

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Експертно-апеляційної ради
з питань ліцензування

Олексій КУЧЕР

«22» листопада 2021 року

ПОРЯДОК ДЕННИЙ

(план)

засідання Експертно-апеляційної ради з питань ліцензування № 11-21

Початок засідання о 10 год. 00 хв.
25 листопада 2021 року

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

- | | |
|---|----|
| I. 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" | 32 |
| Всього | 32 |

І. 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"

1.1. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 19.10.2021 № 8664-001.2/006.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання ліцензіатом вимог пункту 22, абзацу четвертого пункту 29, пунктів 66, 73, 81 та 82 Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з культивування рослин, включених до таблиці І 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 І

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".

1.2. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 22.10.2021 № 8843-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог абзацу другого підпункту 1 пункту 167, абзацу другого пункту 168, абзацу першого пункту 169 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)".

1.3. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8969-001.2/004.0/17-21 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)".

1.4. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8970-001.2/004.0/17-21 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)".

1.5. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8971-001.2/004.0/17-21 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)".

1.6. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8972-001.2/004.0/17-21 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)".

1.7. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8973-001.2/004.0/17-21 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)".

1.8. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8974-001.2/004.0/17-21 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)".

1.9. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8977-001.2/004.0/17-21 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)".

1.10. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8978-001.2/004.0/17-21 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)".

1.11. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8979-001.2/004.0/17-21 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)".

1.12. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8980-001.2/004.0/17-21 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)".

1.13. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8981-001.2/004.0/17-21 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)".

1.14. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8983-001.2/004.0/17-21 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)".

1.15. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 26.10.2021 № 8986-001.2/004.0/17-21 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)".

1.16. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 27.10.2021 № 9030-001.1/006.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пунктів 82 і 85 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".

1.17. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 28.10.2021 № 9097-001.1/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пункту 162 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)".

1.18. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 04.11.2021 № 9347-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пункту 162 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)".

1.19. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 04.11.2021 № 9349-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог абзацу першого пункту 157 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)".

1.20. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 10.11.2021 № 9494-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог абзаців третього, четвертого, шостого, восьмого, десятого 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)", та вимог пунктів 14, 19, 22, 25 і підпункту 6 пункту 30 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".

1.21. Розгляд звернення (листа) Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 16.11.2021 № 9665-001.2/004.0/17-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпункту 3 пункту 167 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)".

1.22. 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".

1.23. Розгляд звернення (листа) Міністерства охорони здоров'я України від 18.10.2021 № 17-02/30321/2-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 12, 14, 15, 17 пункту 13 та пункту 25 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".

1.24. Розгляд звернення (листа) Міністерства охорони здоров'я України від 18.10.2021 № 17-02/30325/2-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 12, 14, 15, 17 пункту 13 та пункту 25 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".

1.25. Розгляд звернення (листа) Міністерства охорони здоров'я України від 18.10.2021 № 17-04/30345/2-21 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* 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".

1.26. Розгляд звернення (листа) Міністерства внутрішніх справ України від 06.08.2021 № 36195/4/24-2021 (доповнення від 27.08.2021 № 39559/24-2021) щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 5, 6 пункту 7, підпунктів 2, 3 пункту 8 та підпунктів 4, 8, 16 пункту 13 Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 18.11.2015 № 960 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності".

1.27. Розгляд звернення (листа) Міністерства внутрішніх справ України від 16.08.2021 № 37776/4/24-2021 (доповнення від 13.10.2021 № 47370/24-2021) 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".

1.28. Розгляд звернення (листа) Міністерства внутрішніх справ України від 04.11.2021 № 50421/3/24-2021 щодо погодження проведення позапланових перевірок додержання *ліцензіатами* вимог підпункту 2 пункту 7 Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 18.11.2015 № 960 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності".

1.29. Розгляд звернення (листа) Міністерства внутрішніх справ України від 05.11.2021 № 50699/3/24-2021 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 5, 6 пункту 7, підпунктів 4, 6, 7, 8, 9, 12 і 14 пункту 13 та пункту 17 Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 18.11.2015 № 960 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності".

1.30. Розгляд звернення (листа) Міністерства внутрішніх справ України від 05.11.2021 № 50700/3/24-2021 щодо погодження проведення позапланової

перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 5, 6 пункту 7, підпункту 3 пункту 8, підпунктів 8, 10 пункту 13 та пункту 17 Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 18.11.2015 № 960 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження охоронної діяльності".

1.31. Розгляд звернення (листа) Міністерства внутрішніх справ України від 08.11.2021 № 50978/3/24-2021 щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог підпунктів 2, 5, 6 пункту 7, підпунктів 1, 2, 3 пункту 8 та підпункту 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".

1.32. Розгляд звернення (листа) Державного агентства розвитку туризму України від 12.10.2021 № 1410//05-21 (доповнення від 29.10.2021 № 1544//05-21) щодо погодження проведення позапланової перевірки додержання *ліцензіатом* вимог пунктів 8, 18, 20 і 21¹ Ліцензійних умов провадження туроператорської діяльності, затверджених постановою Кабінету Міністрів України від 11.11.2015 № 991 "Про затвердження Ліцензійних умов провадження туроператорської діяльності".

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



Юлія ВОЗНА