



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
АСТРАХАНСКОЙ ОБЛАСТИ

РАСПОРЯЖЕНИЕ

25.08.2017

№ 794р

Г Об инструкции организации учета
Г та подконтрольных субъектов
(объектов) в министерстве здравоохра-
нения Астраханской обла-
сти

В целях реализации пункта 5.1 перечня мероприятий «дорожной карты» по внедрению и реализации в Астраханской области целевой модели упрощения процедур ведения бизнеса и повышения инвестиционной привлекательности субъектов Российской Федерации «Осуществление контрольно-надзорной деятельности», утвержденной распоряжением Правительства Астраханской области от 27.02.2017 № 58-Пр и в целях надлежащего обеспечения учета подконтрольных субъектов (объектов) и проводимых министерством здравоохранения Астраханской области проверок при осуществлении регионального государственного контроля в отношении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, а также их результатов:

1. Утвердить прилагаемую инструкцию об организации учета подконтрольных субъектов (объектов) в министерстве здравоохранения Астраханской области (далее - Инструкция).

2. Установить, что положения Инструкции, утвержденной настоящим распоряжением, применяются в отношении проверок, проводимых министерством здравоохранения Астраханской области при осуществлении регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

3. Государственному бюджетному учреждению здравоохранения Астраханской области «Медицинский информационно – аналитический центр» (Шумеленкова В.Н.) разместить настоящее распоряжение в трехдневный срок со дня его подписания на сайте министерства здравоохранения Астраханской области.

4. Отделу лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства здравоохранения Астраханской области (Бастрыкина М.Н.) направить настоящее распоряжение в министерство экономического развития Астраханской области.

5. Распоряжение вступает в силу со дня подписания.

Министр

П.Г. Джувалыков

0024038

УТВЕРЖДЕНА
распоряжением
министерства здравоохранения
Астраханской области
от 15.08 2017 № 794р

Инструкция
об организации учета подконтрольных субъектов (объектов)
в министерстве здравоохранения Астраханской области

1. Настоящая Инструкция устанавливает организацию учета подконтрольных субъектов (объектов) в министерстве здравоохранения Астраханской области (далее - министерство).

2. Учет подконтрольных субъектов (объектов) осуществляется в целях формирования полной, достоверной и актуальной информации о подконтрольных субъектах (объектах), проводимых министерством проверках, необходимой для планирования проверок, определения вида, форм и сроков их проведения, а также перечня мероприятий по контролю, необходимых для достижения целей и задач проведения проверок.

3. Для целей организации и ведения учета используются следующие обозначения:

подконтрольные субъекты — организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинские организации, имеющие лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики, расположенные в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации;

подконтрольные объекты — места осуществления фармацевтической деятельности подконтрольными субъектами.

4. Учет подконтрольных субъектов (объектов) осуществляется отделом лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства.

5. Учет подконтрольных субъектов (объектов) осуществляется посредством формирования и ведения реестра подконтрольных субъектов (объектов) в сфере регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, (далее — Реестр) по форме согласно приложению к настоящей Инструкции.

6. Реестр ведется уполномоченными должностными лицами отдела лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства на бумажном и электронном носителях.

7. Ведение Реестра включает в себя:
сбор, анализ и обобщение информации о подконтрольных субъектах (объектах);
проведение мониторинга подконтрольных субъектов (объектов);
внесение сведений о проверках подконтрольных субъектов (объектов) и принятых по их результатам мерах;
обеспечение размещения на официальном сайте министерства Реестра и поддержание его в актуальном состоянии.

8. Формирование и ведение Реестра в части подконтрольных субъектов (объектов) осуществляется на основании информации:

из реестра лицензий на фармацевтическую деятельность, предоставленной управлением лицензирования, контроля качества и обращения граждан министерства;

о формах и видах проведенных проверок соблюдения обязательных требований в рамках регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;

о выявленных нарушениях в ходе проведенных проверок и принятых мерах по их устранению.

9. Сведения о проведении проверок подконтрольных субъектов (объектов) и принятых по их результатам мерах подлежат внесению в Реестр не позднее трех рабочих дней со дня окончания проверки.

10. Размещение Реестра на официальном сайте министерства.

11. Актуализация Реестра осуществляется в течение двух рабочих дней со дня внесения изменений в Реестр.

Реестр подконтрольных субъектов (объектов) в сфере регионального государственного контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

[illegible]