Приложение № 7

к приказу Федеральной службы

по надзору в сфере здравоохранения

от № \_\_\_\_\_\_

Форма

QR-код

**Проверочный лист**

**(список контрольных вопросов, ответы на которые**

**свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым**

**лицом обязательных требований), используемый Федеральной службой**

**по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными**

**органами при осуществлении федерального государственного контроля (надзора)**

**в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения**

**(соблюдение лицензионных требований к осуществлению фармацевтической деятельности)**

1. Наименование вида контроля (надзора), включенного в единый реестр видов федерального государственного контроля (надзора):

2. Наименование контрольного (надзорного) органа и реквизиты нормативного правового акта об утверждении формы проверочного листа:

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

3. Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований, ответы на которые свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении контролируемым лицом обязательных требований:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Список контрольных вопросов, отражающих содержание обязательных требований | Реквизиты нормативных правовых актов, с указанием их структурных единиц, которыми установлены обязательные требования | Ответы на вопросы, содержащиеся в Списке контрольных  вопросов | | | | | | | | | | | | Примечание | |
| организация оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения | | | | |  | аптека, осуществляющая розничную торговлю (отпуск) лекарственных препаратов населению | | | медицинские организации, в том числе и их обособленные подразделения, расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации | | |
|  | аптека как структурное подразделение медицинской организации | | |
|  | аптечный пункт, в том числе как структурное подразделение медицинской организации | | |
|  | индивидуальный предприниматель | | |
| да | | нет | | неприменимо | да | | нет | неприменимо | да | нет | неприменимо |  | |
| Федеральный закон от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - 61-ФЗ); Федеральный закон от 4 мая 2011 года № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» (далее – 99-ФЗ);  Положение о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 31 марта 2022 года № 547 (действует до 1 сентября 2028 года) (далее – Положение № 547);  Правила хранения лекарственных средств для медицинского применения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 апреля 2025 года № 260н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 2 июня 2025 года, регистрационный № 82490) (действует до 1 сентября 2031 года) (далее - Правила хранения); Правила надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденные приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 29 апреля 2025 года № 259н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 30 мая 2025 года, регистрационный № 82462) (действует до 1 сентября 2031 года) (далее - Правила надлежащей аптечной практики);  Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 80 «Об утверждении Правил надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза» (далее - Правила надлежащей дистрибьюторской практики);  Распоряжение Правительства Российской Федерации от 12 октября 2019 года № 2406-р «Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, а также перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи» (далее – распоряжение № 2406-р);  приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 1 сентября 2023 года № 459н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 2 октября 2023 года, регистрационный № 75422) (действует до 1 сентября 2030 года) (далее - Перечень лекарственных средств);  приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 17 июня 2013 года № 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» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 15 августа 2013 года, регистрационный № 29404) (далее – приказ Минздрава России № 378н);  приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 7 марта 2025 года № 100н «Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, Порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 апреля 2025 года, регистрационный № 81789) (действует до 1 сентября 2031 года) (далее – приказ Минздрава России № 100н);  приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 22 мая 2023 года № 249н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 29 мая 2023 года, регистрационный № 73564) (действует до 1 сентября 2029 года) (далее - приказ Минздрава России № 249н);  приказ Министерства здравоохранения Российской Федерации от 10 февраля 2016 г. № 83н «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам со средним медицинским и фармацевтическим образованием» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 9 марта 2016 года, регистрационный № 41337) (далее – приказ Минздрава России № 83н) | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1. | Имеются ли производственный объект или объекты (помещения, здания, сооружения) и оборудование по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащие на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования, либо принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании иному лицензиату, имеющему лицензию на осуществление фармацевтической деятельности по осуществлению работ, оказываемых услуг, составляющих деятельность по оптовой торговле лекарственными средствами для медицинского применения, и договор (от 12 месяцев) о передаче работ (услуг) на аутсорсинг (в части хранения лекарственных средств для медицинского применения), соответствующих требованиям статей 54 и 55 61-ФЗ, Правилам надлежащей дистрибьюторской практики, Правилам хранения, Правилам надлежащей аптечной практики, а именно: | подпункт «а» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 1.1. | имеются ли производственный объект или объекты (помещения, здания, сооружения) и оборудование по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащие на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и право пользования, соответствующие требованиям статей 54 и 55 61-ФЗ, Правилам надлежащей дистрибьюторской практики, Правилам хранения, Правилам надлежащей аптечной практики? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ; статьи 54, 55 61-ФЗ;  подпункт «а» пункта 6 Положения № 547;  пункты 5-23 Правил хранения;  пункты 29, 30-44, 50-51 Правил надлежащей дистрибьюторской практики;  пункты 17-27 Правил надлежащей аптечной практики | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 1.2. | имеются ли производственный объект или объекты (помещения, здания, сооружения) и оборудование по месту осуществления фармацевтической деятельности, принадлежащие на праве собственности или на ином законном основании иному лицензиату, имеющему лицензию на осуществление фармацевтической деятельности по осуществлению работ, оказываемых услуг, составляющих деятельность по оптовой торговле лекарственными средствами для медицинского применения, и договор (от 12 месяцев) о передаче работ (услуг) на аутсорсинг (в части хранения лекарственных средств для медицинского применения), соответствующие требованиям статей 54 и 55 61-ФЗ, Правилам надлежащей дистрибьюторской практики, Правилам хранения, Правилам надлежащей аптечной практики? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ; статьи 54, 55 61-ФЗ;  подпункт «а» пункта 6 Положения № 547;  пункты 29, 30-39, 40-44, 50-51, 110, 113 Правил надлежащей дистрибьюторской практики;  пункты 2-45 Правил хранения | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 2. | Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим оптовую торговлю лекарственными средствами для медицинского применения, - требования статей 53, 54 и части 7 статьи 67 61-ФЗ, а именно: | подпункт «д» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 2.1. | правила надлежащей дистрибьюторской практики лекарственных препаратов для медицинского применения в рамках Евразийского экономического союза? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ; подпункт «д» пункта 6 Положения № 547;  раздел 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. | правила хранения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «д» пункта 6 Положения № 547;  пункты 1-4 раздела I, пункты 5-23 раздела II; пункты 24, 25 раздела III; пункты 26-45 раздела IV Правил хранения | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 2.3. | правила регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в [перечень](consultantplus://offline/ref=72E99B92E7706C1DFC04D4AD96DF1D4114D6CE236E2A257CF87013D2793572EC1337E20F561941495B9D7DC1538F79339DF01B540955629CxCL0M) лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «д» пункта 6 Положения № 547;  пункты 1-5 Приложения № 1 с приложением № 1 к приказу Минздрава России № 378н;  разделы I–IV Перечня лекарственных средств | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 2.4. | правила ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «д» пункта 6 Положения № 547;  пункты 1-11 приложения № 2 к приказу Минздрава России № 378н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 2.5. | требование о внесении информации о лекарственных препаратах для медицинского применения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения? | часть 7 статьи 67 61-ФЗ; пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «д» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3. | Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения: аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности: | подпункт «е» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.1. | правила надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547;  пункты 2-41 Правил надлежащей аптечной практики | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.2. | правила хранения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547;  пункты 2- 4 раздела I; пункты 7, 9-23 раздела II; пункты 24-25 раздела III; пункты 26-45 раздела IV Правил хранения | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.3. | правила отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547; пункты 1-35  приложения № 1, пункты 1-5 приложения № 3 приказа Минздрава России № 100н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.4. | правила отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547;  пункты 1-11 приложения № 2 приказа Минздрава России № 100н;  пункт 1 раздела I Перечня лекарственных средств | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.5. | правила регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в [перечень](consultantplus://offline/ref=3FFE4ED0077B202B3FBF515800BE78A9B34B042AF3D752C38799A50F6CF41FE0C850406370F1CFEAAD5CB6F45325E22921BFC94683CA0218Y7Z7O) лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547;  Перечень лекарственных средств;  приложение № 1 с приложениями № 2-3 приказа Минздрава России № 378н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.6. | правила ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547;  Перечень лекарственных средств;  приложение № 2,3 Приказа Минздрава России № 378н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.7. | требование о наличии минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  часть 6 статьи 55 61-ФЗ;  приложение № 4 распоряжения № 2406-р;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.8. | требование о внесении информации о лекарственных препаратах для медицинского применения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  часть 7 статьи 67 61-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 3.9. | правила отпуска лекарственных препаратов медицинскими организациями, обособленными подразделениями медицинских организаций в соответствии с требованием о внесении информации о лекарственных препаратах для медицинского применения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  часть 7 статьи 67 61-ФЗ;  подпункт «е» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 4. | Соблюдаются ли лицензиатом, осуществляющим изготовление и отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения: | подпункт «з» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 4.1. | правила изготовления лекарственных препаратов для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «з» пункта 6 Положения № 547;  пункты 1-84, 97-119 приказа Минздрава России № 249н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 4.2. | правила отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «з» пункта 6 Положения № 547;  пункты 85-96 приказа Минздрава России № 249н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 4.3. | порядок изготовления радиофармацевтических лекарственных препаратов | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «з» пункта 6 Положения № 547;  пункты 120-138 приказа Минздрава России № 249н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 5. | Соблюдается ли требование о запрете продажи фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств, контрафактных лекарственных средств? | пункт 3 статьи 8 Ф 99-ФЗ;  ст. 57 61-ФЗ;  подпункт «и» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 6. | Соблюдается ли лицензиатом, осуществляющим хранение лекарственных средств для медицинского применения: | подпункт «к» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 6.1. | правила хранения лекарственных средств для медицинского применения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «к» пункта 6 Положения № 547;  пункты 2-45 Правил хранения | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 7. | Имеется ли лицо, ответственное за внедрение и обеспечение системы качества хранения и перевозки лекарственных препаратов и актуализацию стандартных операционных процедур для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения в соответствии с: | подпункт «л» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 7.1. | правилами хранения? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «л» пункта 6 Положения № 547;  пункт 4 Правил хранения | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 7.2. | правилами надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза лица? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «л» пункта 6 Положения № 547;  пункты 8,12,17-21,110-116 Правил надлежащей дистрибьюторской практики | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 8. | Имеется ли у индивидуального предпринимателя для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения высшее или среднее фармацевтическое образование, а также сертификат специалиста или пройденная аккредитация специалиста? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «м» пункта 6 Положения № 547;  приложение к приказу Минздрава России № 83н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 9. | Имеются ли у лицензиата работники, заключившие с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами для медицинского применения, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуском, хранением и изготовлением, имеющих: | подпункт «н» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 9.1. | для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций) высшее или среднее фармацевтическое образование, а также сертификат специалиста или пройденную аккредитацию специалиста? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «н» пункта 6 Положения № 547;  приложение к приказу Минздрава России № 83н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 9.2. | 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? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «н» пункта 6 Положения № 547;  приложение к приказу Минздрава России № 83н | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |
| 10. | Имеется ли повышение квалификации специалистов с фармацевтическим образованием с периодичностью не реже 1 раза в 5 лет? | пункт 3 статьи 8 99-ФЗ;  подпункт «п» пункта 6 Положения № 547 | |  | |  |  |  | |  |  |  |  |  | |  |

4. Вид контрольного (надзорного) мероприятия:

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

5. Дата заполнения проверочного листа:

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

6. Объект государственного контроля (надзора), в отношении которого проводится контрольное (надзорное) мероприятие:

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

7. Фамилия, имя и отчество (при наличии) гражданина или индивидуального предпринимателя, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, адрес регистрации гражданина или индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, его идентификационный номер налогоплательщика и (или) основной государственный регистрационный номер, адрес юридического лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений), являющихся контролируемыми лицами:

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

8. Место (места) проведения контрольного (надзорного) мероприятия с заполнением проверочного листа: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

9. Реквизиты решения контрольного (надзорного) органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия, подписанного уполномоченным должностным лицом контрольного (надзорного) органа: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

10. Учетный номер контрольного (надзорного) мероприятия:

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

11. Должность, фамилия и инициалы должностного лица контрольного (надзорного) органа, в должностные обязанности которого в соответствии с положением о виде контроля, должностным регламентом или должностной инструкцией входит осуществление полномочий по виду контроля, в том числе проведение контрольных (надзорных) мероприятий, проводящего контрольное (надзорное) мероприятие и заполняющего проверочный лист:

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

12. Подписи должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

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

(должности, фамилии и инициалы)

13. Подпись руководителя группы должностных лиц контрольного (надзорного) органа, участвующих в проведении контрольного (надзорного) мероприятия:

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

(должность, фамилия и инициалы)