



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
АСТРАХАНСКОЙ ОБЛАСТИ  
ПОСТАНОВЛЕНИЕ

19.03.2019

№

77

Г Г О внесении изменений в постановление министерства здравоохранения Астраханской области от 18.05.2018 № 10П

В целях приведения в соответствие с законодательством Российской Федерации и Астраханской области  
министерство здравоохранения Астраханской области ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в постановление министерства здравоохранения Астраханской области от 18.05.2018 № 10П «Об административном регламенте министерства здравоохранения Астраханской области исполнения государственной функции «Осуществление регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов», следующие изменения:

1.1. Наименование постановления изложить в новой редакции:

«Об административном регламенте министерства здравоохранения Астраханской области осуществления регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».

1.2. В преамбуле постановления слова «исполнения государственных функций» заменить словами «осуществления государственного контроля (надзора)».

1.3. Пункт 1 постановления изложить в новой редакции:

«1. Утвердить прилагаемый административный регламент министерства здравоохранения Астраханской области осуществления регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».

1.4. Наименование административного регламента министерства здравоохранения Астраханской области исполнения государственной функции «Осуществление регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов», утвержденного постановлением, изложить в новой редакции:

«Административный регламент  
министерства здравоохранения Астраханской области



002196

осуществления регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».

1.5. По всему тексту административного регламента министерства здравоохранения Астраханской области осуществления регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденного постановлением (далее - административный регламент) слова «исполнения государственной функции» заменить словами «осуществления государственного контроля» в соответствующих падежах.

1.6. В разделе 1 административного регламента:

1.6.1. Подразделы 1.1 – 1.5 изложить в новой редакции:

«1.1. Наименование функции по осуществлению государственного контроля

«Региональный государственный контроль за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» (далее – государственный контроль).

Административный регламент министерства здравоохранения Астраханской области осуществления регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее - административный регламент), устанавливает порядок осуществления государственного контроля, в том числе сроки и последовательность административных процедур и административных действий в процессе осуществления государственного контроля в соответствии с законодательством Российской Федерации и Астраханской области.

Административный регламент размещен в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (далее - сеть «Интернет») на официальном сайте министерства здравоохранения Астраханской области <http://www.minzdravao.ru> (далее - официальный сайт министерства), в государственных информационных системах «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)» <http://www.gosuslugi.ru>, «Региональный портал государственных и муниципальных услуг (функций)» <http://www.gosuslugi.astrobl.ru> (далее - единый, региональный порталы).

1.2. Наименование исполнительного органа государственной власти Астраханской области, непосредственно осуществляющего государственный контроль

Государственный контроль осуществляется министерство здравоохранения Астраханской области (далее - министерство).

Выполнение административных процедур в рамках государственного контроля осуществляется уполномоченными должностными лицами отдела лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства (далее - должностные лица министерства, отдел министерства).

Государственный контроль осуществляется в целях предупреждения, выявления и пресечения нарушений организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, (далее

– объекты контроля) при реализации лекарственных препаратов требований части 2 статьи 63 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» по применению цен, уровень которых не должен превышать сумму фактической отпускной цены, установленной производителем лекарственных препаратов и не превышающей зарегистрированную предельную отпускную цену, и размера оптовой надбавки и (или) размера розничной надбавки, не превышающих соответственно размера предельной оптовой надбавки и (или) размера предельной розничной надбавки, установленных в Астраханской области (далее - обязательные требования).

Государственный контроль осуществляется посредством организации и проведения документарных (плановых и внеплановых) и выездных (плановых и внеплановых) проверок объектов контроля (далее - проверка), систематического наблюдения за исполнением обязательных требований, организации и проведения мероприятий по профилактике нарушений обязательных требований, принятия в порядке, установленном законодательством Российской Федерации, мер по пресечению выявленных нарушений обязательных требований и (или) устраниению последствий таких нарушений, выдачи предписаний об устраниении выявленных нарушений обязательных требований и принятия мер по привлечению к ответственности лиц, совершивших такие нарушения.

В случае, если основанием для проведения внеплановой проверки является истечение срока исполнения объектом контроля предписания об устраниении выявленного нарушения обязательных требований (далее - предписание), предметом такой проверки может являться только исполнение выданного министерством предписания.

### **1.3. Правовые основания проведения государственного контроля**

Перечень нормативных и иных правовых актов Российской Федерации, Астраханской области, непосредственно регулирующих осуществление государственного контроля (с указанием их реквизитов, первоначального источника их официального опубликования) размещен на официальном сайте министерства, едином, региональном порталах.

### **1.4. Исчерпывающие перечни документов и (или) информации, необходимых для осуществления государственного контроля и достижения целей и задач проведения проверки**

#### **1.4.1. Исчерпывающий перечень документов и (или) информации, предоставляемых объектами контроля**

- товарные накладные;
- протоколы согласования цен поставки лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;
- иные документы, не включенные в определенный Правительством Российской Федерации перечень.

#### **1.4.2. Исчерпывающий перечень документов и (или) информации, включенных в перечень документов и (или) информации, запрашиваемых и получаемых в рамках межведомственного информационного взаимодействия министерством при организации и проведении проверок от иных государственных органов, органов местного самоуправления либо подведомственных государственным органам или органам местного самоуправления организаций, в распоряжении которых на-**

ходятся эти документы и (или) информация, утвержденный распоряжением Правительства Российской Федерации от 19.04.2016 № 724-р (далее - определенный Правительством Российской Федерации перечень)

Министерство при организации и проведении проверки в рамках межведомственного информационного взаимодействия в порядке, предусмотренном пунктами 3.4.3-3.4.4 подраздела 3.4. раздела 3 административного регламента, запрашивает:

- в Федеральной налоговой службе сведения из Единого государственного реестра юридических лиц, Единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей;

- в Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения сведения из единого реестра лицензий на осуществление фармацевтической деятельности и деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений.

### 1.5. Предмет государственного контроля

Предметом государственного контроля является соблюдение объектами контроля обязательных требований.».

1.6.2. Подраздел 1.6 признать утратившим силу.

1.6.3. В подразделе 1.7:

- в абзаце первом слова «государственной функции» заменить словами «государственного контроля»;

- абзацы десятый – тринадцатый пункта 1.7.2 исключить.

1.6.4. В наименовании подраздела 1.8 слова «государственная функция» заменить словами «государственный контроль».

1.7. Подраздел 2.1 раздела 2 административного регламента изложить в новой редакции:

#### «2.1. Порядок информирования об осуществлении государственного контроля

Порядок информирования об осуществлении государственного контроля граждан, юридических лиц, индивидуальных предпринимателей, органов государственной власти, органов местного самоуправления, средств массовой информации (далее - заявители), объектов контроля (далее - заинтересованное лицо или его представитель) размещен на официальном сайте министерства, едином, региональном порталах.».

1.8. В разделе 3 административного регламента:

1.8.1. В абзаце седьмом пункта 3.6.1 подраздела 3.6 после слов «достаточных данных» слова «о нарушении обязательных требований либо» исключить, после слов «В ходе проведения предварительной проверки» дополнить словами «поступившей информации».

1.8.2. В подразделе 3.8:

- в пункте 3.8.1 слова «и если юридическое лицо, индивидуальный предприниматель ранее не привлекались к ответственности за нарушение соответствующих требований» исключить.

- абзац одиннадцатый пункта 3.8.2 дополнить словами следующего содержания:

«, за исключением сведений о принятых объектом контроля мерах по обеспечению соблюдения обязательных требований».

1.9. В разделе 4 административного регламента:

1.9.1. В подразделе 4.1:

- дополнить наименованием следующего содержания:

«4.1. Порядок осуществления текущего контроля за соблюдением и исполнением ответственными должностными лицами министерства положений административного регламента, устанавливающих требования к осуществлению государственного контроля, а также принятием решений ответственными лицами»;

- в абзаце первом цифры «4.1» исключить;

- абзац третий исключить.

1.9.2. В подразделе 4.2:

- дополнить наименованием следующего содержания:

«4.2. Порядок и периодичность осуществления плановых и внеплановых проверок полноты и качества осуществления государственного контроля, в том числе порядок и формы контроля за полнотой и качеством осуществления государственного контроля»;

- в абзаце втором цифры «4.2» исключить;

- абзац четвертый исключить.

1.9.3 Подраздел 4.3 изложить в новой редакции:

«4.3. Ответственность должностных лиц, ответственных за осуществление государственного контроля, за решения и действия (бездействие), принимаемые (осуществляемые) в ходе осуществления государственного контроля

Должностные лица, ответственные за осуществление государственного контроля, несут ответственность за решения и действия (бездействие), принимаемые (осуществляемые) в ходе осуществления государственного контроля, которые закрепляются в их должностных регламентах, в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации.

По результатам проведенных проверок в случае выявления нарушений при осуществлении государственного контроля осуществляется привлечение виновных должностных лиц министерства к ответственности в соответствии с законодательством Российской Федерации.».

1.9.4. В подразделе 4.4:

- дополнить наименованием следующего содержания:

«4.4. Положения, характеризующие требования к порядку и формам контроля за осуществлением государственного контроля, в том числе со стороны граждан, их объединений и организаций»;

- в абзаце первом цифры «4.4» исключить.

1.10. В разделе 5 административного регламента:

1.10.1. По всему тексту раздела 5 административного регламента слова «заинтересованных лиц» заменить словами «заинтересованное лицо или его представитель» в соответствующих числах и падежах.

1.10.2. Абзац первый подраздела 5.2 изложить в новой редакции:

«Предметом досудебного обжалования являются решения действия (бездействие) министерства, должностных лиц министерства, принимаемые (осуществляемые) ими в ходе осуществления государственного контроля, нарушающие

права, свободы и законные интересы заявителей, заинтересованных лиц или их представителей.»

1.10.3. В подразделе 5.3:

- в пункте 5.3.1 слова «МФЦ» исключить;
- в пункте 5.3.2 абзацы восьмой-двенадцатый исключить;
- дополнить пунктом 5.3.3 следующего содержания:

«5.3.3. Личный прием заявителей, заинтересованных лиц или их представителей осуществляется министр, заместитель министра. Личный прием заявителей, заинтересованных лиц или их представителей проводится по адресу, указанному в пункте 5.3.2 подраздела 5.3 раздела 5 административного регламента.

Личный прием заявителей, заинтересованных лиц или их представителей проводится по средам с 13-00 до 15-00. Основанием для личного приема является устное (по телефону) либо при непосредственном обращении в сектор обращения граждан управления лицензирования, ведомственного контроля качества и обращения граждан министерства или письменное (направленное по почте, в электронной форме, врученное непосредственно заявителем, заинтересованным лицом или их представителем) обращение заявителя, заинтересованного лица или их представителя в министерство в порядке, предусмотренном распоряжением министерства от 25.04.2013 №344р «Об организации личного приема граждан в министерстве здравоохранения Астраханской области».

Содержание устной жалобы заносится в карточку личного приема заявителя, заинтересованного лица или их представителя. В случае если изложенные в устной жалобе факты и обстоятельства являются очевидными и не требуют дополнительной проверки, ответ на жалобу с согласия заявителя, заинтересованного лица или их представителя может быть дан устно в ходе личного приема, о чем делается запись в карточке личного приема заявителя, заинтересованного лица или их представителя. В остальных случаях дается письменный ответ по существу поставленных в обращении вопросов.».

1.10.4. Подраздел 5.4 изложить в новой редакции:

«5.4. Перечень случаев, в которых министерство отказывает в удовлетворении жалобы

Министерство отказывает в удовлетворении жалобы в следующих случаях:

- наличие вступившего в законную силу решения суда, арбитражного суда по жалобе о том же предмете и по тем же основаниям;
- подача жалобы лицом, полномочия которого не подтверждены в порядке, установленном законодательством Российской Федерации;
- наличие решения по жалобе, принятого ранее в отношении того же заявителя и по тому же предмету жалобы.».

1.10.5. Дополнить подразделом 5.5 следующего содержания:

«5.5. Перечень случаев, в которых министерство оставляет жалобу без рассмотрения

Министерство вправе оставить жалобу без рассмотрения в следующих случаях:

- наличие в жалобе нецензурных либо оскорбительных выражений, угроз жизни, здоровью и имуществу должностного лица министерства, а также членов его семьи;

- отсутствие возможности прочитать какую-либо часть текста жалобы, фамилию, имя, отчество (последнее - при наличии) и (или) почтовый адрес заинтересованного лица, указанные в жалобе.

Заинтересованное лицо информируется об оставлении жалобы без рассмотрения в течение 3 рабочих дней со дня регистрации жалобы в министерстве.».

1.10.6. Подразделы 5.5 – 5.9 считать соответственно подразделами 5.6-5.10.

1.10.7. В абзаце втором подраздела 5.6 после слов «наименование министерства,» дополнить словами «фамилию, имя, отчество (последнее – при наличии)».

1.10.8. В подразделе 5.8 слова «, МФЦ» исключить.

1.10.9. В подразделе 5.9 слова «15 рабочих дней со дня ее регистрации» заменить словами «10 рабочих дней со дня ее регистрации в министерстве», слова «5 рабочих дней со дня ее регистрации» заменить словами «3 рабочих дней со дня ее регистрации в министерстве».

1.10.10. В подразделе 5.10:

- абзац второй пункта 5.10.1 изложить в новой редакции:

«- жалоба удовлетворяется;»;

- пункт 5.10.2 изложить в новой редакции:

«5.10.2. Ответ о результатах рассмотрения жалобы направляется заинтересованному лицу или его представителю не позднее дня, следующего за нем принятия решения по жалобе, на бумажном носителе по почте (заказным письмом с уведомлением о вручении) или в электронном виде в формате электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью, либо выдается заинтересованному лицу или его представителю лично в зависимости от способа, указанного заинтересованным лицом или его представителем в жалобе.

В случае если жалоба удовлетворяется, в ответе указывается информация о действиях, осуществляемых министерством, должностными лицами министерства в целях незамедлительного устранения выявленных нарушений в процессе осуществления государственного контроля, приносятся извинения за доставленные неудобства, а также указывается информация о дальнейших действиях заинтересованного лица или его представителя.

В случае если в удовлетворении жалобы отказывается, в ответе приводятся аргументированные разъяснения о причинах принятого решения, а также указывается информация о порядке обжалования принятого решения.».

1.11. Приложения 2,3,5,6,8 к административному регламенту признать утратившими силу.

2. Отделу лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства здравоохранения Астраханской области:

2.1. Направить копию настоящего постановления в течение трех рабочих дней со дня подписания в агентство связи и массовых коммуникаций Астраханской области для официального опубликования.

2.2. В семидневный срок после дня первого официального опубликования принятия направить копию настоящего постановления, а также сведения об источниках его официального опубликования, в управление Министерства юстиции Российской Федерации по Астраханской области, не позднее семи рабочих дней

со дня подписания направить копию настоящего постановления в прокуратуру Астраханской области.

2.3. Актуализировать сведения об осуществлении регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов в государственной информационной системе «Региональный реестр государственных услуг (функций) Астраханской области».

3. Отделу нормативно - правового обеспечения министерства здравоохранения Астраханской области направить копию настоящего постановления в информационные агентства ООО «Астрахань-Гарант-Сервис» и ООО «Информационный центр «КонсультантПлюс» для включения в электронные базы данных.

4. Государственному бюджетному учреждению здравоохранения Астраханской области «Медицинский информационно-аналитический центр» разместить настоящее постановление на официальном сайте министерства здравоохранения Астраханской области в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» <http://www.minzdravao.ru>.

5. Постановление вступает в силу по истечении 10 дней после дня его официального опубликования.

И.о. министра



О.С. Гребнева