная руководителем или уполномоченным им лицом. Если такая доверенность подписана лицом, уполномоченным руководителем, представляется также документ, подтверждающий полномочия указанного лица ее подписывать.

5) сертификат качества либо иной документ, подтверждающий качество наркотического средства, психотропного вещества или прекурсора (в случае ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров, являющихся лекарственными средствами). Если планируемые к ввозу наркотические средства, психотропные вещества или прекурсоры, являющиеся лекарственными средствами, на день подачи заявления не произведены (не изготовлены), то эта копия представляется в Росздравнадзор в течение 10 рабочих дней со дня осуществления ввоза.

19. Заявление, указанное в пункте 18 Административного регламента, подписывается руководителем заявителя или иным уполномоченным лицом с указанием его должности. Подпись расшифровывается указанием фамилии и инициалов подписывающего лица и скрепляется печатью заявителя.

20. Для переоформления сертификата в случае обнаружения ошибки в сертификате заявитель представляет в Росздравнадзор заявление о переоформлении сертификата на имя руководителя Росздравнадзора.

21. В случае утраты сертификата заявитель имеет право на получение дубликата указанного документа.

Для получения дубликата сертификата заявитель представляет в Росздравнадзор на имя руководителя Росздравнадзора заявление о выдаче дубликата сертификата с указанием обстоятельств его утраты.

22. Документы, представляемые для получения сертификата, переоформления сертификата, выдачи дубликата сертификата подаются на русском языке либо имеют заверенный перевод на русский язык. Указанные документы могут быть представлены заявителем с использованием информационно-коммуникационных технологий (в форме электронного документа), в том числе с использованием Единого портала государственных и муниципальных услуг (функций).

Исчерпывающий перечень документов (сведений), необходимых в соответствии с нормативными правовыми актами для предоставления государственной услуги, которые находятся в распоряжении государственных органов, участвующих в предоставлении государственной услуги, и которые заявитель вправе представить

23. В распоряжении Росздравнадзора находится информация о выданных лицензиях на осуществление видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированием наркосодержащих растений.

Заявитель вправе по собственной инициативе представить в Росздравнадзор заверенную копию лицензии на осуществление видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированием наркосодержащих растений.

24. В распоряжении ФНС России находятся сведения о заявителе, содержащиеся в Едином государственном реестре юридических лиц, которые необходимы при переоформлении сертификата в случае изменения организационно-правовой формы, наименования или адреса (места нахождения) заявителя.

Заявитель вправе при подаче заявления о переоформлении сертификата по собственной инициативе представить в Росздравнадзор заверенные копии документов, подтверждающих указанные изменения.

25. Росздравнадзор не вправе требовать от заявителя:

представления документов и информации или осуществления действий, представление или осуществление которых не предусмотрено нормативными правовыми актами, регулирующими отношения, возникающие в связи с предоставлением государственной услуги;

представления документов и информации, которые в соответствии с нормативными правовыми актами Российской Федерации, нормативными правовыми актами субъектов Российской Федерации и муниципальными правовыми актами находятся в распоряжении государственных органов, предоставляющих государственную услугу, иных государственных органов, органов местного самоуправления и (или) подведомственных государственным органам и органам местного самоуправления организаций, участвующих в предоставлении государственных или муниципальных услуг, за исключением документов, указанных в части 6 статьи 7 Федерального закона от 27 июля 2010 г. № 210-ФЗ «Об организации предоставления государственных и муниципальных услуг».

Исчерпывающий перечень оснований для отказа
в приеме документов, необходимых для предоставления
государственной услуги

26. Основания для отказа в приеме документов, необходимых для предоставления государственной услуги, не предусмотрены.

Исчерпывающий перечень оснований для приостановления
или отказа в предоставлении государственной услуги

27. Основания для приостановления государственной услуги не предусмотрены.

28. Основаниями для отказа в выдаче сертификата являются:

1) непредставление заявителем документов, предусмотренных пунктом 18 Административного регламента;

2) наличие неполных или недостоверных сведений в заявлении и копиях документов, представленных заявителем;

3) исчерпание государственных квот на ввоз (вывоз) наркотических средств и психотропных веществ, установленных постановлением Правительства Российской Федерации от 22 июня 2009 г. № 508 «Об установлении государственных квот на наркотические средства и психотропные вещества»;

4) вступление в законную силу решения суда об аннулировании лицензии на осуществление видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированием наркосодержащих растений, вынесенного в отношении заявителя;

5) административное приостановление деятельности заявителя за нарушение законодательства Российской Федерации в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров;

6) наличие в письменной форме информации из компетентного органа государства-импортера о том, что разрешение, представленное заявителем в соответствии с подпунктом 1 пункта 18 Административного регламента, не выдавалось или аннулировано.

29. Основания для отказа в выдаче переоформленного сертификата не предусмотрены.

30. Основания для отказа в выдаче дубликата сертификата не предусмотрены.

Перечень услуг, которые являются необходимыми и обязательными для
предоставления государственной услуги, в том числе сведения и документе
(документах), выдаваемом (выдаваемых) организациями, участвующими в
предоставлении государственной услуги

31. Не предусмотрено.

Порядок, размер и основание взимания платы государственной пошлины или иной платы, взимаемой за предоставление государственной услуги

32. Государственная пошлина или иная плата за предоставление государственной услуги не взимается.

Максимальный срок ожидания в очереди при подаче запроса о предоставлении государственной услуги и при получении результата предоставления услуги

33. Максимальный срок ожидания в очереди при подаче заявителем заявления и копий документов, необходимых для предоставления государственной услуги, и (или) при получении результата государственной услуги составляет 15 минут.

Срок и порядок регистрации запроса заявителя о предоставлении государственной услуги и услуги, предоставляемой организацией, участвующей в предоставлении государственной услуги, в том числе в электронной форме

34. Заявление и копии документов, предоставленные (направленные) заявителем, регистрируются в Управлении делами Росздравнадзора в течение 1 дня с даты их поступления в Росздравнадзор.

Требования к помещениям, в которых предоставляется государственная услуга, к месту ожидания и приема заявлений, размещению и оформлению визуальной, текстовой и мультимедийной информации

35. Помещение, в котором предоставляется государственная услуга, обеспечивается необходимыми для предоставления государственной услуги оборудованием, канцелярскими принадлежностями, офисной мебелью, системой кондиционирования воздуха, системой оповещения об очереди, телефоном, компьютером с возможностью печати и выхода в Интернет, доступом к гардеробу, а также печатными материалами, содержащими следующие документы (сведения):

- 1) перечень нормативных правовых актов Российской Федерации, регламентирующих оказание государственной услуги;
- 2) текст Административного регламента;
- 3) образцы оформления документов, необходимых для получения государственной услуги.

Прием заявителей осуществляется сотрудниками приемной Росздравнадзора без предварительной записи в порядке очередности.

Вход и передвижение по помещениям, в которых проводится прием заявлений и документов, необходимых для предоставления государственной

услуги, не должны создавать затруднений для лиц с ограниченными возможностями.

Показатели доступности и качества государственной услуги, в том числе количество взаимодействий заявителя с должностными лицами при предоставлении государственной услуги

36. Показателями доступности и качества предоставления государственной услуги являются:

- 1) открытый доступ для заявителей к информации о порядке и сроках предоставления государственной услуги, порядке обжалования действий (бездействия) должностных лиц Росздравнадзора;
- 2) соблюдение стандарта предоставления государственной услуги;
- 3) отсутствие жалоб заявителей на действия (бездействие) должностных лиц Росздравнадзора при предоставлении государственной услуги.

37. В процессе предоставления государственной услуги заявитель взаимодействует с должностными лицами Росздравнадзора:

- 1) при подаче документов для получения сертификата;
- 2) при получении сертификата или документа об отказе в выдаче сертификата;
- 3) при подаче документов для переоформления сертификата;
- 4) при получении переоформленного сертификата;
- 5) при подаче документов для получения дубликата сертификата;
- 6) при получении дубликата сертификата.

Иные требования, в том числе учитывающие особенности предоставления государственной услуги в многофункциональных центрах предоставления государственных и муниципальных услуг и особенности предоставления государственной услуги в электронной форме

38. Отсутствуют.

III. Состав, последовательность и сроки выполнения административных процедур, требования к порядку их выполнения, в том числе особенности выполнения административных процедур в электронной форме

Перечень административных процедур

39. Состав административных процедур по предоставлению государственной услуги включает:

- 1) рассмотрение заявления, копий документов и принятие решения о выдаче сертификата или об отказе в выдаче сертификата;
- 2) рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче переоформленного

сертификата;

3) рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче дубликата сертификата;

4) формирование и направление межведомственного запроса в ФНС России.

Структура и взаимосвязь административных процедур, выполняемых при предоставлении государственной услуги, приведены на блок-схеме, предусмотренной приложением № 2 к Административному регламенту.

40. Руководители структурных подразделений Росздравнадзора, осуществляющих предоставление государственной услуги, обеспечивают документированный учет выполнения каждого этапа административных процедур с указанием даты завершения его исполнения и подписи ответственного исполнителя.

Все документы, связанные с предоставлением государственной услуги, хранятся в установленном порядке.

Рассмотрение заявления, копий документов и принятие решения о выдаче сертификата или об отказе в выдаче сертификата

41. Административная процедура осуществляется в связи с поступлением в Росздравнадзор от заявителя заявления и копий документов, указанных в пункте 18 Административного регламента, а также сведений с использованием Единого портала государственных и муниципальных услуг (функций).

Схема исполнения административной процедуры предусмотрена приложением № 3 к Административному регламенту.

42. Рассмотрение заявления, копий документов и принятие решения о выдаче сертификата или об отказе в его выдаче осуществляется в срок, предусмотренный пунктом 16 Административного регламента.

43. Заявление и копии документов, зарегистрированные в Управлении делами Росздравнадзора, направляются в отдел Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора, ответственный за предоставление государственной услуги (далее - отдел).

Начальник отдела ежедневно осуществляет контроль ведения учета поступивших документов.

44. Начальник отдела в течение 1 дня с даты поступления заявления и копий документов назначает из числа сотрудников отдела ответственного исполнителя по рассмотрению документов (далее - ответственный исполнитель).

Фамилия, имя и отчество (при наличии) ответственного исполнителя, телефон сообщаются заявителю по его письменному или устному обращению.

45. Ответственный исполнитель в течение 7 дней с даты своего назначения осуществляет проверку сведений, содержащихся в заявлении и копиях документов, представленных заявителем, с целью определения:

1) полноты и достоверности сведений, содержащихся в представленных документах;

2) наличия государственных квот в отношении ввозимых (вывозимых) наркотических средств и психотропных веществ, установленных постановлением

Правительства Российской Федерации от 22 июня 2009 г. № 508 «Об установлении государственных квот на наркотические средства и психотропные вещества»;

3) согласованности предоставленной информации между отдельными документами комплекта.

По результатам проверки в зависимости от наличия или отсутствия оснований, предусмотренных пунктом 29 Административного регламента, ответственный исполнитель в течение 1 дня готовит проект сертификата или документа об отказе в выдаче сертификата с указанием причин отказа.

46. Сертификат оформляется Росздравнадзором по форме, утвержденной приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 19 августа 2013 г. № 4221-Пр/13 «Об утверждении формы сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 5 сентября 2013 г., регистрационный № 29898).

47. Срок действия сертификата не может превышать наименьший срок действия одного из документов, предусмотренных подпунктами 1 - 3 пункта 18 Административного регламента, но не должен быть более 1 года со дня выдачи сертификата.

В случае если в отношении наркотических средств и психотропных веществ предусмотрены государственные квоты, установленные Постановлением Правительства Российской Федерации от 22 июня 2009 г. № 508 «Об установлении государственных квот на наркотические средства и психотропные вещества», срок действия сертификатов заканчивается 1 января года, следующего за годом их выдачи.

48. Проект сертификата или документа об отказе в выдаче сертификата согласовывается начальником Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора и подписывается руководителем Росздравнадзора (уполномоченным лицом) в течение 2 дней.

49. Ответственный исполнитель в течение 3 рабочих дней уведомляет заявителя о принятом решении.

Сертификат или документ об отказе в выдаче сертификата могут быть направлены заявителю по почте, посредством информационно коммуникационных технологий (в форме электронного документа), а также получены представителем заявителя.

Рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче переоформленного сертификата

50. Административная процедура осуществляется в связи с поступлением в Росздравнадзор от заявителя заявления, указанного в пункте 20 Административного регламента.

Схема исполнения административной процедуры предусмотрена приложением № 4 к Административному регламенту.

51. Рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче переоформленного

сертификата осуществляется в срок, предусмотренный подпунктом 2 пункта 16 Административного регламента.

52. Заявление, зарегистрированное в Управлении делами Росздравнадзора, направляется в отдел.

Начальник отдела в течение 1 дня с даты поступления заявления назначает из числа сотрудников отдела ответственного исполнителя.

Фамилия, имя и отчество (при наличии) ответственного исполнителя, его телефон сообщаются заявителю по его письменному или устному обращению.

53. Ответственный исполнитель в течение 5 дней с даты своего назначения осуществляет проверку полноты и достоверности сведений, содержащихся в заявлении, представленном заявителем.

По результатам проверки ответственный исполнитель в течение 2 дней готовит проект переоформленного сертификата.

Проект переоформленного сертификата согласовывается начальником Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора и подписывается руководителем (уполномоченным лицом) Росздравнадзора в течение 3 дней.

54. Ответственный исполнитель в течение 3 дней уведомляет заявителя о принятом решении.

Переоформленный сертификат может быть направлен заявителю по почте, посредством информационно коммуникационных технологий (в форме электронного документа), а также получен представителем заявителя.

Рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче дубликата сертификата

55. Административная процедура осуществляется в связи с поступлением от заявителя в Росздравнадзор заявления, указанного в пункте 21 Административного регламента.

Схема исполнения административной процедуры предусмотрена приложением № 5 к Административному регламенту.

56. В случае утраты сертификата Росздравнадзор осуществляет выдачу дубликата сертификата в сроки, предусмотренные подпунктом 3 пункта 16 Административного регламента.

Дубликат сертификата оформляется по форме, утвержденной приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 19 августа 2013 г. № 4221-Пр/13 «Об утверждении формы сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 5 сентября 2013 г., регистрационный № 29898), с отметкой «Дубликат».

57. Заявление, зарегистрированное в Управлении делами Росздравнадзора, направляется в отдел.

Начальник отдела в течение 1 дня с даты поступления заявления назначает из числа сотрудников отдела ответственного исполнителя.

Фамилия, имя и отчество (при наличии) ответственного исполнителя, его

телефон сообщаются заявителю по его письменному или устному обращению.

Ответственный исполнитель в течение 6 дней готовит проект дубликата сертификата.

Проект дубликата сертификата согласовывается начальником Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора и подписывается руководителем (уполномоченным лицом) Росздравнадзора в течение 3 дней.

58. Ответственный исполнитель в течение 4 дней уведомляет заявителя о принятом решении.

Дубликат сертификата может быть направлен заявителю по почте, посредством информационно коммуникационных технологий (в форме электронного документа), а также получен представителем заявителя.

Формирование и направление межведомственного запроса в ФНС России

59. Основанием для осуществления административной процедуры «Формирование и направление межведомственных запросов в орган, участвующий в предоставлении государственной услуги» является необходимость обращения в Федеральную налоговую службу России с целью получения сведений, необходимых для предоставления государственной услуги.

60. Ответственный исполнитель в рамках предоставления государственной услуги в целях получения сведений о заявителе, содержащихся в Едином государственном реестре юридических лиц, формирует и направляет через систему межведомственного электронного взаимодействия запрос об их предоставлении в Федеральную налоговую службу.

61. Предметом межведомственного запроса о предоставлении сведений, указанных в пункте 60 Административного регламента, не могут выступать сведения, находящиеся в распоряжении Росздравнадзора.

62. Межведомственный запрос о предоставлении сведений, указанных в пункте 60 Административного регламента, должен содержать следующие сведения:

- 1) указание на Росздравнадзор как на орган, направляющий межведомственный запрос;
- 2) наименование органа государственной власти, в адрес которого направляется межведомственный запрос;
- 3) указание на государственную услугу;
- 4) указание на положение настоящего Административного регламента и иные нормативные правовые акты, которыми установлено предоставление документа и (или) сведений, необходимых для предоставления государственной услуги, и указание на реквизиты соответствующих нормативных правовых актов;
- 5) сведения, необходимые для представления документа и (или) сведений, установленных Административным регламентом, а также сведения, предусмотренные нормативными правовыми актами как необходимые для представления таких сведений;

- 6) контактная информация для направления ответа на межведомственный запрос;
- 7) дата направления межведомственного запроса;
- 8) фамилия, имя, отчество и должность ответственного исполнителя, а также номер служебного телефона и (или) адрес электронной почты.

IV. Формы контроля за исполнением Административного регламента

Порядок осуществления текущего контроля
за соблюдением и исполнением ответственными должностными
лицами положений регламента и иных нормативных правовых актов,
устанавливающих требования к предоставлению государственной услуги

63. Текущий контроль за соблюдением порядка предоставления государственной услуги, принятием решений должностными лицами Росздравнадзора осуществляется постоянно в процессе осуществления административных процедур уполномоченными должностными лицами, ответственными за организацию работы по исполнению государственной услуги, в соответствии с установленными Административным регламентом содержанием административных действий и сроками их осуществления, а также путем проведения проверок исполнения положений Административного регламента, иных нормативных правовых актов Российской Федерации, регулирующих вопросы, связанные с предоставлением государственной услуги.

Порядок и периодичность осуществления плановых
и внеплановых проверок полноты и качества предоставления
государственной услуги

64. В Росздравнадзоре проводятся плановые и внеплановые проверки полноты и качества исполнения государственной услуги.

При проведении плановой проверки могут рассматриваться все вопросы, связанные с исполнением государственной услуги (комплексные проверки), или вопросы, связанные с исполнением той или иной административной процедуры (тематические проверки).

Периодичность осуществления проверок устанавливается руководителем (уполномоченным лицом) Росздравнадзора.

Внеплановые проверки проводятся по конкретному обращению (жалобе) граждан и юридических лиц.

Плановые и внеплановые проверки проводятся на основании приказов Росздравнадзора.

65. По результатам проведенных проверок в случае выявления нарушений прав заявителей виновные лица привлекаются к ответственности в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

**Ответственность должностных лиц Росздравнадзора
за решения и действия (бездействие),
принимаемые ими в ходе предоставления
государственной услуги**

66. Персональная ответственность должностных лиц Росздравнадзора закрепляется в их должностных регламентах в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации.

Исполнители, ответственные за предоставление государственной услуги, несут персональную ответственность за:

- 1) соответствие результатов рассмотрения документов требованиям законодательства Российской Федерации;
- 2) соблюдение сроков и порядка приема документов;
- 3) соблюдение сроков и порядка выдачи результатов при предоставлении государственной услуги.

Перечень должностных лиц, осуществляющих текущий контроль, устанавливается актами Росздравнадзора.

**Положения, характеризующие требования к порядку
и формам контроля за предоставлением государственной
услуги, в том числе со стороны граждан,
их объединений и организаций**

67. Граждане, их объединения и организации могут контролировать предоставление государственной услуги путем получения информации по телефону, по письменным обращениям, по электронной почте, на официальном сайте Росздравнадзора: www.roszdravnadzor.ru и через Единый портал государственных и муниципальных услуг.

**V. Досудебный (внесудебный) порядок обжалования
решений и действий (бездействия) Росздравнадзора,
а также его должностных лиц**

68. Заявители вправе обжаловать решения, принятые в ходе предоставления государственной услуги (на любом этапе), действия (бездействия) должностных лиц Росздравнадзора в досудебном порядке.

69. Заявитель может обратиться с жалобой на нарушение порядка предоставления государственной услуги (далее – жалоба), в том числе в следующих случаях:

- 1) нарушение срока регистрации заявления на предоставление государственной услуги;
- 2) нарушение срока предоставления государственной услуги;
- 3) требование у заявителя документов, не предусмотренных нормативными

правовыми актами Российской Федерации для предоставления государственной услуги;

4) отказ в приеме документов, предоставление которых предусмотрено нормативными правовыми актами Российской Федерации для предоставления государственной услуги, у заявителя;

5) отказ в предоставлении государственной услуги, если основания отказа не предусмотрены федеральными законами и принятыми в соответствии с ними иными нормативными правовыми актами Российской Федерации;

6) требование с заявителя при предоставлении государственной услуги платы, не предусмотренной нормативными правовыми актами Российской Федерации;

7) отказ в исправлении допущенных опечаток и ошибок в выданных в результате предоставления государственной услуги документах.

70. В случае обжалования действий (бездействий) должностных лиц Росздравнадзора, ответственных за предоставление государственной услуги, жалоба подается на имя руководителя Росздравнадзора.

В случае обжалования действий (бездействий) руководителя Росздравнадзора жалоба подается в Министерство здравоохранения Российской Федерации.

71. Жалоба подлежит обязательной регистрации в течение 3 рабочих дней с момента поступления в Росздравнадзор.

Основанием для начала процедуры досудебного (внесудебного) обжалования действий (бездействий) должностных лиц Росздравнадзора, ответственных за предоставление государственной услуги, является подача заявителем жалобы.

72. Жалоба должна содержать:

1) наименование органа, предоставляющего государственную услугу, должностного лица органа, предоставляющего государственную услугу, решения и действия (бездействие) которого обжалуются;

2) фамилию, имя, отчество (при наличии), наименование, сведения о месте нахождения заявителя – юридического лица, а также номер (номера) контактного телефона, адрес (адреса) электронной почты (при наличии) и почтовый адрес, по которым должен быть направлен ответ заявителю;

3) сведения об обжалуемых решениях и действиях (бездействии) Росздравнадзора, должностного лица Росздравнадзора;

4) доводы, на основании которых заявитель не согласен с решением и действием (бездействием) Росздравнадзора, должностного лица Росздравнадзора.

В досудебном порядке заявители имеют право обратиться с жалобой в письменной форме по почте, через многофункциональный центр предоставления государственных и муниципальных услуг с использованием сети Интернет, Единого портала государственных и муниципальных услуг, а также жалоба может быть принята при личном приеме заявителя в Министерстве здравоохранения Российской Федерации, Росздравнадзоре.

73. При обращении заявителей с жалобой в письменной форме или в форме электронного документа срок ее рассмотрения не должен превышать 15 рабочих дней со дня ее регистрации, а в случае обжалования отказа Росздравнадзора, должностного лица Росздравнадзора в приеме документов у заявителя либо в

исправлении допущенных опечаток и ошибок – 5 рабочих дней со дня ее регистрации, если Правительством Российской Федерации не установлен иной срок.

74. Основания для приостановления рассмотрения жалобы отсутствуют.

75. По результатам рассмотрения жалобы Росздравнадзор принимает одно из следующих решений:

1) удовлетворяет жалобу, в том числе в форме отмены принятого решения, исправления допущенных опечаток и ошибок в выданных в результате предоставления государственной услуги документах, возврата заявителю денежных средств, взимание которых не предусмотрено нормативными правовыми актами российской Федерации, а также в иных формах;

2) отказывает в удовлетворении жалобы.

Не позднее 1 рабочего дня, следующего за днем принятия решения, заявителю направляется мотивированный ответ о результатах рассмотрения жалобы в письменной форме и (или) в электронной форме.

76. Обжалование решения по жалобе осуществляется в порядке, установленном пунктом 70 Административного регламента.

77. Заявители имеют право обратиться в Росздравнадзор за получением информации и документов, необходимых для обоснования и рассмотрения жалобы.

78. Информирование заявителей о порядке подачи и рассмотрении жалобы осуществляется в соответствии с пунктом 6 Административного регламента.

79. В случае установления в ходе или по результатам рассмотрения жалобы признаков состава административного правонарушения или преступления должностное лицо, наделенное полномочиями по рассмотрению жалоб, незамедлительно направляет имеющиеся материалы в органы прокуратуры.

Приложение № 1
к Административному регламенту
Федеральной службы по надзору в сфере
здравоохранения по предоставлению
государственной услуги по выдаче сертификата на
право ввоза (вывоза) наркотических средств,
психотропных веществ и их прекурсоров,
если они являются лекарственными средствами,
утвержденному приказом
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от « 7 » июля 2015 г. № 421н

Форма

В Федеральную службу по надзору
в сфере здравоохранения

Заявление на право ввоза (вывоза)
наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров

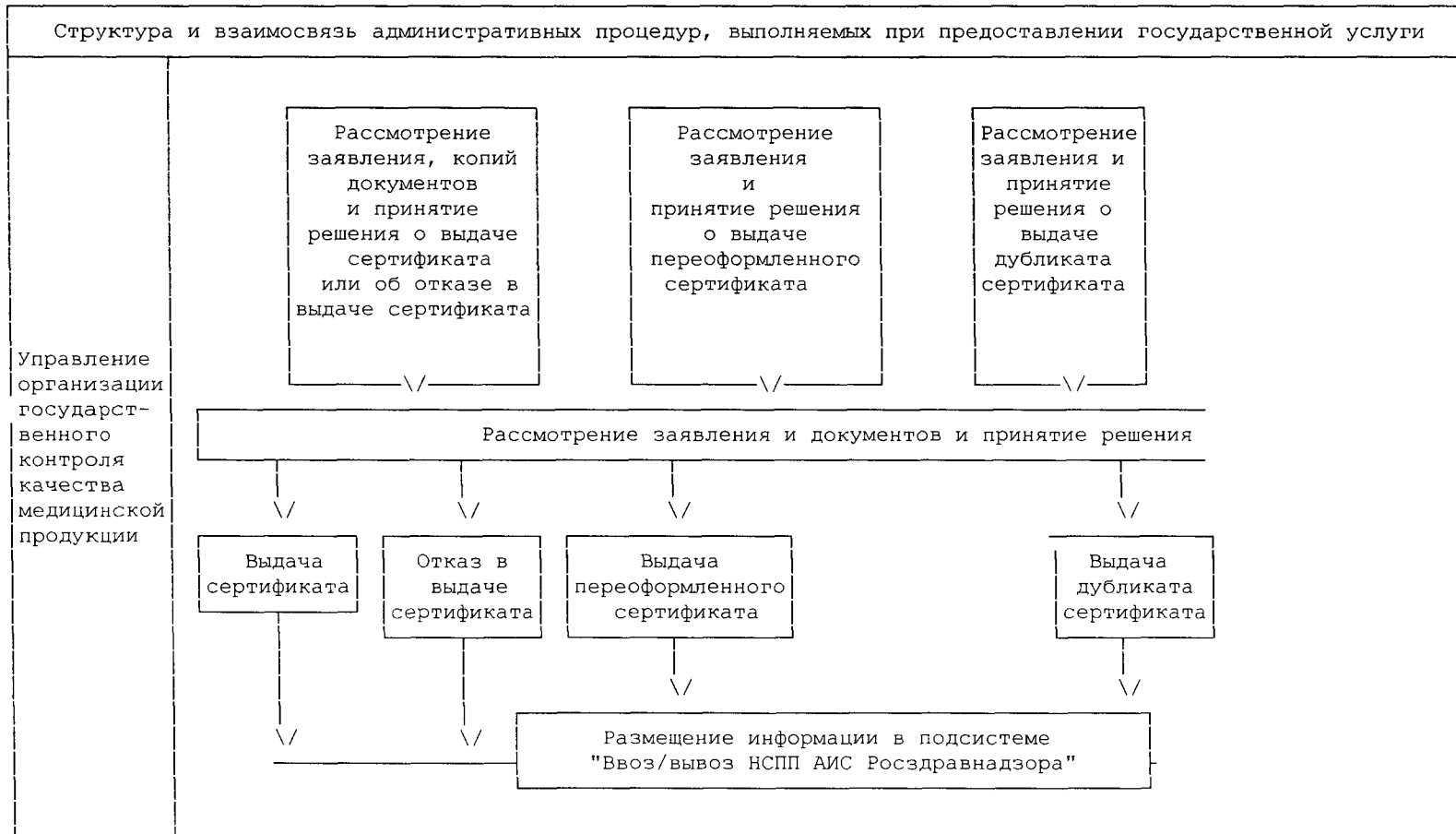
цель ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров	
наименование, адрес (места нахождения) заявителя, его основной государственный регистрационный номер (в отношении юридических лиц, зарегистрированных в соответствии с законодательством Российской Федерации) и идентификационный номер налогоплательщика (в отношении юридических лиц, обязанных состоять на учете в налоговых органах в соответствии с законодательством Российской Федерации), наименования и адреса мест нахождения производителя и грузополучателя, а также импортера (в случае осуществления вывоза)	
название наркотического средства, психотропного вещества или прекурсора, указанное в перечне, название, под которым они выпускаются, международное непатентованное наименование наркотического средства или психотропного вещества, если такое имеется, либо первое название, под которым оно было выпущено	
лекарственная форма наркотического средства, психотропного вещества или прекурсора	
количество наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров в конкретной партии	

сроки ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров	
страна, из которой (в которую) осуществляется ввоз (вывоз) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров	
вид транспорта, который предполагается использовать для ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров, или способ их отправки	
предполагаемое место и время пересечения государственной границы Российской Федерации конкретной партией наркотических средств, психотропных веществ или прекурсоров	

(подпись уполномоченного
лица, печать)

(Ф.И.О. уполномоченного лица)

Приложение № 2
к Административному регламенту Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
по предоставлению государственной услуги по выдаче сертификата на право
ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров,
если они являются лекарственными средствами, утвержденному приказом
Министерства здравоохранения Российской Федерации
от « 7 » сентября 2015 г. № 4214

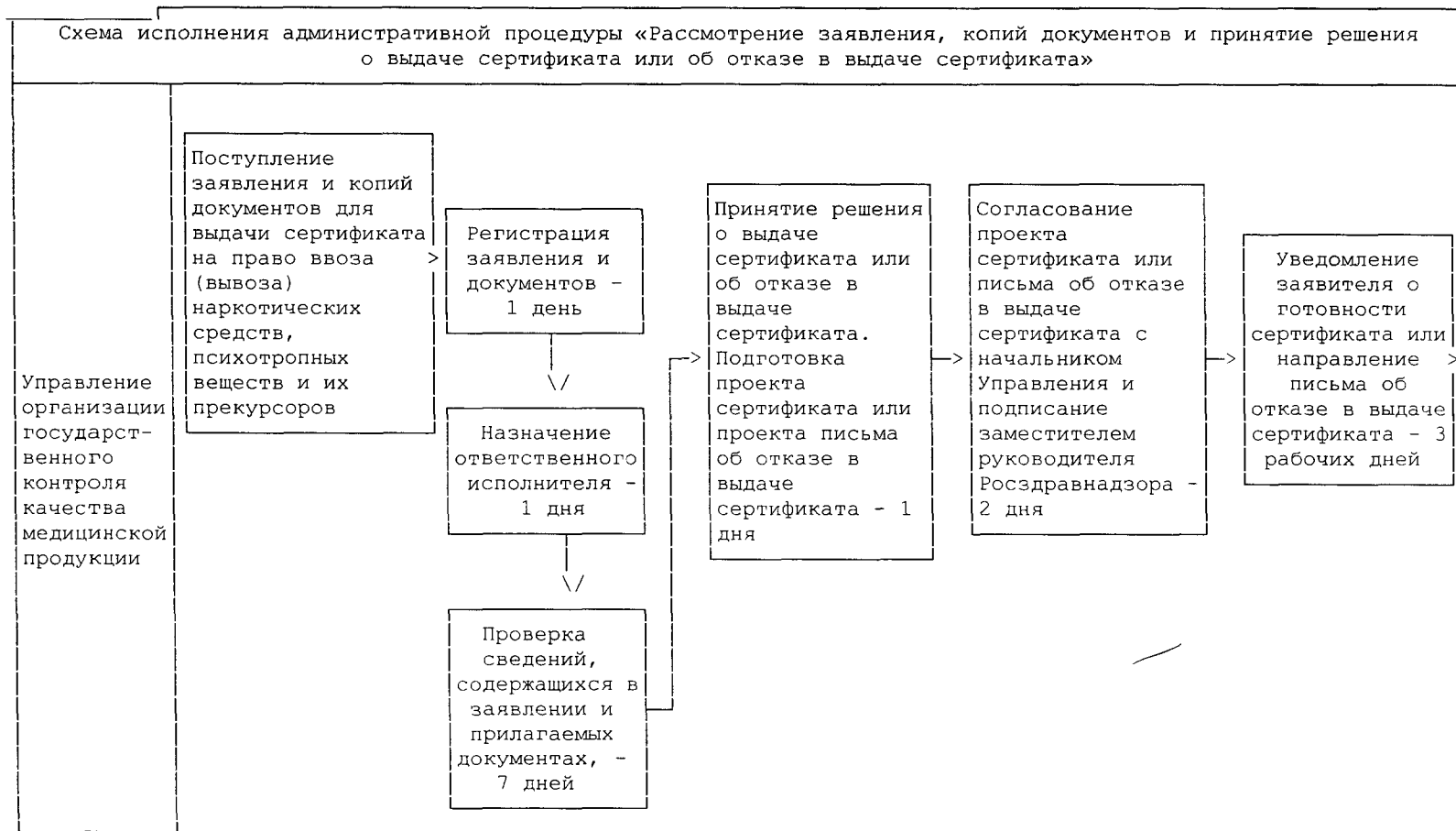


Приложение № 3

к Административному регламенту Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по выдаче сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами, утвержденному приказом Министерства здравоохранения

Российской Федерации

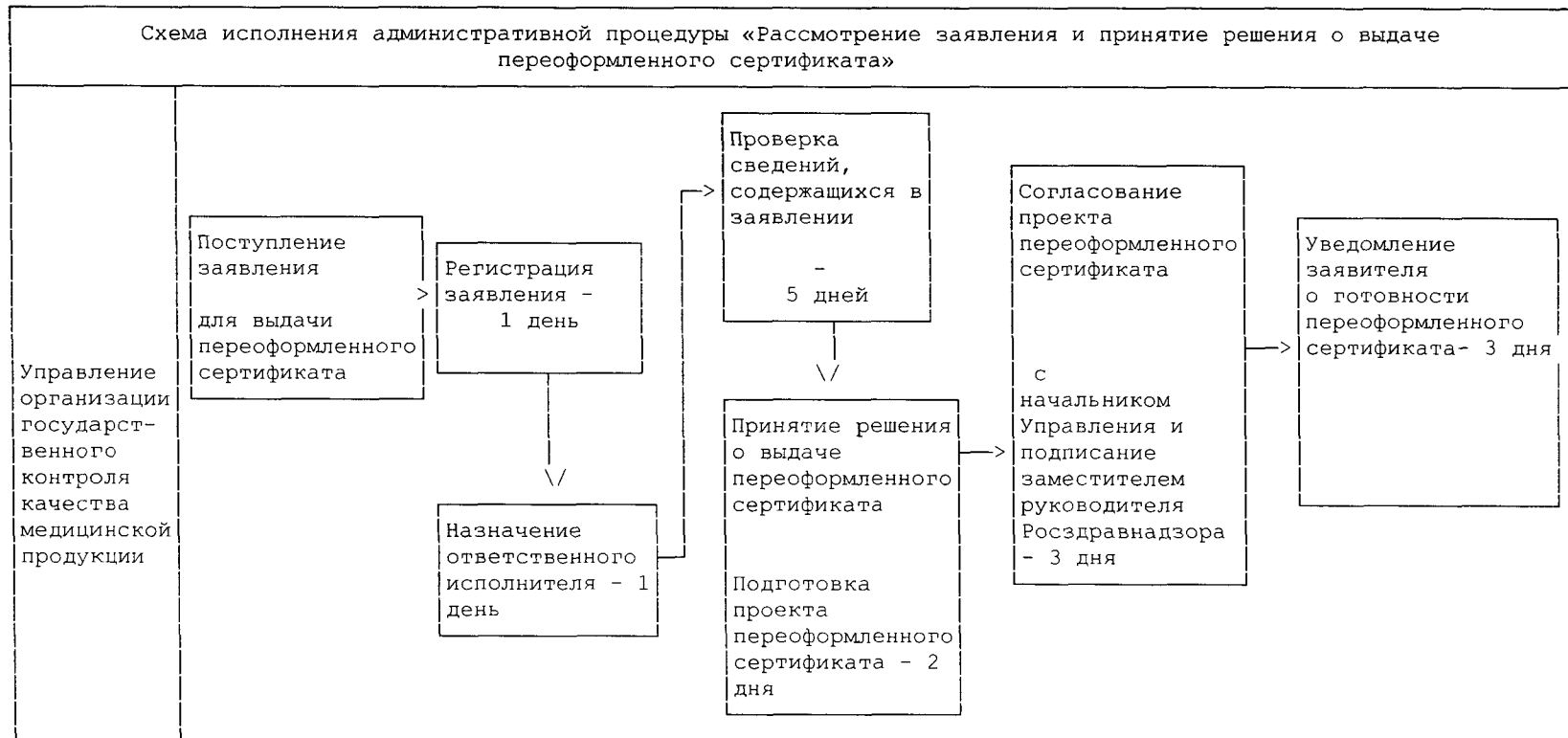
от « 7 » июль 2015 г. № 4214



Приложение № 4
к Административному регламенту Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению
государственной услуги по выдаче сертификата на право
ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ
и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами,
утвержденному приказом

Министерства здравоохранения Российской Федерации

от « 7 » сентября 2015 г. № 4214



Приложение № 5
к Административному регламенту Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению
государственной услуги по выдаче сертификата на право
ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ
и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами,
утвержденному приказом
Министерства здравоохранения Российской Федерации
от « 7 » июня 2015 г. № 42/М

