

РАЗДЕЛ ТРЕТИЙ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ КАБИНЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

584 О совершенствовании порядка ввоза, вывоза и транзита через территорию Республики Узбекистан наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, а также контроля за их оборотом

В соответствии с законами Республики Узбекистан «О наркотических средствах и психотропных веществах», «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» и постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 15 августа 2013 г. № 225 «О мерах по реализации Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» Кабинет Министров **постановляет:**

1. Утвердить:

Положение о порядке прохождения разрешительных процедур для получения сертификата на ввоз, вывоз наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров согласно приложению № 1;

Положение о порядке прохождения разрешительных процедур для получения разрешения на транзит наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров через территорию Республики Узбекистан согласно приложению № 2;

Положение о порядке прохождения разрешительных процедур для получения разрешения на право помещения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на таможенный склад закрытого типа согласно приложению № 3;

Список наркотических средств, оборот которых в Республике Узбекистан запрещен (Список I), согласно приложению № 4;

Список наркотических средств, оборот которых в Республике Узбекистан ограничен (Список II), согласно приложению № 5;

Список психотропных веществ, оборот которых в Республике Узбекистан ограничен (Список III), согласно приложению № 6;

Список прекурсоров, оборот которых в Республике Узбекистан ограничен (Список IV), согласно приложению № 7.

2. Государственной комиссии Республики Узбекистан по контролю за наркотиками обеспечить строгий контроль, а Совету Министров Республики Каракалпакстан, хокимиятам областей и г. Ташкента, Государственному таможенному комитету Республики Узбекистан, заинтересованным министер-

ствам и ведомствам принять необходимые меры по соблюдению подведомственными организациями и другими юридическими лицами установленного порядка прохождения разрешительных процедур для получения сертификата на ввоз, вывоз, разрешения на транзит через территорию Республики Узбекистан и разрешения на право помещения на таможенный склад наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров.

3. Министерствам и ведомствам привести принятые ими нормативно-правовые акты в соответствие с настоящим постановлением.

4. Признать утратившими силу некоторые решения Правительства Республики Узбекистан согласно приложению № 8.

5. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на заместителя Премьер-министра Республики Узбекистан А.И. Икрамова.

**Премьер-министр
Республики Узбекистан**

Ш. МИРЗИЁЕВ

г. Ташкент,
12 ноября 2015 г.,
№ 330

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

ПОЛОЖЕНИЕ
о порядке прохождения разрешительных процедур
для получения сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и прекурсоров

I. Общие положения

1. Настоящее Положение в соответствии с законами Республики Узбекистан «О наркотических средствах и психотропных веществах», «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» и постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 15 августа 2013 г. № 225 «О мерах по реализации Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» определяет порядок прохождения разрешительных процедур для получения сертификата на ввоз, вывоз в Республику Узбекистан наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (далее — НПП), в отношении которых установлены меры государственного контроля с учетом международных договоров Республики Узбекистан.

2. Выдача сертификата на ввоз, вывоз НПП (далее — сертификат) осуществляется Комитетом по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники

Министерства здравоохранения Республики Узбекистан (далее — Комитет по контролю за наркотиками) по согласованию со Службой национальной безопасности (далее — СНБ), Министерством внутренних дел Республики Узбекистан (далее — МВД) и соответствующему решению Государственной комиссии Республики Узбекистан по контролю за наркотиками (далее — Госкомиссия) по схеме согласно приложению № 1 к настоящему Положению.

3. Ввоз и вывоз НПП осуществляются юридическими лицами (далее — заявитель) при наличии сертификата по форме согласно приложениям №№ 2 — 7 к настоящему Положению.

4. Сертификат выдается сроком на один год, за исключением случаев, предусмотренных абзацем вторым настоящего пункта.

При осуществлении ввоза, вывоза определенного объема НПП несколькими партиями на каждую партию на основании заявления заявителя выдается отдельный сертификат. При этом сертификат для первой партии выдается сроком на один год, а на вторую и последующие партии срок действия сертификата не должен превышать срока действия, выданного на первую партию.

5. Ввоз и вывоз НПП осуществляется заявителями, имеющими лицензию на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП, выдаваемую Министерством здравоохранения Республики Узбекистан.

6. Ежеквартально не позднее 25 числа месяца, следующего за отчетным периодом, Государственный таможенный комитет Республики Узбекистан представляет отчет в Комитет по контролю за наркотиками и Госкомиссию о фактическом ввозе, вывозе НПП по форме согласно приложению № 8 к настоящему Положению.

7. Заявитель при таможенном оформлении ввозимых и вывозимых НПП представляет специально уполномоченным органам страны-импортера/экспортера, а также таможенным органам оригиналы сертификатов.

8. Пересылка НПП, являющихся лекарственными средствами, в почтовых отправлениях, в том числе международных, запрещается, за исключением случаев, когда они отправляются в качестве образцов для регистрации или перерегистрации в Республике Узбекистан лекарственных средств, содержащих НПП.

9. Пересылка почтой НПП под видом гуманитарной помощи запрещается, за исключением случаев, когда наркотические средства или психотропные вещества направляются конкретным юридическим лицам Республики Узбекистан в соответствии с заключением Информационно-аналитического департамента по вопросам здравоохранения, экологии и охраны окружающей среды Кабинета Министров Республики Узбекистан о принадлежности указанных грузов к гуманитарной помощи.

II. Разрешительные требования и условия

10. К разрешительным требованиям и условиям при прохождении разре-

шительных процедур для получения сертификата на ввоз, вывоз НПП относятся:

обязательное наличие у заявителя лицензии на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП;

обязательное соблюдение законодательства при осуществлении ввоза, вывоза НПП;

уведомление Комитета по контролю за наркотиками в течение семи рабочих дней после прохождения перерегистрации об изменении наименования или места нахождения (почтового адреса) заявителя.

III. Документы, необходимые для получения сертификата

11. Для получения сертификата заявитель представляет в Комитет по контролю за наркотиками следующие документы:

а) заявление о выдаче сертификата на официальном бланке заявителя по форме согласно приложению № 9 к настоящему Положению;

б) копию договора на ввоз или вывоз НПП;

в) при осуществлении вывоза из Республики Узбекистан НПП — документ страны-импортера, разрешающий ввоз (сертификат, разрешение, лицензию на ввоз либо другие разрешительные документы).

12. После принятия документов для оформления сертификата Комитет по контролю за наркотиками самостоятельно получает следующие документы и информацию, имеющиеся в других уполномоченных органах, посредством информационного взаимодействия, в том числе в электронном виде:

а) копию регистрационного удостоверения лекарственного средства (в случае, когда в составе лекарственного средства содержатся наркотические средства и психотропные вещества), выданного Главным управлением по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники Министерства здравоохранения Республики Узбекистан (далее — Главное управление);

б) копию лицензии на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП, выданной Министерством здравоохранения Республики Узбекистан.

13. Требование от заявителя документов, не предусмотренных пунктом 11 настоящего Положения, не допускается.

14. Документы, необходимые для получения сертификата, представляются заявителем в Комитет по контролю за наркотиками непосредственно, через средства почтовой связи или в электронной форме с уведомлением об их получении. Документы, представленные в электронной форме, подтверждаются электронной цифровой подписью заявителя.

15. Документы, представленные для получения сертификата, принимаются по описи, которая незамедлительно выдается (направляется) заявителю с отметкой о дате приема документов.

IV. Рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче сертификата или об отказе в его выдаче

16. Комитет по контролю за наркотиками рассматривает заявление, выдает или отказывает в выдаче сертификата в срок, не превышающий тридцати рабочих дней с даты приема заявления.

17. Комитет по контролю за наркотиками формирует пакет документов и направляет его для согласования с СНБ и МВД. После согласования с СНБ и МВД пакет документов направляется в Госкомиссию для получения соответствующего решения.

В срок, предусмотренный пунктом 16 настоящего Положения, включается согласование пакета документов с СНБ, МВД и получение соответствующего решения Госкомиссии.

18. За рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления и выдачу сертификата взимается сбор в размере одной минимальной заработной платы, установленной законодательством. Сумма сбора зачисляется на банковский счет Государственного центра экспертизы и стандартизации лекарственных средств Главного управления (далее — Государственный центр).

В случае отказа заявителя от поданного заявления о выдаче сертификата сумма уплаченного сбора возврату не подлежит.

19. Комитет по контролю за наркотиками выдает заявителю сертификат или уведомляет его в письменной форме об отказе в выдаче сертификата не позднее одного рабочего дня с даты получения Комитетом по контролю за наркотиками соответствующего заключения СНБ, МВД (в случае отказа) и решения Госкомиссии.

20. Выдача сертификата на ввоз, вывоз второй и последующих партий НПП осуществляется на основании заявления заявителя в срок, не превышающий пяти рабочих дней с даты приема заявления.

21. В случаях, предусмотренных абзацем вторым пункта 4 настоящего Положения, на вторую и последующие партии НПП сертификат выдается на основании заявления заявителя. При этом за выдачу каждого отдельного сертификата взимается сбор в размере половины минимального размера заработной платы, установленной законодательством.

22. В выдаче сертификата может быть отказано по следующим основаниям:

представление заявителем документов, необходимых для выдачи сертификата, не в полном объеме;

несоответствие заявителя разрешительным требованиям и условиям;

представление по итогам изучения обоснованного отрицательного заключения СНБ или МВД либо решения Госкомиссии о невозможности выдачи сертификата;

наличие в документах, представленных заявителем, недостоверных или искаженных сведений.

23. Отказ в выдаче сертификата по иным основаниям, в том числе по мотивам нецелесообразности, не допускается.

При отказе в выдаче сертификата сумма уплаченного сбора возврату не подлежит.

24. В случае принятия решения об отказе в выдаче сертификата Комитет по контролю за наркотиками не позднее одного рабочего дня направляет (вручает) заявителю уведомление в письменной форме с обоснованием причин отказа и конкретных норм законодательства.

25. В случае устранения заявителем причин, послуживших основанием для отказа в выдаче сертификата, повторное рассмотрение документов осуществляется Комитетом по контролю за наркотиками в срок, не превышающий десяти рабочих дней со дня получения заявления заявителя об устранении причин отказа и соответствующих документов, удостоверяющих устранение причин отказа.

26. При повторном рассмотрении заявления о выдаче сертификата не допускается отказ в выдаче сертификата по причинам, ранее не указанным в уведомлении о выдаче сертификата.

За повторное рассмотрение заявления заявителя сбор не взимается.

27. Заявитель имеет право обжаловать в установленном порядке отказ в выдаче сертификата, а также действия (бездействие) должностного лица Комитета по контролю за наркотиками.

V. Выдача дубликатов сертификата

28. В случае утраты или порчи сертификата по заявлению заявителя выдается его дубликат.

Комитет по контролю за наркотиками обязан выдать (направить) дубликат сертификата в срок не более пяти рабочих дней со дня получения заявления заявителя, а также документа, подтверждающего внесение заявителем сбора за выдачу дубликата сертификата. В случае порчи сертификата представляется также его оригинал.

29. За выдачу дубликата сертификата взимается сбор в половинном размере суммы сбора, уплачиваемого за рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления заявителя о выдаче сертификата. Сумма сбора зачисляется на банковский счет Государственного центра.

VI. Приостановление, прекращение действия, переоформление и аннулирование сертификата

30. Приостановление (возобновление), прекращение действия, переоформление и аннулирование сертификата производятся в случаях и порядке, предусмотренных соответственно статьями 22 — 25 Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности».

31. За переоформление сертификата взимается сбор в половинном размере суммы сбора, уплачиваемой за рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления заявителя о выдаче сертификата.

VII. Реестр выданных сертификатов

32. Комитет по контролю за наркотиками ведет реестр выданных сертификатов с размещением его на официальном веб-сайте Главного управления.

В реестре выданных сертификатов указываются:

наименование заявителя, его организационно-правовая форма, почтовый адрес, телефон;

дата выдачи и номер сертификата;

срок действия сертификата;

основания и даты приостановления и возобновления действия сертификата;

основания и дата прекращения действия сертификата;

основания и дата переоформления разрешения на транзит;

основания и дата аннулирования сертификата;

основания и даты выдачи дубликатов сертификата.

33. Информация, содержащаяся в реестрах выданных сертификатов, является открытой для ознакомления с ней юридических и физических лиц.

VIII. Заключительное положение

34. Лица, виновные в нарушении требований настоящего Положения, несут ответственность в установленном законодательством порядке.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1
к Положению о порядке прохождения разрешительных процедур для получения сертификата на ввоз, вывоз наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров

СХЕМА
выдачи сертификатов на ввоз, вывоз наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров

Этапы	Субъекты	Мероприятия	Сроки исполнения
1-й этап	Заявитель	Подготавливает документы, необходимые для получения сертификата на ввоз, вывоз НПП, и представляет их в Комитет по контролю за наркотиками (далее — уполномоченный орган) непосредственно, через средства почтовой связи или в электронной форме с уведомлением об их получении.	По желанию заявителя
2-й этап	Уполномоченный орган	<ol style="list-style-type: none"> 1. Принимает документы, представленные для получения сертификата на ввоз, вывоз НПП по описи. Направляет (вручает) копию описи заявителю с отметкой о дате приема документов. 2. После принятия документов самостоятельно получает копии регистрационного удостоверения лекарственного средства (в случае, когда в составе лекарственного средства содержатся наркотические средства и психотропные вещества) и лицензии на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП, выданных Министерством здравоохранения Республики Узбекистан. 3. Формирует пакет документов и направляет его для согласования в СНБ, МВД. 4. После согласования с СНБ и МВД направляет пакет документов для получения соответствующего решения в Госкомиссию. 5. Получает соответствующее решение Госкомиссии. 6. Выдает заявителю сертификат на ввоз, вывоз НПП или уведомляет его в письменной форме об отказе в выдаче сертификата. 7. В случае отказа направляет (вручает) заявителю в письменной форме уведомление об отказе с обоснованием причин отказа, конкретных норм законодательства и срока, в течение которого заявитель, устранив указанные причины, может представить документы для повторного рассмотрения. 8. Вносит соответствующую запись в реестр. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. В день приема документов. 2 — 5. В срок, не превышающий тридцати рабочих дней с даты приема документов. 6, 7. В срок, не превышающий одного рабочего дня с даты получения соответствующего заключения, решения. 8. Не позднее одного рабочего дня с даты выдачи сертификата.
3-й этап (при необходимости)	Уполномоченный орган	В случае устранения заявителем причин, послуживших основанием для отказа в выдаче сертификата, осуществляет повторное рассмотрение документов, выдачу сертификата или отказывает в его выдаче.	В срок, не превышающий десяти рабочих дней со дня получения письменного уведомления об отказе в выдаче сертификата.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ ГЛАВНОГО
УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

СЕРТИФИКАТ № 000001
на ввоз наркотических средств

Настоящим удостоверяется, что Комитет по контролю за наркотиками
Главного управления по контролю качества лекарственных средств и меди-
цинской техники, на который возложено применение соответствующих за-
конов о наркотических средствах и их производных, предусмотренных Еди-
ной Конвенцией ООН о наркотических средствах 1961 года, разрешает:

(наименование организации-импортера и ее адрес)

ввоз в Республику Узбекистан из _____

(наименование организации-экспортера и ее адрес)

нижеперечисленных наркотических средств (международное непатентован-
ное название, лекарственная форма, дозировка, количество):

Указанные в сертификате наркотические средства будут использованы для:

Настоящий сертификат действителен до «_____» _____ 20__ г.

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

«_____» _____ 20__ г.

(оборотная сторона)

COMMITTEE ON LICIT DRUG CONTROL HEAD DEPARTMENT
OF DRUGS AND MEDICAL EQUIPMENT QUALITY CONTROL

PUBLIC HEALTH MINISTRY OF THE REPUBLIC UZBEKISTAN

CERTIFICATE № 000001
on the import of narcotics

This is to certify that Committee on Licit Drug Control Head department of drugs and medical equipment quality control entrusted with the application of laws on narcotics and their derivatives envisaged by 1961 UN Single Convention on Narcotics permits:

(name and address importer)

to import in Republic of Uzbekistan from

(name and address exporter)

undermentioned narcotics (international nonproprietary name, pharmaceutical name, dosage, number):

Above-stated narcotics are to be used in:

The certificate is valid up to «____» _____ 20__ y.

Chairman of the Licit
Drug Control Committee

«____» _____ 20__ y.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ ГЛАВНОГО
УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

СЕРТИФИКАТ № 000001
на ввоз психотропных веществ

Настоящим удостоверяется, что Комитет по контролю за наркотиками
Главного управления по контролю качества лекарственных средств и меди-
цинской техники, на который возложено применение соответствующих за-
конов о психотропных веществах и их производных, предусмотренных Кон-
венцией ООН о психотропных веществах 1971 года, разрешает:

(наименование организации-импортера и ее адрес)

ввоз в Республику Узбекистан из _____
(наименование организации-экспортера и ее адрес)
нижеперечисленных лекарственных средств, содержащих психотропные ве-
щества (международное непатентованное название, лекарственная форма,
дозировка, количество):

Указанные психотропные вещества будут использованы для:

Настоящий сертификат действителен до «____» _____ 20__ г.

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

«____» _____ 20__ г.

(оборотная сторона)

COMMITTEE ON LICIT DRUG CONTROL HEAD DEPARTMENT
OF DRUGS AND MEDICAL EQUIPMENT QUALITY CONTROL

PUBLIC HEALTH MINISTRY OF THE REPUBLIC UZBEKISTAN

CERTIFICATE № 000001
on the import of psychotropic agents

This is to certify that Committee on Licit Drug Control Head department of drugs and medical equipment quality control entrusted with the application of laws on psychotropic agents and their derivatives envisaged by 1971 UN Convention on psychotropic agents permits:

(name and address of importer)

to import in Republic of Uzbekistan from _____

(name and address of exporter)

under mentioned psychotropic agents (international nonproprietary name, pharmaceutical form, dosage, number):

Above-stated psychotropic agents will be used in:

The certificate is valid up to «____» _____ 20__ y.

Chairman of the Licit
Drug Control Committee

«____» _____ 20__ y.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 4
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ ГЛАВНОГО
УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

СЕРТИФИКАТ № 000001
на ввоз прекурсоров

Настоящим удостоверяется, что Комитет по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники, на который возложено применение соответствующих законов о веществах, предусмотренных Конвенцией ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988 года, разрешает ввоз:

1. Название ввозимого прекурсора (вес/объем) _____

2. Наименование и адрес импортера _____

3. Наименование и адрес экспортера _____

4. Конечный грузополучатель _____

5. Путь следования, вид транспорта, маршрут (с указанием пунктов вывоза из страны-экспортера и ввоза в страну-импортер) _____

6. Поставка будет осуществлена (одной или несколькими партиями) _____

7. Запланированная дата ввоза _____

8. Указанные вещества будут использованы для: _____

Настоящий сертификат действителен до «___» _____ 20__ г.

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

«___» _____ 20__ г.

(оборотная сторона)

COMMITTEE ON LICIT DRUG CONTROL HEAD DEPARTMENT
OF DRUGS AND MEDICAL EQUIPMENT QUALITY CONTROL

PUBLIC HEALTH MINISTRY OF THE REPUBLIC UZBEKISTAN

CERTIFICATE № 000001
on the import of substances

This is to certify that Committee on Licit Drug Control Head department of drugs and medical equipment quality control entrusted with the application of laws on substances and their derivatives envisaged by 1988 Convention of UN against Illicit Traffic in Narcotic Drugs and Psychotropic Substances permits the import:

1. Name of substances to be imported (weight/volume)

2. Name and address of importer

3. Name and address of exporter

4. Ultimate consignee

5. Route of the consignment, type of transport (indicate stations of exports and import)

6. The supplying will be carried out (by single or several batches)

7. Date supposed of import

8. Above-stated substances will be used in:

The certificate is valid up to «___» _____ 20__ y.

Chairman of the Licit
Drug Control Committee

«___» _____ 20__ y.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 5
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ ГЛАВНОГО
УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

СЕРТИФИКАТ № 000001
на вывоз наркотических средств

Настоящим удостоверяется, что Комитет по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники, на который возложено применение соответствующих законов о наркотических средствах и их производных, предусмотренных Единой Конвенцией ООН о наркотических средствах 1961 года, разрешает:

(наименование организации-экспортера и ее адрес)

вывоз из Республики Узбекистан в _____
(наименование организации-импортера и ее адрес)

нижеперечисленных наркотических средств (международное непатентованное название, лекарственная форма, дозировка, количество):

на основании разрешения страны-импортера на ввоз (дата выдачи) _____

Указанные наркотические средства будут использованы для:

Настоящий сертификат действителен до «___» _____ 20___ г.

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

«___» _____ 20___ г.

(оборотная сторона)

COMMITTEE ON LICIT DRUG CONTROL HEAD DEPARTMENT
OF DRUGS AND MEDICAL EQUIPMENT QUALITY CONTROL

PUBLIC HEALTH MINISTRY OF THE REPUBLIC UZBEKISTAN

CERTIFICATE № 000001
on the export of narcotics

This is to certify that Committee on Licit Drug Control Head department of drugs and medical equipment quality control entrusted with the application of laws on narcotics and their derivatives envisaged by 1961 UN Single Convention on narcotics permits:

(name and address exporter)

to export from the Republic of Uzbekistan in _____
(name and address of importer)

under mentioned narcotics (international nonproprietary name, pharmaceutical name, dosage, number):

authorization to import of the importer country (date of issue)

Above-stated narcotics will be used in:

The certificate is valid up to «____» _____ 20__ y.

Chairman of the Licit
Drug Control Committee

«____» _____ 20__ y.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 6
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ ГЛАВНОГО
УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

СЕРТИФИКАТ № 000001
на вывоз психотропных веществ

Настоящим удостоверяется, что Комитет по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники, на который возложено применение соответствующих законов о психотропных веществах и их производных, предусмотренных Конвенцией ООН о психотропных веществах 1971 года, разрешает:

(наименование организации-экспортера и ее адрес)

вывоз из Республики Узбекистан в _____
(наименование организации-импортера и ее адрес)
нижеперечисленных психотропных веществ (международное непатентованное название, лекарственная форма, дозировка, количество):

на основании разрешения страны-импортера на ввоз (дата выдачи)

Указанные психотропные вещества будут использованы для:

Настоящий сертификат действителен до «___» _____ 20__ г.

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

«___» _____ 20__ г.

(оборотная сторона)

COMMITTEE ON LICIT DRUG CONTROL HEAD DEPARTMENT
OF DRUGS AND MEDICAL EQUIPMENT QUALITY CONTROL

PUBLIC HEALTH MINISTRY OF THE REPUBLIC UZBEKISTAN

CERTIFICATE № 000001
on the export of psychotropic agents

This is to certify that Committee on Licit Drug Control Head department of drugs and medical equipment quality control entrusted with the application of laws on psychotropic agents and their derivatives envisaged by 1971 UN Convention on psychotropic agents permits:

(name and address of exporter)

to export from Republic of Uzbekistan in _____

(name and address of importer)

under mentioned medicines containing psychotropic agents (international nonproprietary name, pharmaceutical name, dosage, number):

authorization to import of the importer country (date of issue)

Above-stated psychotropic agents will be used in:

The certificate is valid up to «___» _____ 20__ y.

Chairman of the Licit
Drug Control Committee

«___» _____ 20__ y.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 7
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ ГЛАВНОГО
УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

СЕРТИФИКАТ № 000001
на вывоз прекурсоров

Настоящим удостоверяется, что Комитет по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники, на который возложено применение соответствующих законов о веществах, предусмотренных Конвенцией ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988 года, разрешает вывоз:

1. Название вывозимого вещества-прекурсора (вес/объем)

2. Наименование и адрес экспортера

3. Наименование и адрес импортера

4. Конечный грузополучатель

5. Разрешение страны-импортера на ввоз (дата выдачи)

6. Путь следования, вид транспорта, маршрут (с указанием пунктов вывоза из страны-экспортера и ввоза в страну-импортер)

7. Указанные вещества будут использованы для:

Настоящий сертификат действителен до «____» _____ 20__ г.

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

«____» _____ 20__ г.

(оборотная сторона)

COMMITTEE ON LICIT DRUG CONTROL HEAD DEPARTMENT
OF DRUGS AND MEDICAL EQUIPMENT QUALITY CONTROL

PUBLIC HEALTH MINISTRY OF THE REPUBLIC UZBEKISTAN

CERTIFICATE № 000001
on the export of substances

This is to certify that Committee on Licit Drug Control Head department of drugs and medical equipment quality control entrusted with the application of laws on substances and their derivatives envisaged by 1988 Convention of UN against Illicit Traffic in Narcotic Drugs and Psychotropic Substances permits the export:

1. Name of substances to be exported (weight/volume)

2. Name and address of exporter

3. Name and address of importer

4. Ultimate consignee _____

5. Authorization of the importer country to import (date of issue)

6. Route of the consignment, type of transport (indicate stations of export and import) _____

7. Above-stated substances will be used in:

The certificate is valid up to «____» _____ 20__ y.

Chairman of the Licit
Drug Control Committee

«____» _____ 20__ y.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 8
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических средств,
психотропных веществ и прекурсоров

ОТЧЕТ
о фактическом ввозе, вывозе наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров

№ п/п	Наименование организации-импортера, почтовый адрес	Наименование организации-экспортера, почтовый адрес	Наименование ввозимых/вывозимых НПП (с уточнением количества)	Сертификат на ввоз № __, срок действия	Сертификат на вывоз № __, срок действия	Дата ввоза/вывоза (№ и дата ГТД)
1.						
2.						

Примечание:

Отчет оформляется на официальном бланке Государственного таможенного комитета Республики Узбекистан в двух экземплярах и представляется ежеквартально не позднее 25 числа месяца, следующего за отчетным периодом, в Комитет по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники Министерства здравоохранения Республики Узбекистан и Государственную комиссию Республики Узбекистан по контролю за наркотиками.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 9
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
сертификата на ввоз, вывоз наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров

Комитет по контролю за наркотиками
Главного управления по контролю
качества лекарственных средств и
медицинской техники Министерства
здравоохранения Республики
Узбекистан

Настоящим письмом _____
(наименование заявителя и грузополучателя с указанием страны, почтового адреса, тел./факс)

просим Вас выдать сертификат на ввоз (вывоз) _____

(наименование наркотических средств, психотропных веществ, прекурсоров)

с указанием их международного названия, лекарственной формы и количества)

ВВОЗИМЫХ (ВЫВОЗИМЫХ) _____
(номер и дата контракта (договора), наименование производителя,

поставщика, грузоотправителя с указанием страны, почтового адреса, тел./факс)

ДЛЯ _____
(цель использования)

(путь следования, вид транспорта, маршрут с указанием пунктов вывоза из страны-экспортера

и ввоза в страну-импортер)

(предполагаемые сроки ввоза, вывоза)

порядок поставки (одной или несколькими партиями)

При этом обязуемся не осуществлять реэкспорт импортируемой продукции и в случае ввоза прекурсоров не применять ввозимые вещества для производства химического оружия, наркотиков и других запретных целей.

Ф.И.О. и подпись ответственного лица

М.П.

Примечание: заявление оформляется на официальном бланке.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

ПОЛОЖЕНИЕ
о порядке прохождения разрешительных процедур для
получения разрешения на транзит наркотических средств,
психотропных веществ и прекурсоров через территорию
Республики Узбекистан

I. Общие положения

1. Настоящее Положение в соответствии с законами Республики Узбекистан «О наркотических средствах и психотропных веществах», «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» и постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 15 августа 2013 г. № 225 «О мерах по реализации Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» определяет порядок прохождения разрешительных процедур для получения разрешения на транзит наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (далее — НПП) через территорию Республики Узбекистан, в отношении которых установлены меры государственного контроля с учетом международных договоров Республики Узбекистан.

2. Выдача разрешения на транзит НПП через территорию Республики Узбекистан (далее — разрешение на транзит) осуществляется Комитетом по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники Министерства здравоохранения Республики Узбекистан (далее — Комитет по контролю за наркотиками) по согласованию с Государственной комиссией Республики Узбекистан по контролю за наркотиками (далее — Госкомиссия) по схеме согласно приложению № 1 к настоящему Положению.

3. Транзит НПП через территорию Республики Узбекистан осуществляется юридическими лицами (далее — заявитель) при наличии разрешения на транзит по форме согласно приложению № 2 к настоящему Положению.

При этом транзит прекурсоров, обозначенных за №№ 1 — 5, 7, 9, 11, 14 — 17, 19, 22, 25 в Списке прекурсоров, оборот которых в Республике Узбекистан ограничен (Список IV), осуществляется в порядке, установленном законодательством о транзите особых грузов.

4. Разрешение на транзит выдается сроком на один год.

5. Транзит НПП осуществляется заявителями, имеющими документ (разрешение, сертификат, лицензия и др.) на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП, выданный специально уполномоченным органом страны-импортера.

6. Наркотическое средство, психотропное вещество, используемое в

медицинских целях, следующие транзитом по территории Республики Узбекистан, не могут подвергаться воздействию какого-либо процесса, который изменил бы их природу, и их упаковка не может быть изменена без разрешения уполномоченных органов.

II. Разрешительные требования и условия

7. К разрешительным требованиям и условиям при получении разрешения на транзит НПП через территорию Республики Узбекистан относится обязательное соблюдение заявителем законодательства Республики Узбекистан.

III. Документы, необходимые для получения разрешения на транзит

8. Для получения разрешения на транзит заявитель представляет в Комитет по контролю за наркотиками следующие документы:

а) заявление о выдаче разрешения на транзит на официальном бланке заявителя по форме согласно приложению № 3 к настоящему Положению;

б) копия лицензии или других разрешительных документов на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП, заявителя, осуществляющего транзит;

в) копия договора на поставку НПП;

г) документ (сертификат, разрешение, лицензия на ввоз, вывоз), разрешающий экспорт (импорт) НПП, выданный специально уполномоченными органами стран экспортера и импортера. В случае если отправляемое транзитом наркотическое средство или психотропное вещество не подлежит контролю в стране импортера/экспортера, представляется письмо от уполномоченного органа страны импортера/экспортера;

д) копия грузовой таможенной декларации.

9. Требование от заявителя документов, не предусмотренных пунктом 8 настоящего Положения, не допускается.

10. Документы, необходимые для получения разрешения на транзит, представляются заявителем в Комитет по контролю за наркотиками непосредственно, через средства почтовой связи или в электронной форме с уведомлением об их получении. Документы, представленные в электронной форме, подтверждаются электронной цифровой подписью заявителя.

11. Документы, представленные для получения разрешения на транзит, принимаются по описи, которая незамедлительно выдается (направляется) заявителю с отметкой о дате приема документов.

IV. Рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче разрешения на транзит или об отказе в его выдаче

12. Комитет по контролю за наркотиками рассматривает заявление,

выдает или отказывает в выдаче разрешения на транзит в срок, не превышающий двадцати рабочих дней с даты приема заявления.

13. Комитет по контролю за наркотиками формирует пакет документов и направляет его для согласования с Госкомиссией и получения соответствующего решения.

В срок, предусмотренный пунктом 12 настоящего Положения, включается согласование пакета документов и получение соответствующего решения Госкомиссии.

14. За рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления и выдачу разрешения на транзит взимается сбор в свободно конвертируемой валюте в размере, эквивалентном пятикратной сумме минимальной заработной платы, установленной законодательством. Сумма сбора зачисляется на банковский счет Государственного центра экспертизы и стандартизации лекарственных средств Главного управления (далее — Государственный центр).

В случае отказа заявителя от поданного заявления о выдаче разрешения на транзит сумма уплаченного сбора возврату не подлежит.

15. Комитет по контролю за наркотиками выдает заявителю разрешение на транзит или уведомляет его в письменной форме об отказе в выдаче разрешения на транзит не позднее одного рабочего дня с даты получения Комитетом по контролю за наркотиками соответствующего решения Госкомиссии.

16. В выдаче разрешения на транзит может быть отказано по следующим основаниям:

представление заявителем документов, необходимых для выдачи разрешения на транзит, не в полном объеме;

несоответствие заявителя разрешительным требованиям и условиям;

представление по итогам изучения обоснованного отрицательного заключения Госкомиссии о невозможности выдачи разрешения на транзит;

наличие в документах, представленных заявителем, недостоверных или искаженных сведений.

17. Отказ в выдаче разрешения на транзит по иным основаниям, в том числе по мотивам нецелесообразности, не допускается.

18. При отказе в выдаче разрешения на транзит сумма уплаченного сбора возврату не подлежит.

19. В случае принятия решения об отказе в выдаче разрешения на транзит Комитет по контролю за наркотиками не позднее одного рабочего дня направляет (вручает) уведомление в письменной форме с обоснованием причин отказа и конкретных норм законодательства.

20. В случае устранения заявителем причин, послуживших основанием для отказа в выдаче разрешения на транзит, повторное рассмотрение документов осуществляется Комитетом по контролю за наркотиками в срок, не превышающий десяти рабочих дней со дня получения заявления об устранении причин отказа и соответствующих документов, удостоверяющих устранение причин отказа.

21. При повторном рассмотрении заявления на выдачу разрешения на транзит не допускается отказ в выдаче разрешения на транзит по причинам, ранее не указанным в уведомлении о выдаче разрешения на транзит.

За повторное рассмотрение заявления сбор не взимается.

22. Заявитель имеет право обжаловать в установленном порядке отказ в выдаче разрешения на транзит, а также действия (бездействие) должностного лица Комитета по контролю за наркотиками.

V. Выдача дубликатов разрешения на транзит

23. В случае утраты или порчи разрешения на транзит по заявлению выдается его дубликат.

Комитет по контролю за наркотиками обязан выдать (направить) дубликат разрешения на транзит в срок не более пяти рабочих дней со дня получения заявления заявителя, а также документа, подтверждающего внесение заявителем сбора за выдачу дубликата разрешения на транзит. В случае порчи разрешения на транзит представляется также его оригинал.

24. За выдачу дубликата разрешения на транзит взимается сбор в половинном размере суммы сбора, уплачиваемого за рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления о выдаче разрешения на транзит. Сумма сбора зачисляется на банковский счет Государственного центра.

VI. Приостановление, прекращение действия, переоформление и аннулирование разрешения на транзит

25. Приостановление (возобновление), прекращение действия, переоформление и аннулирование разрешения на транзит производятся в случаях и порядке, предусмотренных соответственно статьями 22 — 25 Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности».

26. За переоформление разрешения на транзит взимается сбор в половинном размере суммы сбора, уплачиваемой за рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления заявителя о выдаче разрешения на транзит.

VII. Реестр выданных разрешений на транзит

27. Комитет по контролю за наркотиками ведет реестр выданных разрешений на транзит с размещением его на официальном веб-сайте Главного управления.

В реестре выданных разрешений на транзит указываются:

наименование заявителя, его организационно-правовая форма, почтовый адрес, телефон;

дата выдачи разрешения на транзит;

номер разрешения на транзит;

основания и даты приостановления и возобновления действия разрешения на транзит;

основания и дата прекращения действия разрешения на транзит;

основания и дата переоформления разрешения на транзит;

основания и дата аннулирования разрешения на транзит;

основания и даты выдачи дубликатов разрешения на транзит.

28. Информация, содержащаяся в реестрах выданных разрешений на транзит, является открытой для ознакомления с ней юридических и физических лиц.

VIII. Заключительное положение

29. Лица, виновные в нарушении требований настоящего Положения, несут ответственность в установленном законодательством порядке.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
разрешения на транзит наркотических
средств, психотропных веществ и прекур-
соров через территорию Республики
Узбекистан

СХЕМА
выдачи разрешения на транзит наркотических средств,
психотропных веществ и прекурсоров через территорию
Республики Узбекистан

Этапы	Субъекты	Мероприятия	Сроки исполнения
1-й этап	Заявитель	Подготавливает документы, необходимые для получения разрешения на транзит НПП, и представляет их в Комитет по контролю за наркотиками (далее — уполномоченный орган) непосредственно, через средства почтовой связи или в электронной форме с уведомлением об их получении.	По желанию заявителя
2-й этап	Уполномоченный орган	<ol style="list-style-type: none"> 1. Принимает документы, представленные для получения разрешения на транзит НПП, по описи. Направляет (вручает) заявителю копию описи с отметкой о дате приема документов. 2. Формирует пакет документов и направляет его для согласования с Госкомиссией и получения соответствующего решения. 3. Получает соответствующее решение Госкомиссии. 4. Выдает заявителю разрешение на транзит или уведомляет его в письменной форме об отказе в выдаче разрешения на транзит. 5. В случае отказа направляет (вручает) заявителю в письменной форме уведомление об отказе с указанием причин отказа, конкретных норм законодательства и срока, в течение которого заявитель, устранив указанные причины, может представить документы для повторного рассмотрения. 6. Вносит соответствующую запись в реестр. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. В день приема документов. 2, 3. В срок, не превышающий двадцати рабочих дней с даты приема документов. 4, 5. В срок, не превышающий одного рабочего дня с даты получения соответствующего решения. 6. Не позднее одного рабочего дня с даты выдачи разрешения на транзит.
3-й этап (при необходимости)	Уполномоченный орган	В случае устранения заявителем причин, послуживших основанием для отказа в выдаче разрешения, осуществляет повторное рассмотрение документов, выдачу разрешения или отказ в его выдаче.	В срок, не превышающий десяти рабочих дней со дня получения письменного уведомления об отказе в выдаче разрешения.

Примечание: данная схема не распространяется на транзит опасных грузов, контроль за транзитом которых осуществляется в соответствии с постановлением Кабинета Министров от 21 февраля 2002 г. № 62 «О государственном регулировании и контроле транзита особых грузов и воинских контингентов через территорию Республики Узбекистан».

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
разрешения на транзит наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров через территорию
Республики Узбекистан

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
ГЛАВНОГО УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

РАЗРЕШЕНИЕ № 0001

**на транзит наркотических средств, психотропных веществ
и прекурсоров через территорию Республики Узбекистан**

Комитет по контролю за наркотиками, рассмотрев заявление _____

_____ (наименование организации и её адрес)

разрешает транзит _____

_____ (наименование наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров)

в количестве _____

_____ (вес, объем, количество упаковок)

путь следования, вид транспорта, маршрут:

Настоящее разрешение действительно до «____» _____ 20__ г.

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

Дата выдачи «____» _____ 20__ г.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
разрешения на транзит наркотических
средств, психотропных веществ и
прекурсоров через территорию
Республики Узбекистан

Комитет по контролю за наркотиками
Главного управления по контролю
качества лекарственных средств и
медицинской техники Министерства
здравоохранения Республики
Узбекистан

Настоящим письмом _____
(наименование организации-импортера, грузоотправителя,

с указанием страны, почтового адреса)

просим Вас выдать разрешение на транзит _____

(наименование наркотических средств, психотропных веществ, прекурсоров, с указанием их

международного названия, лекарственной формы и количества)

(номер и дата договора, наименование организации-экспортера, грузополучателя

с указанием страны, почтового адреса)

для _____
(цель использования)

(путь следования, вид транспорта, маршрут следования груза)

Ф.И.О. и подпись ответственного лица

М.П.

Примечание: заявление оформляется на официальном бланке.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке прохождения разрешительных процедур для получения разрешения на право помещения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на таможенный склад закрытого типа

I. Общие положения

1. Настоящее Положение в соответствии с законами Республики Узбекистан «О наркотических средствах и психотропных веществах», «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» и постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 15 августа 2013 г. № 225 «О мерах по реализации Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» определяет порядок прохождения разрешительных процедур для получения разрешения на право помещения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров (далее — НПП) на таможенный склад закрытого типа, в отношении которых установлены меры государственного контроля, с учетом международных договоров Республики Узбекистан.

2. Выдача разрешения на право помещения НПП на таможенный склад закрытого типа (далее — разрешение) осуществляется Комитетом по контролю за наркотиками Главного управления по контролю качества лекарственных средств и медицинской техники Министерства здравоохранения Республики Узбекистан (далее — Комитет по контролю за наркотиками) по схеме согласно приложению № 1 к настоящему Положению.

3. Ввезенные на территорию Республики Узбекистан НПП помещаются юридическими лицами (далее — заявитель) на таможенные склады закрытого типа только при наличии разрешения по форме согласно приложению № 2 к настоящему Положению.

4. Разрешение выдается на неограниченный срок.

5. Помещение НПП на таможенный склад закрытого типа осуществляется заявителями, имеющими лицензию на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП, выданную Министерством здравоохранения Республики Узбекистан.

6. Не допускается помещение ввезенных на территорию Республики Узбекистан НПП на таможенные склады открытого типа и свободные склады.

II. Разрешительные требования и условия

7. К разрешительным требованиям и условиям при прохождении разре-

шительных процедур для получения разрешения на право помещения НПП на таможенный склад закрытого типа относятся:

обязательное наличие у заявителя лицензии на право занятия деятельностью, связанной с оборотом НПП;

обязательное соблюдение заявителем законодательства Республики Узбекистан.

III. Документы, необходимые для получения разрешения

8. Для получения разрешения заявитель представляет в Комитет по контролю за наркотиками заявление на выдачу разрешения на официальном бланке по форме согласно приложению № 3 к настоящему Положению.

9. Требование от заявителя документов, не предусмотренных пунктом 8 настоящего Положения, не допускается.

10. Документы, необходимые для получения разрешения, представляются заявителем в Комитет по контролю за наркотиками непосредственно, через средства почтовой связи или в электронной форме с уведомлением об их получении. Документы, представленные в электронной форме, подтверждаются электронной цифровой подписью заявителя.

11. Документы, представленные для получения разрешения, принимаются по описи, которая незамедлительно выдается (направляется) заявителю с отметкой о дате приема документов.

IV. Рассмотрение заявления и принятие решения о выдаче разрешения или об отказе в его выдаче

12. Комитет по контролю за наркотиками рассматривает заявление, выдает или отказывает в выдаче разрешения в срок, не превышающий пяти рабочих дней с даты приема документов.

13. За рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления и выдачу разрешения взимается сбор в половинном размере минимальной заработной платы, установленной законодательством. Сумма сбора зачисляется на банковский счет Государственного центра экспертизы и стандартизации лекарственных средств Главного управления (далее — Государственный центр).

В случае отказа заявителя от поданного заявления о выдаче разрешения сумма уплаченного сбора возврату не подлежит.

14. Комитет по контролю за наркотиками выдает заявителю разрешение или уведомляет его в письменной форме об отказе в выдаче разрешения не позднее одного рабочего дня с даты принятия соответствующего решения.

15. В выдаче разрешения может быть отказано по следующим основаниям:

представление заявителем документов, необходимых для выдачи разрешения, не в полном объеме;

несоответствие заявителя разрешительным требованиям и условиям; наличие в документах, представленных заявителем, недостоверных или искаженных сведений.

Отказ в выдаче разрешения по иным основаниям, в том числе по мотивам нецелесообразности, не допускается.

При отказе в выдаче разрешения сумма уплаченного сбора возврату не подлежит.

16. В случае принятия решения об отказе в выдаче разрешения Комитет по контролю за наркотиками не позднее одного рабочего дня направляет (вручает) заявителю уведомление в письменной форме с обоснованием причин отказа и конкретных норм законодательства.

17. В случае устранения заявителем причин, послуживших основанием для отказа в выдаче разрешения, повторное рассмотрение документов осуществляется Комитетом по контролю за наркотиками в срок, не превышающий пяти рабочих дней со дня получения заявления об устранении причин отказа и соответствующих документов, удостоверяющих устранение причин отказа.

18. При повторном рассмотрении заявления о выдаче разрешения не допускается отказ в выдаче разрешения по причинам, ранее не указанным в уведомлении об отказе в выдаче разрешения.

За повторное рассмотрение заявления сбор не взимается.

19. Заявитель имеет право обжаловать в установленном порядке отказ в выдаче разрешения, а также действия (бездействие) должностного лица Комитета по контролю за наркотиками.

V. Выдача дубликатов разрешения

20. В случае утраты или порчи разрешения по заявлению заявителя выдается его дубликат.

Комитет по контролю за наркотиками обязан выдать (направить) дубликат разрешения в срок не более пяти рабочих дней со дня получения заявления, а также оригинала разрешения — в случае его порчи и документа, подтверждающего внесение заявителем сбора за выдачу дубликата разрешения.

21. За выдачу дубликата разрешения взимается сбор в половинном размере суммы сбора, уплачиваемого за рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления о выдаче разрешения. Сумма сбора зачисляется на банковский счет Государственного центра.

VI. Приостановление, прекращение действия, переоформление и аннулирование разрешения

22. Приостановление (возобновление), прекращение действия, переоформление и аннулирование разрешения производятся в случаях и порядке,

предусмотренных соответственно статьями 22 — 25 Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности».

23. За переоформление разрешения взимается сбор в половинном размере суммы сбора, уплачиваемого за рассмотрение Комитетом по контролю за наркотиками заявления заявителя о выдаче разрешения.

VII. Реестр выданных разрешений

24. Комитет по контролю за наркотиками ведет реестр выданных разрешений с размещением его на официальном веб-сайте Главного управления.

В реестре выданных разрешений указываются:

наименование заявителя, его организационно-правовая форма, почтовый адрес, телефон;

дата выдачи и номер разрешения;

основания и даты приостановления и возобновления действия разрешения;

основания и дата прекращения действия разрешения;

основания и дата переоформления разрешения на транзит;

основания и дата аннулирования разрешения;

основания и даты выдачи дубликатов разрешения.

25. Информация, содержащаяся в реестрах выданных разрешений, является открытой для ознакомления с ней юридических и физических лиц.

VIII. Заключительное положение

26. Лица, виновные в нарушении требований настоящего Положения, несут ответственность в установленном законодательством порядке.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

к Положению о порядке прохождения разрешительных процедур для получения разрешения на право помещения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на таможенный склад закрытого типа

СХЕМА
выдачи разрешения на право помещения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на таможенный склад закрытого типа

Этапы	Субъекты	Мероприятия	Сроки исполнения
1-й этап	Заявитель	Подготавливает документы, необходимые для получения разрешения на право помещения НПП на таможенный склад закрытого типа, и представляет их в Комитет по контролю за наркотиками (далее — уполномоченный орган) непосредственно, через средства почтовой связи или в электронной форме с уведомлением об их получении.	По желанию заявителя
2-й этап	Уполномоченный орган	<ol style="list-style-type: none"> 1. Принимает документы, представленные для получения разрешения на право помещения НПП на таможенный склад закрытого типа по описи. Направляет (вручает) заявителю копию описи с отметкой о дате приема документов. 2. Рассматривает документы и принимает соответствующее решение. 3. Выдает заявителю разрешение на право помещения НПП на таможенный склад закрытого типа или уведомляет его в письменной форме об отказе в выдаче разрешения. 4. В случае отказа направляет (вручает) заявителю в письменной форме уведомление об отказе с обоснованием причин отказа, конкретных норм законодательства и срока, в течение которого заявитель, устранив указанные причины, может представить документы для повторного рассмотрения. 5. Вносит соответствующую запись в реестр. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. В день приема документов. 2. В срок, не превышающий пяти рабочих дней с даты принятия документов. 3, 4. В срок, не превышающий одного рабочего дня с даты принятия соответствующего решения. 5. Не позднее одного рабочего дня с даты выдачи разрешения.
3-й этап (при необходимости)	Уполномоченный орган	В случае устранения заявителем причин, послуживших основанием для отказа в выдаче разрешения, осуществляет повторное рассмотрение документов, выдачу разрешения или отказывает в его выдаче.	В срок, не превышающий пяти рабочих дней со дня получения письменного уведомления об отказе в выдаче разрешения.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2
к Положению о порядке прохождения
разрешительных процедур для получения
разрешения на право помещения наркоти-
ческих средств, психотропных веществ и
прекурсоров на таможенный склад
закрытого типа

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН

КОМИТЕТ ПО КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
ГЛАВНОГО УПРАВЛЕНИЯ ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

РАЗРЕШЕНИЕ № 0001
на право помещения наркотических средств, психотропных
веществ и прекурсоров на таможенный склад закрытого типа

Комитет по контролю за наркотиками, рассмотрев заявление _____

_____ (наименование организации-покупателя и ее адрес)

разрешает помещение _____

_____ (название наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров)

в количестве _____
вес/объем/ количество упаковок _____

на таможенный склад закрытого типа, расположенный по адресу:

Председатель
Комитета по контролю за наркотиками

Дата выдачи «___» _____ 20__ г.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 3

к Положению о порядке прохождения разрешительных процедур для получения разрешения на право помещения наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров на таможенный склад закрытого типа

Комитет по контролю за наркотиками
Главного управления по контролю
качества лекарственных средств и
медицинской техники Министерства
здравоохранения Республики
Узбекистан

просим Вас выдать разрешение на помещение ввезенных _____

_____ (наименование наркотических средств, психотропных веществ, прекурсоров с указанием их количества)

из _____

_____ (наименование организации-экспортера с указанием страны-экспортера)

на _____

_____ (таможенный склад закрытого типа)

Ф.И.О. и подпись ответственного лица

М.П.

Примечание: заявление оформляется на официальном бланке.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 4
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

**СПИСОК
наркотических средств, оборот которых в Республике
Узбекистан запрещен
(Список I)**

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
1.	Аллилпродин	2933 39 990 0
2.	Альфапродин	2933 39 990 0
3.	Альфаметадол	2922 19 850 0
4.	Альфа-метилфентанил	2933 39 990 0
5.	Альфа-метилтиофентанил	2934 99 900 0
6.	Альфапродин	2933 39 990 0
7.	Альфацетилметадол	2922 19 850 0
8.	Анилеридин	2933 33 000 0
9.	Ацетил-альфаметилфентанил	2933 39 990 0
10.	Ацетилдигидрокодеин	2939 19 000 0
11.	Ацетилированный опий	2939 19 000 0
12.	Ацетилкодеин	2939 19 000 0
13.	Ацетилметадол	2922 19 850 0
14.	Ацеторфин	2939 19 000 0
15.	БДБ [L-(3,4- метилендиоксифенил)-2 бутанамиин]	2932 99 000 0
16.	Безитрамид	2933 33 000 0
17.	Бензетидин	2933 39 990 0
18.	Бензилморфин	2939 19 000 0
19.	Бета-гидрокси-3-метилфентанил	2933 39 990 0
20.	Бета-гидроксифентанил	2933 39 990 0
21.	Бетамепродин	2933 39 990 0
22.	Бетаметадол	2922 19 850 0
23.	Бетапродин	2933 39 990 0
24.	Бетацетилметадол	2922 19 850 0
25.	Гашиш (анаша, смола каннабиса)	1301 90 000 0
26.	Героин (диацетилморфин)	2939 11 000 0
27.	Гидрокодон	2939 11 000 0
28.	Гидрокодона фосфат	2939 11 000 0
29.	N-гидрокси-МДА	2932 99 000 0
30.	Гидроморфинол	2939 19 000 0
31.	Гидроморфон	2939 11 000 0
32.	Дезоморфин	2939 19 000 0
33.	Дексамфетамин	2921 46 000 0
34.	Диампромид	2924 29 980 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
35.	Дигидроморфин	2939 19 000 0
36.	Дименоксадол (эстоцин, эстоцин гидрохлорид)	2922 19 850 0
37.	N-диметиламфетамин	2921 49 000 0
38.	Димепгептанол	2922 19 850 0
39.	Диметилтиамбутен	2934 99 900 0
40.	Диоксафетил бутират	2934 99 900 0
41.	Дипипанон	2933 33 000 0
42.	Дифеноксин	2933 33 000 0
43.	Диэтилтиамбутен	2934 99 900 0
44.	ДМА (d,L-2,5-диметоксиальфа-метил-фенил-этиламин)	2922 29 000 0
45.	ДМГП (диметилгептилпиран)	2932 99 000 0
46.	ДМТ (диметилтриптамин)	2939 99 000 0
47.	ДОБ (d,L-2,5-диметокси-4-бром-амфетамин, броламфетамин)	2922 29 000 0
48.	ДОХ (d,L-2,5-диметокси-4-хлор-амфетамин)	2922 29 000 0
49.	ДОЭТ (d,L-2,5-диметокси-4-этил-амфетамин)	2922 29 000 0
50.	Дротобанол	2933 49 900 0
51.	ДЭТ (N,N-диэтилтриптамин)	2939 99 000 0
52.	Изометадон	2922 39 000 0
53.	Каннабис, марихуана	1211 90 850 0
54.	КАТ (неодревесневшие побеги и листья растений <i>Catha edulis</i> как целые, так и измельченные, как высушенные, так и невысушенные, содержащие катин и (или) катинон)	1211 90 850 0
55.	Катин (d-норпсевдоэфедрин)	2939 43 000 0
56.	Катинон (1-альфа-аминопропиофенон)	2939 99 000 0
57.	Кетобемидон	2933 33 000 0
58.	Клонитазен	2933 99 800 0
59.	Кодоксим	2939 19 000 0
60.	Кокаиновый куст	1211 90 850 0
61.	Кустарно изготовленные препараты из эфедрина или из препаратов, содержащих эфедрин	2939 41 000 0 2939 49 000 0
62.	Кустарно изготовленные препараты из псевдоэфедрина или из препаратов, содержащих псевдоэфедрин	2939 42 000 0 2939 49 000 0
63.	Левометорфан	2933 49 900 0
64.	Левоморамид	2934 99 900 0
65.	Леворфанол	2933 41 000 0
66.	Левофенацилморфан	2933 49 900 0
67.	Лизергиновая кислота и ее препараты, в том числе d-Лизергид (ЛСД, ЛСД-25)	2939 63 000 0 2939 69 000 0
68.	Лист кока	1211 30 000 0
69.	Маковая солома	1211 40 000 0
70.	Масло каннабиса (гашишное масло)	1302 19 800 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
71.	МБДБ [N-Метил-1-(3,4-метилendioксифенил)-2-бутанамин]	2932 99 000 0
72.	МДА(тенамфетамин) (MDA)	2932 99 000 0
73.	МДМА (d,L-3,4-метилendioкси-N-альфа-диметил-фенил-этиламин)	2932 99 000 0
74.	Меклоквалон	2933 55 000 0
75.	Метаквалон	2933 55 000 0
76.	4-Метиламинорекс	2934 99 900 0
77.	Метилфенидат (риталин)	2933 33 000 0
78.	3-Моноацетилморфин	2939 19 000 0
79.	6-Моноацетилморфин	2939 19 000 0
80.	Мескалин	2939 99 000 0
81.	Метадон (фенадон)	2922 31 000 0
82.	d-метадон	2922 31 000 0
83.	L-метадон	2922 31 000 0
84.	Метадон, промежуточный продукт (4-циано-2-диметиламино-4, 4-дифенилбутан)	2926 30 000 0
85.	Метазоцин	2933 39 990 0
86.	Метамфетамин	2939 91 000 0
87.	Метилдезорфин	2939 19 000 0
88.	Метилдигидроморфин	2939 19 000 0
89.	3-метилтиофентанил	2934 99 900 0
90.	3-метилфентанил	2933 39 990 0
91.	N-метилэфедрон	2922 39 000 0
92.	Метопон	2939 19 000 0
93.	Мирофин	2939 19 000 0
94.	Млечный сок разных видов мака, содержащих алкалоиды мака, включенных в списки наркотических средств и психотропных веществ	1302 11 000 0
95.	ММДА (2-метокси-альфа-4-метил 4,5-(метилendioкси)-фенетиламин)	2932 99 000 0
96.	Морамид, промежуточный продукт (2-метил-3-морфолин-1,1-дифенил-пропан-карбоновая кислота)	2934 99 900 0
97.	Морферидин	2934 99 900 0
98.	Морфин метилбромид и другие пятивалентные азотистые производные морфина	2939 19 000 0
99.	Морфин-N-окись (оксид)	2939 19 000 0
100.	МППП (1-метил-4-фенил-4-пиперидинолпропионат (эфир))	2933 39 990 0
101.	Никодикодин	2939 19 000 0
102.	Никокодин	2939 19 000 0
103.	Никоморфин	2939 11 000 0
104.	Норациметадол	2922 19 850 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
105.	Норкодеин	2939 19 000 0
106.	Норлеворфанол	2933 49 900 0
107.	Норметадон	2922 31 000 0
108.	Норморфин	2939 19 000 0
109.	Норпибанон	2933 39 990 0
110.	Оксикодон	2939 11 000 0
111.	Оксиморфон	2939 11 000 0
112.	Опий (медицинский)	3003 40 000 0
		3004 40 000 9
	Опий-свернувшийся сок опийного или масличного мака	1302 11 000 0
		2939 11 000 0
113.	Опийный мак — растение вида <i>Papaver somniferum</i> L	1211 40 000 0
114.	Орипавин	2939 19 000 0
115.	Пара-флуорофентанил (парафторфентанил)	2933 39 990 0
116.	Парагексил	2932 99 000 0
117.	ПЕПАП (L-фенэтил-4-фенил-4-пиперидинол ацетат (эфир))	2933 39 990 0
118.	Петидин	2933 33 000 0
119.	Петидин, промежуточный продукт А (4-циано-1-метил-4-фенилпиперидин)	2933 33 000 0
120.	Пиминодин	2933 39 990 0
121.	Плодовое тело (любая часть) любого вида грибов, содержащих псилоцибин и (или) псилоцин	1211 90 850 0
122.	ПМА (4-метокси-альфа-метилфенил-этиламин)	2922 29 000 0
123.	Прогептазин	2933 99 800 0
124.	Проперидин	2933 39 990 0
125.	Пропирам	2933 33 000 0
126.	Псилоцибин	2939 99 000 0
127.	Псилоцин	2939 99 000 0
128.	Рацеметорфан	2933 49 900 0
129.	Рацеморамид	2934 99 900 0
130.	Рацеморфан	2933 49 900 0
131.	Ролициклидин	2933 99 800 0
132.	2С-В (4-бром-2,5-диметоксифенетиламин)	2922 29 000 0
133.	СТП (ДОМ) [2-амино-1-(2,5-диметокси-4-метилфенилпропан)]	2922 29 000 0
134.	Тебакон	2939 11 000 0
135.	Теноциклидин	2934 99 900 0
136.	Тетрагидроканнабинол (все изомеры)	2932 95 000 0
137.	Тиофентанил	2934 99 900 0
138.	ТМА (d,L-3,4,5-триметокси-альфа-метилфенил-амин)	2922 29 000 0
139.	Фенадоксон	2934 99 900 0
140.	Феназоцин	2933 39 990 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
141.	Фенампромид	2933 39 990 0
142.	Фенатин	2933 39 990 0
143.	Фенциклидин	2933 33 000 0
144.	Феноморфан	2933 49 900 0
145.	Феноперидин	2933 33 000 0
146.	Фолкодин	2939 11 000 0
147.	Фуретидин	2934 99 900 0
148.	Экгонин	2939 91 000 0
149.	Экстракт маковой соломы (в том числе концентрат маковой соломы)	1302 11 000 0 2939 11 000 0
150.	N-Этил-МДА (d,L-N-Этил-альфа-метил-3,4-(метилендиокси)-фенетиламил	2932 99 000 0
151.	Этилметилтиамбутен	2934 99 900 0
152.	Этициклидин	2921 49 000 0
153.	Этоксэридин	2933 39 990 0
154.	Этонитазен	2933 99 800 0
155.	Эторфин	2939 11 000 0
156.	Этриптамин	2933 99 800 0
157.	Эфедрон	2939 49 000 0
158.	4-МТА (б-метил-4-метилтиофенетиламин)	2930 90 990 0
159.	JWH-007 (2-метил-1-пентил-(нафталин-1-ил)-метанон	2933 99 800 0
160.	JWH-011 (2-метил-1-(метилгексил)-1Н-индол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
161.	JWH-015 (2-метил-1-пропил-1Н-индол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
162.	JWH-016 (1-бутил-2-метил-1Н-индол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
163.	JWH-018 Нафталин-1-ил-(1-пентилиндол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
164.	JWH-019 (1-гексил-1Н-индол-3-ил)(1-нафтил)-метанон	2933 99 800 0
165.	JWH-020 (1-гептил-1Н-индол-3-ил)-1-нафталенил-метанон	2933 99 800 0
166.	JWH-022 Нафталин-1-ил-(1-пент-4-ен-1-ил)-1Н-индол-2-ил)-метанон	2933 99 800 0
167.	JWH-030 Нафталин-1-ил-(1-пентил-1Н-пиррол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
168.	JWH-031 (1-гексил-1Н-пиррол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
169.	JWH-072 1-нафталинил(1-пропил-1Н-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
170.	JWH-073 Нафталин-1-ил-(1-бутилинодол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
171.	JWH-081 (4-метоксинафталин-1-ил)(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
172.	JWH-098 (4-метокси-1-нафталинил)(2-метил-1-пентил-1Н-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
173.	JWH-122 (4-метилнафталин-1-ил)-(1-пентилиндол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
174.	JWH-133 3-(1,1-диметилбутил)-6aR,7,10,10aR-тетрагидро-6,6,9-триметил-6H-дибензо(b,d)пиран	2933 99 800 0
175.	JWH-145 Нафталин-1ил-(1-пентил-5-пентил-1Н-пиррол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
176.	JWH-164 (7-метокси-1-нафталинил)(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
177.	JWH-175 3-(1-нафталинилметил)-1-пентил-1Н-индол	2933 99 800 0
178.	JWH-182 (1-пентилиндол-3-ил)-(4-пропилнафталин-1-ил)-метанон	2933 99 800 0
179.	JWH-200 (1-(2-морфолин-(4-илэтил)-1Н-индол-3-ил)(нафталин-1-ил)-метанон	2933 99 800 0
180.	JWH-203 2-(2-хлорфенил)-1-(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-этанон	2933 99 800 0
181.	JWH-210 (4-этилнафталин-1-ил)-(1-пентилиндол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
182.	JWH-234 (7-этил-1-нафталинил)-(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
183.	JWH-249 2-(2-бромфенил)-1-(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-этанон	2933 99 800 0
184.	JWH-250 2-(2-метоксифенил)-1-(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-этанон	2933 99 800 0
185.	JWH-251 2-(2-метилфенил)-1-(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-этанон	2933 99 800 0
186.	JWH-267 (2-метокси-1-нафталинил)(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
187.	JWH-302 2-(3-метоксифенил)-1-(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-этанон	2933 99 800 0
188.	JWH-307 (5-(2-фторфенил)-1-пентил-1Н-пиррол-3-ил)-нафталин-1-ил-метанон	2933 99 800 0
189.	JWH-309 1-нафталинил(5-(1-нафталинил)-1-пентил-1Н-пиррол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
190.	JWH-368 (5-(2-фторфенил)-1-пентил-1Н-пиррол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
191.	JWH-369 (5-(2-хлорфенил)-1-пентил-1Н-пиррол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
192.	JWH-370 (5-(2-метилфенил)-1-пентил-1Н-пиррол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
193.	JWH-387 (4-бромнафталин-1-ил)(1-пентил-1Н-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
194.	JWH-398 (4-хлорнафталин-1-ил)(1-пентил-1H-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
195.	JWH-412 (4-фторнафталин-1-ил)(1-пентил-1H-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
196.	AM-251 (1-(2,4-дихлорфенил)-5-(4-йодофенил)-4-метил-N-1-пиперидинил-1H-пиразоле-3-карбоксамид	2933 99 800 0
197.	AM-630 1-(2-(морфолин-4-ил)этил)-2-метил-3-(4-метоксибензоил)-6-йодоиндол	2934 99 900 0
198.	AM-281 (1-(2,4-дихлорфенил)-5-(4-йодофенил)-4-метил-N-4-морфолинил-1H-пиразол-3-карбоксамид	2934 99 900 0
199.	AM-694 (1-(5-фторпентил)индол-3-ил)-(2-йодофенил)-метанон	2933 99 800 0
200.	AM-679 (2-йодофенил)(1-пентил-1H-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
201.	AM-1220 1-((1-метилпиперидин-2-ил)метил)-1H-индол-3-ил)(нафтил)-метанон	2933 99 800 0
202.	AM-1235 (1-(5-фторпентил)-6-нитро-1H-индол-3-ил)-1-нафталинил-метанон	2933 99 800 0
203.	AM-1241 (2-йодо-5-нитрофенил)-(1-(1-метилпиперидин-2-илметил)-1H-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
204.	AM-1248 1-адамантил-(1-((1-метилпиперидин-2-ил)метил)индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
205.	AM-2201 (1-(5-фторпентил)-1H-индол-3-ил)-(нафталин-1-ил)-метанон	2933 99 800 0
206.	AM-2232 5-(3-(1-нафтоил)-1H-индол-1-ил)-пентаненилтрил	2933 99 800 0
207.	AM-2233 (2-йодофенил)-(1-((1-метилпиперидин-2-ил)метил)-1H-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0
208.	AM-3102 N-((1R)-2-гидрокси-1-метилэтил-9Z-октадеценамид	2933 99 800 0
209.	EAM-2201 (1-(5-фторпентил)-1H-индол-3-ил)(4-этил-нафталин-1-ил)-метанон	2933 99 800 0
210.	MAM-2201 1-(5-фторпентил)-3-(4-метил-1-нафтоил)-индол	2933 99 800 0
211.	CP-47,497 2-((1S,3R)-3-гидроксициклогексил)-5-(2-метилоктан-2-ил)-фенол	2907 19 900 0
212.	CP-55,940 2-((1S,2S,5S)-5-гидрокси-2-(3-гидроксипропил) циклогексил)-5-(2-метилоктан-2-ил)-фенол	2907 19 900 0
213.	CP-80633 5-(3-((1S,2S,4R)-бицикло(2,2,1)гепт-2-ил-окси)-метоксифенил)-тетрагидро-2-(1H)-пиримидинон	2933 59 950 0
214.	RCS-4 4-метоксифенил-(1-пентил-1H-индол-3-ил)-метанон	2933 99 800 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
215.	RCS-8 1-(1-(2-циклогексилэтил)-1Н-индол-3-ил)-2-(2-метоксифенил)-этанон	2933 99 800 0
216.	URB-754 6-метил-2-((4-метилфенил)амино)-1-бензоксазин-4-он	2921 49 000 0
217.	URB-597 (3'-(аминокарбонил)(1,1-бифенил)-3-ил)-циклогексилкарбамат	2933 49 900 0
218.	URB-602 (1,1-бифенил)-3-ил-карбаминовой кислоты, циклогексильный эфир	2924 19 000 0
219.	CB-13 1-нафталинил(4-(пентилокси)-1-нафталинил)-метанон	2914 50 000 0
220.	AB-CHMINACA N-[1-(аминокарбанил)-2-метилпропил]-1-(циклогексилметил)-1Н-индазол-3-карбоксамид	2933 99 800 0
221.	HU-211 3-(1,1'-диметилгептил)-6aS,7,10,10aS-тетрагидро-1-гидрокси-6,6'-диметил-6Н-добензо(b,d)пиран -9-метанол	2932 99 000 0
222.	HU-308 4-(4-(1,1'-диметилгептил)-2,6-диметоксифенил)-6,6-диметил-бицикло(3,1,1)гепт-2-ен-2-метанол	2907 29 000 0
223.	HU-331 3-гидрокси-2-((1R)-3-метил-6-проп-1ен-2-илциклогексил-2-ен-1ил)-5-пентилциклогекса-2,5-диен-1,4-дион	2907 29 000 0
224.	UR-144 (1-пентил-1Н-индол-3-ил)-(2,2,3,3-тетраметилциклопропил)-метанон	2933 99 800 0
225.	AKB-48 N-(адамантан-1-ил)-1-пентил-1Н-индазол-3-карбоксамид	2933 99 800 0
226.	STS-135 1-(5-фторпентил)-N-трицикло(3,3,1,13,7)дек-1ил-1Н-индол-3-карбоксамид	2933 99 800 0
227.	WIN-48,098 (4-метоксифенил)-(2-метил-1-(2-(4-морфолинил)этил)-1Н-индол-3-ил)-метанон	2934 99 900 0
228.	WIN-55,212-2 (R)-(+)-(2,3-дигидро-5-метил-3-(4-морфолинилметил)-пирроло(1,2,3-де)-1,4-бензоксазин-6-ил)-1-нафталинил-метанон	2934 99 900 0
229.	5FUR-144 (1-(5-фторпентил)-1Н-индол-3-ил)(2,2,3,3-тетраметилциклопропил)-метанон	2933 99 800 0
230.	CRA-13 1-нафталинил(4-пентилокси)-1-нафталинил)-метанон	2914 50 000 0
231.	Org 27569 5-хлоро-3-этил-N-(2-(4-пиперидин-1-илфенил)этил)-1Н-индол-2-карбоксамид	2933 99 800 0
232.	Org 27759 N-(2-(4-(диметиламино)фенил)этил)-3-этил-5-фтор-1Н-индол-2-карбоксамид	2933 99 800 0
233.	Org 29647 N-(1-4бензилпирролидин-3-ил)-5-хлоро-3-этил-1Н-индол-2-карбоксамид	2933 99 800 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
234.	А-796,260 1-(2-морфолин-4-илэтил)-1Н-индол-3-ил)-(2,2,3,3-тетраметилциклопропил)-метанон	2934 99 900 0
235.	А-834,735 (1-(тетрагидро-2Н-пиран-4-илметил)-1Н-индол-3-ил)(2,2,3,3-тетраметилциклопропил)-метанон	2934 99 900 0
236.	А-836,339 N-(3-(2-метоксиэтил)-4,5-диметил-1,3-тиазол-2-илиден)-2,2,3,3-тетраметилциклопропан-карбоксамид	2934 99 900 0
237.	АВ-005 (1-((1-метил-2-пиперидинил)метил)-1Н-индол-3-ил)(2,2,3,3-тетраметилциклопропил)-метанон	2933 99 800 0
238.	JTE-907 N-(бензо(1,3)диоксол-5-илметил)-7-метокси-2-оксо-8-пентилокси-1,2-дигидрохиолин-3-карбоксамид	2934 99 900 0

Примечание:

Запрет на оборот наркотических средств также распространяется на: все средства и вещества, указанные в настоящем списке, какими бы фирменными названиями или синонимами они не обозначались;

изомеры (если таковые определено не исключены) наркотических средств, перечисленных в данном списке, в тех случаях, когда существование таких изомеров возможно в рамках данного химического обозначения;

сложные и простые эфиры наркотических средств, перечисленных в данном списке;

соли всех наркотических средств, перечисленных в данном списке, если существование таких солей возможно;

все смеси, в состав которых входят наркотические средства данного списка, независимо от их количества.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 5
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

**СПИСОК
наркотических средств, оборот которых в Республике
Узбекистан ограничен
(Список II)**

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
1.	Алфентанил	2933 33 000 0
2.	р-Аминопропиофенон (РАРР) и его оптические изомеры (антидот против цианидов)	2922 39 000 0
3.	Амобарбитал	2933 53 900 0
4.	Амфепрамон	2922 31 000 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
5.	Амфетамин и комбинированные лекарственные препараты, содержащие фенамин (амфетамин)	2921 46 000 0 3004
6.	Бупренорфин	2939 11 000 0
7.	Буторфанол	2933 49 900 0
8.	Глутетимид	2925 12 000 0
9.	Декстроморамид	2934 91 000 0
10.	Декстропропоксифен	2922 14 000 0
11.	Дигидрокодеин	2939 11 000 0
12.	Дифеноксилат	2933 33 000 0
13.	Кодеин	2939 11 000 0
14.	Кодеина фосфат	2939 11 000 0
15.	Кокаин	2939 91 000 0
16.	Кокаина гидрохлорид	2939 91 000 0
17.	Кодеин N-оксид	2939 19 000 0
18.	Левамфетамин	2921 46 000 0
19.	Морфин	2939 11 000 0
20.	Морфина гидрохлорид	2939 11 000 0 3004 40 000 9
21.	Морфина сульфат	2939 11 000 0
22.	Морфилонг	3004 40 000 9
23.	Омнопон	3004 40 000 9
24.	Пентазоцин	2933 33 000 0
25.	Пиритрамид	2933 33 000 0
26.	Просидол	2933 39 990 0
27.	Препараты ацетилдигидрокодеина, дигидрокодеина, никодикодина, никокодина, норкодеина, фолькодина, этилморфина при условии, что эти препараты соединены с одним или несколькими ингредиентами и что они не содержат более 100 мг наркотического средства на единицу дозы и их концентрация не превышает 2,5% в неразделенных препаратах.	3004 40 000 9
28.	Препараты пропирама, содержащие не более 100 мг пропирама на единицу дозы и соединенные по крайней мере с тем же количеством мецилцеллюлозы.	3004 90 000 0
29.	Препараты декстропропоксифена, принимаемые орально, содержащие не более 135 мг декстропропоксифена на единицу дозы или с концентрацией не более 2,5% в неразделенных препаратах, при условии, что эти препараты не содержат каких-либо веществ, подлежащих контролю на основании Конвенции о психотропных веществах 1971 года.	3004 90 000 0
30.	Препараты кокаина, содержащие не выше 0,1% кокаина в пересчете на кокаин-основание, и препараты опия и	3004 40 000 9

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
	морфина, содержащие не выше 0,2% морфина в пересчете на безводный морфин-основание, в соединении с одним или несколькими ингредиентами таким образом, что наркотическое средство не может быть извлечено из данного препарата при помощи легко осуществимых способов или в количествах, которые могли бы представлять опасность для здоровья населения.	
31.	Препараты дифеноксина, содержащие на единицу дозы не более 0,5 мг дифеноксина и сернокислый атропин в количестве, эквивалентном по крайней мере 5 процентам дозы дифеноксина.	3004 90 000 0
32.	Препараты дифеноксилата, содержащие на единицу дозы не более 2,5 мг дифеноксилата в пересчете на основание и сернокислый атропин в количестве, эквивалентном по крайней мере 1 проценту дозы дифеноксилата.	3004 90 000 0
33.	Препараты: Pulvis ipecacuanhae et opii compositus 10 процентов опия в порошке, 10 процентов порошка корня ипекакуаны, хорошо смешанного с 80 процентами любого другого ингредиента в порошке, не содержащего каких-либо наркотических средств.	3004 40 000 9
34.	Препараты, составленные по какой-либо из формул, указанных в настоящем списке, в смеси таких препаратов с любым веществом, не содержащим наркотиков.	3004
35.	Реазек	3004 90 000 0
36.	Ремифентанил	2933 39 990 0 3004 90 000 0
37.	Свечи тилидина в разных дозировках	3004 90 000 0
38.	Сомбревин	3004 90 000 0
39.	Суфентанил	2934 91 000 0 3004 90 000 0
40.	Таблетки «Алнагон» (кодеина фосфата 20 мг, кофеина 80 мг, фенобарбитала 20 мг, кислоты ацетилсалициловой 20 мг)	3004 40 000 9
41.	Комбинированные лекарственные препараты, содержащие: кодеин или его соли в количестве свыше 8 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы), или свыше 80 мг (на 100 мл или 100 г жидкой лекарственной формы).	3004 40 000 9
42.	Тебаин	2939 11 000 0
43.	Тилидин	2922 44 000 0
44.	Тримеперидин	2933 33 000 0 3004 90 000 0
45.	Фентанил	2933 33 000 0
46.	Фенметразин	2934 91 000 0
47.	Ципепрол	2933 59 950 0

№	Наименование наркотического средства	Код ТН ВЭД
48.	Этилморфин	2939 11 000 0
49.	Эскодол	3004 40 000 9
50.	Этилморфина гидрохлорид	2939 11 000 0
51.	Этаминал-натрия (Пентобарбитал)*	2933 53 900 0

* Препарат входит в список веществ, находящихся под международным контролем.

Примечания:

Ограничение на оборот наркотических средств также распространяется на:

все средства и вещества, указанные в настоящем списке, какими бы фирменными названиями (синонимами) они не обозначались;

изомеры (если таковые определенно не исключены) наркотических средств, перечисленных в данном списке, в тех случаях, когда существование таких изомеров возможно в рамках данного химического обозначения;

сложные и простые эфиры наркотических средств, перечисленных в данном списке;

соли всех наркотических средств, перечисленных в данном списке, если существование таких солей возможно;

препараты, содержащие наркотические средства, указанные в данном списке, независимо от их количества и наличия нейтральных компонентов (вода, крахмал, сахар, бикарбонат натрия, тальк и т. п.).

В отношении комбинированных лекарственных средств, содержащих, кроме основного контролируемого наркотического средства другие фармакологически активные компоненты, ограничение устанавливается в индивидуальном порядке путем включения данного комбинированного лекарственного средства в настоящий список.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 6
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

СПИСОК
психотропных веществ, оборот которых в Республике
Узбекистан ограничен
(Список III)

№	Наименование психотропного вещества	Код ТН ВЭД
1.	*Аллобарбитал	2933 53 900 0
2.	*Алпразолам	2933 91 900 0
3.	*Аминорекс	2934 91 000 0
4.	Апрофен	3004 90 000 0
5.	*Барбитал	2933 53 100 0
6.	Барбитал-натрия	2933 53 100 0
7.	*Бензфетамин	2921 46 000 0
8.	*Бромазепам	2933 33 000 0
9.	Бромизовал	2924 21 000 0
10.	*Буталбитал	2933 53 900 0
11.	*Бутобарбитал	2933 53 900 0
12.	*Винилбитал	2933 53 900 0
13.	*Галазепам	2933 91 900 0
14.	*Галоксазолам	2934 91 000 0
15.	Галотан	2903 79 900 0
16.	*Делоразепам	2933 91 900 0
17.	*Диазепам	2933 91 900 0
18.	Дроперидол	2933 29 900 0
19.	*Камазепам	2933 91 900 0
20.	*Кетазолам	2934 91 000 0
21.	Кетамин	2922 39 000 0
22.	*Клобазам	2933 72 000 0
23.	*Клоксазолам	2934 91 000 0
24.	*Клоназепам	2933 91 900 0
25.	*Клоразепат	2933 91 900 0
26.	*Клотиазепам	2934 91 000 0
27.	Клонидин гидрохлорид	2933 29 900 0
28.	*Левометамфетамин	2939 91 000 0
29.	*Лефетамин	2921 46 000 0
30.	*Лопразолам	2933 55 000 0
31.	*Лоразепам	2933 91 900 0
32.	*Лорметазепам	2933 91 900 0
33.	*Мазиндол	2933 91 900 0
34.	*Медазепам	2933 91 900 0

№	Наименование психотропного вещества	Код ТН ВЭД
35.	*Мидазолам	2933 91 900 0
36.	*Мезокарб	2934 91 000 0
37.	*Мепробамат	2924 11 000 0
38.	*Метилфенобарбитал (мефобарбитал)	2933 53 900 0
39.	*Метиприлон	2933 72 000 0
40.	*Мефенорекс	2921 46 000 0
41.	Натрия оксибутират	2915 60 190 0
42.	*Ниметазепам	2933 91 900 0
43.	*Нитразепам	2933 91 900 0
44.	*Нордазепам	2933 91 900 0
45.	*Оксазепам	2933 91 900 0
46.	*Оксазолам	2934 91 000 0
47.	*Пемолин	2934 91 000 0
48.	*Пиназепам	2933 91 900 0
49.	*Пипрадрол	2933 33 000 0
50.	*Пировалерон	2933 91 900 0
51.	*Празепам	2933 91 900 0
52.	*Псевдоэфедрин	2939 42 000 0
53.	Псевдоэфедрина комбинированные лекарственные средства в количестве свыше 10 мг (на 1 дозу твердой лекарственной формы) или свыше 10 мг (на 5 мл или 5 г жидкой лекарственной формы).	3004 40 000 9
54.	*Рацемат метамfetамина	2939 91 000 0
55.	*Секбутабарбитал	2933 53 900 0
56.	*Темазепам	2933 91 900 0
57.	*Тетразепам	2933 91 900 0
58.	Тиопентал-натрия	2933 54 000 0
59.	*Триазолам	2933 91 900 0
60.	Тригексифенидил гидрохлорид	2933 39 990 0
61.	Феназепам	2933 99 800 0
62.	*Фендиметразин	2934 91 000 0
63.	*Фенкамфамин	2921 46 000 0
64.	*Фенобарбитал	2933 53 100 0
65.	*Фенпропорекс	2926 30 000 0
66.	*Фентермин	2921 46 000 0
67.	Фепросиднина гидрохлорид	2934 99 900 0
68.	*Флудиазепам	2933 91 900 0
69.	*Флуниразепам	2933 91 900 0
70.	*Флуразепам	2933 91 900 0
71.	*Хлордиазепоксид	2933 91 100 0
72.	Цефедрин	2939 49 000 0
73.	*Циклобарбитал	2933 53 900 0
74.	*Эстазолам	2933 91 900 0

№	Наименование психотропного вещества	Код ТН ВЭД
75.	*Этиламфетамин	2921 46 000 0
76.	*Этиллофлазепат	2933 91 900 0
77.	*Этинамат	2924 24 000 0
78.	*Этхлорвинол	2905 51 000 0
79.	Эфедрина гидрохлорид	2939 41 000 0
80.	Золпидем (INN)	2933 99 800 0
81.	ГНВ (γ -оксимасляная кислота)	2915 60 190 0

* Препарат входит в список веществ, находящихся под международным контролем.

Примечания:

Ограничение на оборот психотропных веществ распространяется на: все средства и вещества, указанные в настоящем списке, какими бы фирменными названиями (синонимами) они не обозначались;

изомеры (если таковые определено не исключены) психотропных веществ, перечисленных в данном списке, в тех случаях, когда существование таких изомеров возможно в рамках данного обозначения;

сложные и простые эфиры психотропных веществ, перечисленных в данном списке;

соли всех психотропных веществ, перечисленных в данном списке, если существование таких солей возможно;

препараты, содержащие психотропные вещества, указанные в данном списке, независимо от их количества и наличия нейтральных компонентов (вода, крахмал, сахар, бикарбонат натрия, тальк и т. п.).

В отношении комбинированных лекарственных средств, содержащих кроме основного контролируемого психотропного вещества другие фармакологически активные компоненты, ограничение устанавливается в индивидуальном порядке путем включения данного комбинированного лекарственного средства в настоящий список.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 7
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

**СПИСОК
прекурсоров, оборот которых в Республике
Узбекистан ограничен
(Список IV)**

№	Наименование прекурсора	Синонимы	Код ТН ВЭД
1.	Антралиловая кислота	ортоаминобензойная кислота, 1-амино-2-карбоксібенол, витамин L1, 2-аминобензойная кислота, ортокарбоксиянилин	2922 43 000 0
2.	N-ацетилантралиловая кислота	ортоацетамидобензойная кислота, 2-ацетамидобензойная кислота	2924 23 000 0
3.	Ацетон 60% и более	диметилкетон, В-кетопропан, пироусный эфир, 2-пропанон	2914 11 000 0
4.	Изосафрол	1,2-(метилendioкси)-4-пропенилбензол, 5-(1-пропенил)-1,3-бензодиоксол	2932 91 000 0
5.	Красный фосфор		2804 70 002 0
6.	Лизергиновая кислота*	9,10-дидегидро-6-метилэрголин-8-карбоновая кислота	2939 63 000 0
7.	Метилэтилкетон	2-бутанон, этилметилкетон, МЭК, 2-оксобутан, метилацетон	2914 12 000 0
8.	3,4-Метилendioкси-фенил-2-пропанон	3,4-метилendioксифенилацетон, 3,4-метилendioксибензил-метилкетон, пиперонилметилкетон, 1-(1,3-бензодиоксол-5 ил) пропан-2-он)	2932 92 000 0
9.	Перманганат калия	калийная соль пермангановой кислоты, хамелеон минеральный	2841 61 000 0
10.	Пиперидин	гексогидропиперидин, гексазан, пентаметиленимин	2933 32 000 0
11.	Пиперональ	3,4-(метилendioкси) бензальдегид, гелиотропин, пиперонилальдегид	2932 93 000 0
12.	Пропионовый ангидрид	ангидрид пропионовой кислоты, пропановый ангидрид, метилуксусный ангидрид	2915 90 000 0
13.	Псевдоэфедрин*	α[1-(метиламино) этил] бензолметанол, 2-метиламино-1-фенил -1- пропанол, 1-фенил-1-гидрокси 2-метиламинопропанол α-гидрокси -β-метиламинопропил-бензол, α-[1-(метиламино)этил] бензиловый спирт	2939 42 000 0
14.	Сафрол	5-(2-пропенил)-1, 3-бензо-диоксол, 4-аллил -1, 2-метилendioксибензол, метиленовый эфир аллилкатехола	2932 94 000 0

№	Наименование прекурсора	Синонимы	Код ТН ВЭД
15.	Серная кислота 45% и более, исключая ее соли	купоросовое масло, сульфат водорода	2807 00 100 0
16.	Соляная кислота 15% и более, исключая ее соли	хлористоводородная кислота, хлористый водород	2806 10 000 0
17.	Толуол 70% и более	метилбензол, фенилметан, метацид	2902 30 000 0
18.	Трава эфедры, содержащая эфедрин		1211 90 850 0
19.	Уксусный ангидрид	уксусная окись, окись ацетила	2915 24 000 0
20.	Фенил-2-пропанон	1-фенил-2-пропанон, фенил-ацетон P2P, бензилметил-кетон, метилбензилкетон, ВМК	2914 31 000 0
21.	Фенилпропаноламин* (норэфедрин)	α -(1-аминоэтил)-бензоэтанол, α -гидрокси- β -аминопропил-бензол, α -(1-аминоэтил) бензиловый спирт	2939 44 000 0
22.	Фенилуксусная кислота	бензолуксусная кислота, а-толуоловая кислота	2916 34 000 0
23.	Эргометрин*	эргоновин, лево-2-пропаноламин декстроллизергиновой кислоты	2939 61 000 0
24.	Эрготамин*	12-гидрокси-2-метил-5- α (фенилметил)-эрготамин-3,6,18, трион	2939 62 000 0
25.	Этиловый эфир 45% и более	1,1-оксибисэтан, окись этила, окись диэтила, этоксиэтан, эфир серной к-ты, диэтиловый эфир	2909 11 000 0
26.	Эфедрин*	α -[(метиламино)этил]-бензилэтанол, α -[1-(метиламино)этил] бензиловый спирт, 2-метил-амино-1-фенил-1-пропанол, 1-фенил-1-гидрокси-2-метил-аминопропан, 1-фенил-2-метил-аминопропанол α -гидрокси- β -метиламинопропилбензол	2939 41 000 0

* Включая соли, если образование таких солей возможно.

Примечания:

Ограничение на оборот прекурсоров не распространяется:

на позиции 3, 15, 16, 17, 25 — в случае, если их концентрация меньше, чем указанная в данном списке и если годовая потребность в каждом из них не превышает 12 кг (л);

на позицию 9 — если годовая потребность в нем не превышает 0,3 кг.

При возникновении вопросов, связанных с ввозом, вывозом прекурсоров с концентрацией ниже указанной в данном списке, Министерство здравоохранения в пределах своей компетенции официально (письменно) предоставляет необходимые разъяснения.

Концентрация веществ, указанных в данном списке, определяется исходя из массовой доли вещества в составе смеси (раствора).

ПРИЛОЖЕНИЕ № 8
к постановлению Кабинета Министров
от 12 ноября 2015 года № 330

ПЕРЕЧЕНЬ
решений Правительства Республики Узбекистан,
признаваемых утратившими силу

1. Постановление Кабинета Министров от 31 июля 2000 г. № 293 «О ввозе, вывозе и транзите через территорию Республики Узбекистан наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров» (СП Республики Узбекистан, 2000 г., № 7, ст. 44).

2. Пункт 1 приложения № 4 к постановлению Кабинета Министров от 21 февраля 2002 г. № 62 «О государственном регулировании и контроле транзита особых грузов и воинских контингентов через территорию Республики Узбекистан» (СП Республики Узбекистан, 2002 г., № 2, ст. 10).

3. Пункт 1 приложения № 2 к постановлению Кабинета Министров от 16 июля 2003 г. № 315 «О лицензировании деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров» (СП Республики Узбекистан, 2003 г., № 7, ст. 63).

4. Пункт 21 приложения № 1 к постановлению Кабинета Министров от 1 ноября 2012 г. № 313 «О внесении изменений и дополнений, а также признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Узбекистан (Указ Президента Республики Узбекистан от 16 июля 2012 года № УП-4453 «О мерах по кардинальному сокращению статистической, налоговой, финансовой отчетности, лицензируемых видов деятельности и разрешительных процедур»)» (СП Республики Узбекистан, 2012 г., № 11, ст. 79).

5. Пункт 194 Перечня документов разрешительного характера в сфере предпринимательской деятельности, утвержденного постановлением Кабинета Министров от 15 августа 2013 г. № 225 «О мерах по реализации Закона Республики Узбекистан «О разрешительных процедурах в сфере предпринимательской деятельности» (СП Республики Узбекистан, 2013 г., № 8, ст. 55).

6. Пункт 5 приложения к постановлению Кабинета Министров от 31 декабря 2014 г. № 377 «О мерах по дальнейшему совершенствованию порядка оказания государственных услуг субъектам предпринимательства» (СП Республики Узбекистан, 2014 г., № 12, ст. 138).