

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Експертно-апеляційної ради
з питань ліцензування

Олексій КУЧЕР

«06» вересня 2021 року

ПОРЯДОК ДЕННИЙ
(план)

засідання Експертно-апеляційної ради з питань ліцензування № 09-21

Початок засідання о 10 год. 00 хв.
09 вересня 2021 року

Місце проведення:
м. Київ, вул. Арсенальна, 9/11,
6-й поверх, зал засідань

- | | |
|--|----|
| I. Скарги здобувачів ліцензії, ліцензіатів на дії (бездіяльність) органів ліцензування щодо порушення законодавства у сфері ліцензування | 5 |
| II. Звернення органів ліцензування щодо проведення позапланових перевірок додержання ліцензіатами вимог ліцензійних умов на підставах, передбачених пунктами 2, 4 і 5 частини третьої статті 19 Закону України від 02.03.2015 № 222-VIII "Про ліцензування видів господарської діяльності" | 15 |
| Всього | 20 |

*I. Скарги здобувачів ліцензії, ліцензіатів на дії (бездіяльність) органів ліцензування
щодо порушення законодавства у сфері ліцензування*

Міністерство охорони здоров'я України

1.1. Розгляд скарги **ГОСПРОЗРАХУНКОВОГО ВІДОКРЕМЛЕНОГО СТРУКТУРНОГО ПІДРОЗДІЛУ "КІЛІЙСЬКИЙ СУДНОБУДІВЕЛЬНО-СУДНОРЕМОНТНИЙ ЗАВОД" ПРИВАТНОГО АКЦІОНЕРНОГО ТОВАРИСТВА "УКРАЇНСЬКЕ ДУНАЙСЬКЕ ПАРОПЛАВСТВО"** (ЄДРПОУ 33113076) від 10.08.2021 б/н щодо прийняття Міністерством охорони здоров'я України наказу від 16.07.2021 № 1461 "Про ліцензування медичної практики" в частині відмови у видачі ліцензії на право провадження господарської діяльності з медичної практики даному здобувачу ліцензії (реєстраційне досьє від 17.06.2021 № 2593/21/М).

1.2. Розгляд скарги **ТОВ "ЦЛПЗ"** (ЄДРПОУ 43382789) від 13.08.2021 б/н (доповнення від 17.08.2021 б/н) щодо прийняття Міністерством охорони здоров'я України наказу від 06.08.2021 № 1685 "Про ліцензування медичної практики, результати проведення заходів державного нагляду (контролю) щодо дотримання суб'єктами господарювання вимог законодавства у сфері господарської діяльності з медичної практики, що підлягає ліцензуванню" в частині анулювання ТОВ "ЦЛПЗ" ліцензії на право провадження господарської діяльності з медичної практики.

1.3. Розгляд скарги **ТОВ "ПК ДИЗОЙЛ"** (ЄДРПОУ 43861066) від 20.08.2021 б/н щодо прийняття Міністерством охорони здоров'я України наказу від 11.08.2021 № 1728 "Про ліцензування медичної практики" в частині відмови ТОВ "ПК ДИЗОЙЛ" у видачі ліцензії на право провадження господарської діяльності з медичної практики (реєстраційне досьє від 21.07.2021 № 3063/21/М).

1.4. Розгляд скарги **ТОВ "СЛМ НОВИНИ"** (ЄДРПОУ 42779505) від 09.08.2021 б/н щодо прийняття Міністерством охорони здоров'я України наказу від 30.07.2021 № 1608 "Про ліцензування медичної практики" в частині відмови ТОВ "СЛМ НОВИНИ" у видачі ліцензії на право провадження господарської діяльності з медичної практики (реєстраційне досьє від 15.07.2021 № 2995/21/М).

Дніпропетровська обласна державна адміністрація

1.5. Розгляд скарги **ТОВ "ТРЕЙД ІНВЕСТ ХОЛДИНГ"** (ЄДРПОУ 41430840) від 09.08.2021 № 72 щодо видання розпорядження Голови Дніпропетровської обласної державної адміністрації від 15.07.2021 № Р-629/0/3-21 "Про анулювання ліцензій з виробництва, транспортування та постачання теплової енергії" в частині анулювання ТОВ "ТРЕЙД ІНВЕСТ ХОЛДИНГ" повністю ліцензій на право провадження господарської діяльності з виробництва теплової енергії, транспортування теплової енергії магістральними і місцевими (розподільчими) тепловими мережами та постачання теплової енергії.

II. Звернення органів ліцензування щодо проведення позапланових перевірок додержання ліцензіатами вимог ліцензійних умов на підставах, передбачених пунктами 2, 4 і 5 частини третьої статті 19 Закону України від 02.03.2015 № 222-VIII "Про ліцензування видів господарської діяльності"

2.1. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з безпеки на транспорті від 11.08.2021 № 2292/3.4/14-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпункту 1 пункту 10, пункту 13, абзаців четвертого, п'ятого, дев'ятого підпункту 1, підпунктів 2, 3, 4, абзаців першого, другого підпункту 6, підпункту 9, абзаців першого, третього, четвертого підпункту 10 пункту 16, підпунктів 2 пунктів 26 і 27 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з перевезення пасажирів, небезпечних вантажів та небезпечних відходів автомобільним транспортом, міжнародних перевезень пасажирів та вантажів автомобільним транспортом, затверджених

постановою Кабінету Міністрів України від 02.12.2015 № 1001 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з перевезення пасажирів, небезпечних вантажів та небезпечних відходів автомобільним транспортом, міжнародних перевезень пасажирів та вантажів автомобільним транспортом".

2.2. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з безпеки на транспорті від 19.08.2021 № 2341/3.4/14-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 3, 4, 5, абзаців першого та другого підпункту 6, підпунктів 9 і 10 пункту 16 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з перевезення пасажирів, небезпечних вантажів та небезпечних відходів автомобільним транспортом, міжнародних перевезень пасажирів та вантажів автомобільним транспортом, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 02.12.2015 № 1001 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з перевезення пасажирів, небезпечних вантажів та небезпечних відходів автомобільним транспортом, міжнародних перевезень пасажирів та вантажів автомобільним транспортом".

2.3. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з безпеки на транспорті від 27.08.2021 № 2382/3.4/14-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпункту 12 пункту 16 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з перевезення пасажирів, небезпечних вантажів та небезпечних відходів автомобільним транспортом, міжнародних перевезень пасажирів та вантажів автомобільним транспортом, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 02.12.2015 № 1001 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з перевезення пасажирів, небезпечних вантажів та небезпечних відходів автомобільним транспортом, міжнародних перевезень пасажирів та вантажів автомобільним транспортом".

2.4. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 13.08.2021 № 6654-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог абзацу дев'ятого пункту 103, абзацу другого пункту 121, пункту 124, абзацу третього пункту 125, пунктів 126, 131, 148, 150, 151 і 152 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібної торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)".

2.5. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 18.08.2021 № 6738-001.3/006.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пунктів 12, 14, 16, 19, 20, 21, 22, 24, 25, 30, 31, 85 і 86 Ліцензійних умов

провадження господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 06.04.2016 № 282 "Деякі питання ліцензування господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці I переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, затвердженого Кабінетом Міністрів України, розроблення, виробництва, виготовлення, зберігання, перевезення, придбання, реалізації (відпуску), ввезення на територію України, вивезення з території України, використання, знищення наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів, включених до зазначеного переліку".

2.6. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 18.08.2021 № 6741-001.1/003.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пунктів 29, 33, 34, 41, 43, 46, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 58 і 69 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)".

2.7. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 18.08.2021 № 6755-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог абзацу п'ятого пункту 165 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)".

2.8. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.08.2021 № 6990-001.1/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пункту 157, абзацу другого пункту 159, пункту 162, абзацу четвертого пункту 165, пунктів 178, 181, 182, 183 і 184 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних

фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)".

2.9. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.08.2021 № 6991-001.1/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог абзацу п'ятого пункту 165 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)".

2.10. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 01.09.2021 № 7211-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог абзацу першого пункту 157 та абзацу другого пункту 165 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів), затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 30.11.2016 № 929 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової та роздрібною торгівлі лікарськими засобами, імпорту лікарських засобів (крім активних фармацевтичних інгредієнтів)".

2.11. Розгляд звернення (листа) Міністерства охорони здоров'я України від 25.08.2021 № 17-04/24997/2-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 3, 4, 10, 12, 13, 14, 15, 17, 19, 22, 25 пункту 13, пунктів 14, 21, 25 та 26 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 02.03.2016 № 285 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики".

2.12. Розгляд звернення (листа) Міністерства охорони здоров'я України від 25.08.2021 № 17-04/25006/2-21 щодо погодження проведення позапланових перевірок додержання *ліцензіатами* вимог підпунктів 1, 2, 3, 4, 6, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 20, 22, 23 і 25 пункту 13 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 02.03.2016 № 285 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з медичної практики".

2.13. Розгляд звернення (листа) Міністерства внутрішніх справ України від 16.08.2021 № 37776/4/24-2021 щодо погодження проведення позапланової

перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 5, 6 пункту 7, підпункту 3 пункту 8, підпунктів 4 і 8 пункту 13 Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 18.11.2015 № 960 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності".

2.14. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів від 14.05.2021 № 11.2.3-7/10935 (доповнення від 04.06.2021 № 11.2.3-7/13270 та від 10.08.2021 № 11.2.3-7/1879) щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пунктів 8, 10, 15, 20, 25, 26 і 28 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з ветеринарної практики, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 04.11.2015 № 896 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з ветеринарної практики".

2.15. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів від 11.08.2021 № 11.2.3-7/2008 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пункту 8, підпункту 2 пункту 11, пунктів 12, 20, 21, 22, 23, 24 і 25 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з ветеринарної практики, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 04.11.2015 № 896 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з ветеринарної практики".

**Секретар Експертно-апеляційної
ради з питань ліцензування**



Юлія ВОЗНА