



ДЕРЖАВНА РЕГУЛЯТОРНА СЛУЖБА УКРАЇНИ

ВИТЯГ З РОЗПОРЯДЖЕННЯ

від «22» грудня 2021 р.

Київ

№ 80

Про розгляд скарги

ЗОБОВ'ЯЗУЮ:

1. Відділ забезпечення діяльності експертно-апеляційної ради Управління ліцензування та дозвільної системи Державної регуляторної служби України вжити заходів щодо повідомлення:

1) АТ «КСЗ» і Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками про прийняття Експертно-апеляційною радою з питань ліцензування рішення від 16.12.2021 № 1.4, яким, серед іншого, залишено скаргу АТ «КСЗ» від 01.12.2021 № 40-21/206, без задоволення (відхилено);

2) правоохоронних органів про виявлений Експертно-апеляційною радою з питань ліцензування факт можливої підробки повідомлення про вручення Державній службі України з лікарських засобів та контролю за наркотиками поштового відправлення № 3962502691870, яке згідно з описом вкладення містило заяву АТ «КСЗ» від 20.10.2021 № 40-21/181 про переоформлення ліцензії серії АВ № 585444 на право придбання, зберігання, використання прекурсорів (списку 2 таблиці IV) «Переліку наркотичних засобів, психотропних речовин і прекурсорів» на безстрокову.

2. Відділ нагляду та контролю Управління державного нагляду та контролю Державної регуляторної служби України провести позапланову перевірку додержання Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками вимог законодавства у сфері ліцензування з питань, порушених у скарзі АТ «КСЗ» від 01.12.2021 № 40-21/206.

3. Контроль за виконанням цього розпорядження залишаю за собою.

**Голова Державної
регуляторної служби України**

Олексій КУЧЕР



ДЕРЖАВНА РЕГУЛЯТОРНА СЛУЖБА УКРАЇНИ

ВИТЯГ З РОЗПОРЯДЖЕННЯ

від «22» грудня 2021 р.

Київ

№ 81

Про розгляд скарги

ЗОБОВ'ЯЗУЮ:

1. Відділ забезпечення діяльності експертно-апеляційної ради Управління ліцензування та дозвільної системи Державної регуляторної служби України вжити заходів щодо повідомлення ТОВ «АПТЕКА 111» і Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками про прийняття Експертно-апеляційною радою з питань ліцензування рішення від 16.12.2021 № 1.3, яким залишено скаргу ТОВ «АПТЕКА 111» від 19.11.2021 б/н (доповнення від 25.11.2021 б/н) без задоволення (відхилено).

2. Контроль за виконанням цього розпорядження залишаю за собою.

Голова

Олексій КУЧЕР



ДЕРЖАВНА РЕГУЛЯТОРНА СЛУЖБА УКРАЇНИ

ВИТЯГ З РОЗПОРЯДЖЕННЯ

від «22» грудня 2021 р.

Київ

№ 82

Про розгляд скарги

ЗОБОВ'ЯЗУЮ:

1. Відділ забезпечення діяльності експертно-апеляційної ради Управління ліцензування та дозвільної системи Державної регуляторної служби України вжити заходів щодо повідомлення ТОВ «КІВАЧ» і Міністерства захисту довкілля та природних ресурсів України про прийняття Експертно-апеляційною радою з питань ліцензування рішення від 16.12.2021 № 1.2, яким залишено скаргу ТОВ «КІВАЧ» від 10.12.2021 № 96/12-21 без задоволення (відхилено).

2. Контроль за виконанням цього розпорядження залишаю за собою.

Голова

Олексій КУЧЕР



ДЕРЖАВНА РЕГУЛЯТОРНА СЛУЖБА УКРАЇНИ

ВИТЯГ З РОЗПОРЯДЖЕННЯ

від «22» грудня 2021 р.

Київ

№ 83

Про розгляд скарги

ЗОБОВ'ЯЗУЮ:

1. Відділ забезпечення діяльності експертно-апеляційної ради Управління ліцензування та дозвільної системи Державної регуляторної служби України вжити заходів щодо повідомлення ПП «МОДУЛЬ-БСП» і Міністерства захисту довкілля та природних ресурсів України про прийняття Експертно-апеляційною радою з питань ліцензування рішення від 16.12.2021 № 1.1, яким залишено скаргу ПП «МОДУЛЬ-БСП» від 19.11.2021 № 6 без задоволення (відхилено).

2. Контроль за виконанням цього розпорядження залишаю за собою.

Голова

Олексій КУЧЕР



ДЕРЖАВНА РЕГУЛЯТОРНА СЛУЖБА УКРАЇНИ

ВИТЯГ З РОЗПОРЯДЖЕННЯ

від «22» грудня 2021 р.

Київ

№ 85

Про розгляд скарги

ЗОБОВ'ЯЗУЮ:

1. Міністерство охорони здоров'я України:

1) у десятиденний строк з дати отримання цього розпорядження усунути порушення вимог абзацу другої частини третьої, частини шостої статті 19 Закону України від 02.03.2015 № 222-VIII «Про ліцензування видів господарської діяльності» та абзаців шостого, сьомого статті 3, абзацу одинадцятого частини першої статті 6, частини шостої статті 7, абзаців першого, другого, десятого частини другої статті 8 Закону України від 05.04.2007 № 877-V «Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності», скасувавши наказ від 12.11.2021 № 2509 «Про 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 «ОФТАЛЬМІК ПЛЮС» ліцензії на право провадження господарської діяльності з медичної практики;

2) протягом п'яти робочих днів з дати виконання цього розпорядження повідомити Державну регуляторну службу України про виконання вимог, встановлених цим розпорядженням з наданням підтвердних документів.

2. Контроль за виконанням цього розпорядження залишаю за собою.

**Голова Державної
регуляторної служби України**

Олексій КУЧЕР