

իրավական ակտերով սահմանված ժամկետներում հայտատուների՝ պատշաճ ձևով տեղեկացում,

- առողջապահության ոլորտում լիցենզավորման հանձնաժողովի գործավարության իրականացում, հանձնաժողովի գործունեության համար անհրաժեշտ նյութերի նախապատրաստում, լիցենզավորման վերաբերյալ կարծիքների հավաքագրում, ամփոփում և դրանք լիցենզավորման հանձնաժողովի քննարկմանը ներկայացնելը,
- լիցենզավորված սուբյեկտների մասին տեղեկությունների հաշվառում, վերլուծություն և գնահատում:

Դեղատնային գործունեության լիցենզավորման համար պահանջվում են հետևյալ փաստաթղթերը՝

1. լիցենզիա ստանալու մասին հայտ,
2. լիցենզավորման ենթակա գործունեության իրականացման համար նախատեսված տարածքի նկատմամբ հայտատուի սեփականության (օգտագործման) իրավունքի պետական գրանցման վկայականի պատճեն,
3. իրավասու մարմնի կողմից հայտատուի անվամբ տրված գործունեության համար նախատեսված տարածքի հատակագծի պատճեն:

Բացի վերոնշյալ փաստաթղթերից լիցենզիա ստացած անձը, ՀՀ կառավարության 2002 թվականի հունիսի 29-ի թիվ 867 որոշման 3-րդ հավելվածի N 43.1 կետի համաձայն, գործունեությունը սկսելուց առնվազն հինգ աշխատանքային օր առաջ լիազոր մարմին է ներկայացնում դեղատանը կամ դեղատնային կրպակում աշխատանքն իրականացնող՝ համապատասխան որակավորում ունեցող դեղագետի կամ դեղագործի հետ կնքված աշխատանքային

Լիցենզավորման նպատակը

պայմանագրի պատճենները:

Համաձայն «Լիցենզավորման մասին» ՀՀ օրենքի 5-րդ հոդվածի 4-րդ մասի՝ լիցենզավորման նպատակն է անձանց կյանքին, առողջությանը, գույքին, պետության և հասարակության շահերին, բնության, մշակութային ժառանգության պահպանությանն առավել վտանգի սպառնալիքով հղի գործունեության տեսակներով զբաղվողների նկատմամբ հսկողության իրականացումը:

Ընդհանուր առմամբ, նշված խնդիրները (հսկողության իրականացումը) պետք է և կարող էին կանոնակարգվել լիազոր մարմնի կողմից¹, քանի որ նրա

¹ Լիազոր մարմինը հանդիսանում է ՀՀ առողջապահության նախարարությունը

կառուցվածքում ներառված են եղել *լիցենզավորման գործակալությունը* և *առողջապահական պետական տեսչությունը*, որը վերակազմակերպվել է առողջապահական տեսչական մարմնի (գործել է մինչև 30.06.2018թ.-ը), որոնց կանոնադրություններով նրանց վերապահվել է հետևյալ գործառույթները՝

- համաձայն *լիցենզավորման գործակալության կանոնադրության* 8-րդ կետի 7-րդ ենթակետի՝ գործակալությունը իրականացնում է *լիցենզավորված* սուբյեկտների մասին տեղեկությունների հաշվառումը, վերլուծությունը և գնահատումը (ՀՀ կառ. 30.09.10թ. թիվ 1319-Ն որոշում),
- համաձայն *առողջապահական պետական տեսչության կանոնադրության* 8-րդ կետի 3-րդ ենթակետի՝ առողջապահության բնագավառում *լիցենզավորված* անձանց կողմից տվյալ գործունեության իրականացման համար սահմանված պարտադիր պահանջների և պայմանների պահպանման նկատմամբ ստուգումների իրականացումը (ՀՀ կառ. 25.07.13թ. թիվ 857-Ն որոշում),
- համաձայն *տեսչական մարմնի կանոնադրության* 11-րդ կետի 14-րդ ենթակետի՝ տեսչական մարմինը՝ իր իրավասության սահմաններում իրականացվող վերահսկողության արդյունքում հայտնաբերված «*Լիցենզավորման մասին*» ՀՀ օրենքով և այլ իրավական ակտերով սահմանված պահանջների և պայմանների խախտումների վերաբերյալ տեղեկությունները տրամադրում է *լիցենզավորող մարմիններին* (ՀՀ կառ. 27.04.17թ. թիվ 444-Ն որոշում):

Դեղատնային գործունեության *լիցենզիաները* տրվում են անժամկետ՝ օրենքով և կարգով նախատեսված բոլոր փաստաթղթերը ներկայացվելուց հետո 23 աշխատանքային օրվա ընթացքում: Լիցենզիա ստանալու համար գանձվում է պետական տուրք 50.0 հազ. դրամի չափով, իսկ այլ վայրում ևս դեղատնային գործունեություն իրականացնելու համար գանձվում է պետական տուրք 25.0 հազ. դրամի չափով:

1.2. Հաշվեքննության նպատակը

Կատարողականի հաշվեքննության նպատակն է՝ գնահատել *լիցենզավորման* գործընթացի կազմակերպման և իրականացման որակը: Հաշվեքննիչ պալատը հաշվեքննությունն իրականացրել է հետևյալ ուղղություններով.

- ✓ արդյոք անհրաժեշտ է բարելավել ներքին գործընթացները,

- ✓ օգտագործված են արդյոք տեղեկատվության հավաքման բոլոր հնարավորությունները,
- ✓ արդյոք բավականաչափ օգտագործված են տեխնիկական միջոցները (օրինակ՝ տվյալների բազաներ),
- ✓ արդյոք առկա են կարգավորման բացթողումներ, որոնք դժվարացնում են ստանդարտացված լիցենզավորման գործընթացները:

1.3. Հաշվեքննության ծավալը

Հաշվեքննվող ժամանակաշրջանում տրամադրվել են միայն դեղատնային կրպակի գործունեության լիցենզիաներ: Ընդհանուր առմամբ տրամադրվել են 410 լիցենզիաներ:

2017թ.-ին կասեցվել են 4 կազմակերպությունների լիցենզիաներ, որից 3-ը՝ իրենց դիմումների համաձայն, 1-ը՝ վարչական վարույթի արդյունքում, իսկ 2018թ.-ին՝ 4 կազմակերպությունների լիցենզիաներ՝ կրկին իրենց դիմումների համաձայն:

Հաշվեքննության ընթացքում ուսումնասիրվել է 410 լիցենզավորման գործեր՝ հետևյալ պարունակությամբ՝

1. լիցենզիա ստանալու մասին հայտերը,
2. լիցենզավորման ենթակա գործունեության իրականացման համար նախատեսված տարածքի նկատմամբ հայտատուի սեփականության (օգտագործման) իրավունքի պետական գրանցման վկայականի պատճենները,
3. իրավասու մարմնի կողմից հայտատուի անվամբ տրված գործունեության համար նախատեսված տարածքի հատակագծի պատճենները,
4. համապատասխան որակավորում ունեցող դեղագետի կամ դեղագործի տվյալները,
5. համապատասխան հանձնաժողովի եզրակացությունը,
6. փաթեթներում առկա դեղագետի կամ դեղագործի աշխատանքային պայմանագրերը:

2017-2018թթ. ընթացքում 51 իրավաբանական անձանց և անհատ ձեռնարկատերերի հայտերը մերժվել են՝ հայտի և գույքային հագեցվածության՝ ՀՀ կառավարության 2002թ. հունիսի 29-ի թիվ 867 որոշմամբ սահմանված ՀՀ դեղատնային գործունեության իրականացման լիցենզավորման կարգի

պահանջներին չհամապատասխանելու համար: Մերժված 51-ից՝ 9-ը գտնվում են Երևան քաղաքում, իսկ մնացածը 44-ը՝ ՀՀ մարզերում:

01.11.2018թ.-ի դրությամբ մերժված 51 իրավաբանական անձանց և անհատ ձեռնարկատերերից 12-ը նորից չեն դիմել լիցենզիա ստանալու համար, իսկ 39 իրավաբանական անձինք և անհատ ձեռնարկատերեր մերժվելուց հետո կրկին ներկայացրել են հայտեր և լիցենզավորվել:

ՀՀ կառավարության 29.06.2002թ. թիվ 867-Ն որոշմամբ հաստատված դեղատնային գործունեության լիցենզավորման կարգի 11-րդ կետով սահմանվել է, որ «լիցենզիա ստանալու համար ներկայացված փաստաթղթերում առկա տեղեկությունների համապատասխանության ստուգաճշգրտման լիազոր մարմնի կողմից իրականացվում է **ընտրանքային ուսումնասիրության** միջոցով, որի արդյունքների հիման վրա կազմվում է արձանագրություն: Ընտրանքային ուսումնասիրության անցկացման կարգը սահմանում է լիազոր պետական մարմինը»:

Լիցենզավորման կարգի նշված կետի պահանջով ՀՀ առողջապահության նախարարի կողմից 03.09.2014թ.-ին ընդունվել է «Ընտրանքային ուսումնասիրության կարգը սահմանելու մասին» թիվ 58-Ն հրամանը (ուժի մեջ է 11.10.14թ.-ից): Ըստ այդ կարգի՝

- ընտրանքային ուսումնասիրությունն իրականացվում է **համակարգչային պատահական ընտրության** միջոցով (2-րդ կետ),
- ընտրանքային ուսումնասիրությունը իրականացվում է ՀՀ առողջապահության նախարարի համապատասխան հրամանի հիման վրա, նշելով՝ ուսումնասիրության նպատակը, իրականացման վայրը, ժամկետը և այլն,
- ընտրանքային (տեղում) ուսումնասիրությունն իրականացնող հանձնաժողովը կամ աշխատակիցը ուսումնասիրում է լիցենզիա ստանալու համար ներկայացված հայտում և կից փաստաթղթերում նշված տեղեկությունների իսկությունը՝ **օրենսդրությամբ սահմանված լիցենզավորման պարտադիր պայմանների և պահանջների առկայությունը**, և ուսումնասիրության արդյունքների հիման վրա կազմում է արձանագրություն: