**Об утверждении формы проверочного листа (списка контрольных вопросов), используемой Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при проведении плановых проверок при осуществлении лицензионного контроля фармацевтической деятельности**

В соответствии с частью 11.3 статьи 9 Федерального закона от 26 декабря 2008 г. № 294-ФЗ «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2008, № 52, ст.6249; 2019, № 31, ст. 4415), постановлением Правительства Российской Федерации от 13 февраля 2017 г. № 177 «Об утверждении общих требований к разработке и утверждению проверочных листов (списков контрольных вопросов)» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2017, № 9, ст. 1359) и Положением о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации постановления Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1081 (официальный интернет-портал правовой информации http://www.pravo.gov.ru, 25 февраля 2020 г.)

п р и к а з ы в а ю:

Утвердить прилагаемую форму проверочного листа (списка контрольных вопросов), используемую Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при проведении плановых проверок при осуществлении лицензионного контроля фармацевтической деятельности.

Врио руководителя Д.В. Пархоменко

Проверочный лист

(список контрольных вопросов), используемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при проведении плановых проверок при осуществлении лицензионного контроля

фармацевтической деятельности

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование органа, осуществляющего плановую проверку)

1. Вид контроля (надзора): лицензионный контроль фармацевтической деятельности.
2. Цели контроля: предупреждение, выявление и пресечение нарушений требований законодательства Российской Федерации об охране здоровья, законодательства Российской Федерации о лицензировании фармацевтической деятельности.
3. Предмет плановой проверки: соблюдение лицензиатом обязательных требований, установленных законодательством, при осуществлении фармацевтической деятельности.
4. Наименование юридического лица, фамилия, имя, отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Место проведения плановой проверки:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Реквизиты приказа о проведении плановой проверки:

от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Учетный номер проверки и дата присвоения учетного номера проверки в Едином реестре проверок:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Должность, фамилия и инициалы должностного лица (лиц), проводящего (их) плановую проверку:

8.1 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

8.2 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

8.3 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Перечень вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответ на которые однозначно свидетельствует о соблюдении или несоблюдении обязательных требований, составляющих предмет проверки:

|  |
| --- |
| Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования |
| 1. Федеральный закон от 4 мая 2011 г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее – ФЗ № 99-ФЗ);2. Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее – ФЗ № 61-ФЗ);3. Постановление Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1081 «О лицензировании фармацевтической деятельности» (вместе с «Положением о лицензировании фармацевтической деятельности») (далее – Постановление № 1081);4. Постановление Правительства Российской Федерации от 30 июня 1998 г. № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации» (далее – Постановление № 681);5. Постановление Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. № 865 «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» (далее - Постановление № 865);6. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 80 «Об утверждении Правил надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза» (далее - Правила надлежащей дистрибьюторской практики);7. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. № 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения» (далее – Правила надлежащей практики хранения); 8. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31 августа 2016 г. № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения» (далее - Правила надлежащей аптечной практики);9. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 июня 2013 г. № 378н «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения» (далее – Приказ МЗ России № 378н);10. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 апреля 2014 г. № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» (далее – Приказ МЗ России № 183н);11. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 26 августа 2010 г. № 735н «Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации» (далее - Приказ Минздравсоцразвития РФ № 735н); 12. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 8 октября 2015 г. № 707н «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки «Здравоохранение и медицинские науки» (далее – Приказ МЗ РФ № 707н);13. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 3 августа 2012 г. № 66н «Об утверждении Порядка и сроков совершенствования медицинскими работниками и фармацевтическими работниками профессиональных знаний и навыков путем обучения по дополнительным профессиональным образовательным программам в образовательных и научных организациях» (далее – Приказ МЗ РФ № 66н);14. Приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 11 июля 2017 г. № 403н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» (далее – Приказ МЗ России № 403н);15. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 17 мая 2012 г. № 562н «Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества» (далее – Приказ Минздравсоцразвития России № 562н);16. Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 12 февраля 2007 г. № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания» (далее – Приказ Минздравсоцразвития России № 110). |

|  |
| --- |
| **Дата проверки\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |
| **Наименование юридического лица\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_****Адрес места осуществления деятельности\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |
| **Перечень вопросов, отражающих содержание обязательных требований, составляющих предмет проверки** | **Проверено****(выполнено/в наличии)** | **Реквизиты нормативных правовых актов, содержащие обязательные требования** | **Комментарии, в т.ч. в случае несоответствий** |
| **1.** | **Наличие помещений и оборудования, принадлежащих лицензиату на праве собственности или на ином законном основании, необходимых для выполнения работ (услуг), которые составляют фармацевтическую деятельность, соответствующих установленным требованиям (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)** | **Подпункт «а» пункта 5 Постановления № 1081** |  |
| 1.1 | Имеются ли помещения и оборудование, принадлежащих лицензиату на праве собственности или на ином законном основании, необходимых для выполнения работ (услуг), которые составляют фармацевтическую деятельность, соответствующих установленным требованиям (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций)?  | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | пункт 1 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗподпункт «а» пункта 5 Постановления № 1081пункты 11-40 раздела IV Правил надлежащей практики хранения;пункты 29 п.п. 3.1, пункты 30-37 п.п. 3.2раздела 3 Правил надлежащей дистрибьюторской практики;пункты 38-39 п.п. 3.2.1, пункты 40-44 п.п 3.3, пункты 50-51 п.п. 3.3.2 раздела 3 Правил надлежащей дистрибьюторской практики;пункты 18-36 раздела V Правил надлежащей аптечной практики |  |
| **2.** | **Соблюдение лицензиатом, осуществляющим оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, - требований** **статей 53** **и** **54** **Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»:**  | **Подпункт «в» пункта 5 Постановления № 1081** |  |
| 2.1 | правил надлежащей дистрибьюторской практики лекарственных препаратов для медицинского применения | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗподпункт «в» пункта 5 Постановления № 1081раздел 1 п.п. 1.1-1.5; раздел 3 п.п. 3.2.1, 3.3.1, 3.3.2; раздел 4 п.п. 4.1, 4.2; раздел 5 п.п. 5.1-5.9; раздел 6 п.п. 6.1-6.5; раздел 7 п.п. 7.1-7.3; раздел 8 п.п. 8.1, 8,2; раздел 9 п.п. 9.1-9.4 Правил надлежащей дистрибьюторской практики |  |
| 2.2 | правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗподпункт «в» пункта 5 Постановления № 1081пункты 3-6 раздела II; пункты 41-43 раздела V; пункты 44-55 раздела VI; пункты 56-67 раздела VII; пункты 68-71 раздела VIII Правил надлежащей практики хранения |  |
| 2.3 | правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗподпункт «в» пункта 5 Постановления № 1081 п. 1-5 Приложения № 1 с приложением № 1 к приказу МЗ России № 378н;разделы I–IV приложения № 1 к приказу МЗ России № 183н |  |
| 2.4 | правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗподпункт «в» пункта 5 Постановления № 1081 п. 1-11 приложения № 2 к приказу МЗ России № 378н |  |
| 2.5 | установленных предельных размеров оптовых надбавок к фактическим отпускным ценам производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗподпункт «в» пункта 5 Постановления № 1081пункты 1-15 и приложение Правил установления предельных размеров оптовых и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в субъектах Российской Федерации Постановления № 865 |  |
| **3.** | **Соблюдение лицензиатом, осуществляющим розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения: аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности:** | **Подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081** |  |
| 3.1  | правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081пункты 3-6 раздела II, пункты 7-11 раздела III; пункты 12-17 раздела IV, пункты 37- 52 раздела VI, пункты 53- 58 раздела VII, пункты 59-68 раздела VIII Правил надлежащей аптечной практики  |  |
| 3.2 | правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081пункты 3- 6 раздела II; пункты 41-43 раздела V; пункты 44-55 раздела VI; пункты 56- 67 раздела VII; пункты 68-71 раздела VIII Правил надлежащей практики хранения |  |
| 3.3 | правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081пункты 1-18 раздела I приложения, пункты 19-25 раздела II приложения приказа МЗ России № 403н |  |
| 3.4 | правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081пункты 1,3,4 -9,11,12,14-18 раздела I приложения, пункты 19,20,21,22,25 раздела II приложения приказа МЗ России № 403н, пункт 1 раздела I приложения приказа МЗ России № 183нПостановление № 681  |  |
| 3.5 | лекарственных препаратов, содержащих наркотические средства и психотропные вещества | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081пункты 1-18 раздела I, пункты 19-25 раздела II приложения приказа МЗ России № 403нприложение приказа МЗ России № 183нпункты 1-10 приложения Приказа Минздравсоцразвития России № 562н |  |
| 3.6 | правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081 приложение приказа МЗ России № 183нприложение № 1 с приложениями № 2-3 Приказа МЗ России № 378н |  |
| 3.7 | правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, требований части 6 статьи 55 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081 приложение приказа МЗ России № 183н приложение № 2,3 Приказа МЗ России № 378н |  |
| 3.8 | установленных предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | пункт 5 части 3 статьи 8 ФЗ № 99-ФЗподпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081пункты 1- 15, приложение Правил установления предельных размеров оптовых и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, в субъектах Российской Федерации Постановления № 865 |  |
| 3.9 | медицинскими организациями, обособленными подразделениями медицинских организаций - правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями и обособленными подразделениями медицинских организаций | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «г» пункта 5 Постановления № 1081пункты 1-12 Приказа Минздравсоцразвития РФ №735н |  |
| **4.** | **Наличие у руководителя организации, деятельность которого непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами, их хранением, перевозкой и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами, их отпуском, хранением, перевозкой и изготовлением (за исключением медицинских организаций):** | **подпункт «и» пункта 5 Постановления № 1081** |  |
| 4.1  | для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения - высшего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 3 лет либо среднего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 5 лет, сертификата специалиста | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «и» пункта 5 Постановления № 1081приказ МЗ РФ № 707нприказ МЗ РФ № 66н |  |
| **5.** |  **Наличие у индивидуального предпринимателя:** | **подпункт «к» пункта 5 Постановления№ 1081** |  |
| 5.1 | для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения - высшего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 3 лет или среднего фармацевтического образования и стажа работы по специальности не менее 5 лет, сертификата специалиста | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «к» пункта 5 Постановления № 1081приказ МЗ РФ № 707нприказ МЗ РФ № 66н |  |
| **6.** | **Наличие у лицензиата работников, заключивших с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами, их отпуском, хранением и изготовлением, имеющих:** | **подпункт «л» пункта 5 Постановления № 1081** |  |
| 6.1 | для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций) - высшее или среднее фармацевтическое образование и сертификат специалиста | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «л» пункта 5 Постановления № 1081приказ МЗ РФ № 707н |  |
| 6.2 | для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в обособленных подразделениях медицинских организаций - дополнительное профессиональное образование в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «л» пункта 5 Постановления № 1081приказ МЗ РФ № 707н |  |
| **7.** | **Наличие повышения квалификации специалистов с фармацевтическим образованием не реже 1 раза в 5 лет** | **подпункт «м» пункта 5 Постановления № 1081** |  |
| 7.1 | повышение квалификации специалистов с фармацевтическим или ветеринарным образованием не реже 1 раза в 5 лет | [ ]  | ДА | [ ]  | НЕТ | [ ]  | НЕ ПРИМЕНИМО | подпункт «м» пункта 5 Постановления № 1081приказ МЗ РФ № 707нприказ МЗ РФ № 83н |  |