



# ПРАВИТЕЛЬСТВО АСТРАХАНСКОЙ ОБЛАСТИ

## ПОСТАНОВЛЕНИЕ

31.12.2021

№ 702-П

О региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области

В соответствии с федеральными законами от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», от 31.07.2020 № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» Правительство Астраханской области ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить прилагаемые:

- Положение о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области;

- ключевые показатели и их целевые значения, индикативные показатели регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области;

- перечень индикаторов риска нарушения обязательных требований регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области.

2. Признать утратившим силу постановление Правительства Астраханской области от 22.10.2015 № 531-П «О перечне должностных лиц министерства здравоохранения Астраханской области, осуществляющих региональный государственный контроль за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области».

3. Постановление вступает в силу по истечении 10 дней после дня его официального опубликования, за исключением абзаца третьего пункта 1 постановления, вступающего в силу с 01.03.2022.

Губернатор Астраханской области



И.Ю. Бабушкин

УТВЕРЖДЕНО

постановлением  
Правительства  
Астраханской области  
от 31.12.2021 № 702-П

Положение о региональном государственном контроле (надзоре)  
за применением цен на лекарственные препараты, включенные в пере-  
чень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов,  
на территории Астраханской области

## 1. Общие положения

1.1. Настоящее Положение о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области (далее – Положение) устанавливает порядок организации и осуществления регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области (далее – региональный государственный контроль).

1.2. Понятия, используемые в настоящем Положении, применяются в значениях, определенных законодательством Российской Федерации.

1.3. Предметом регионального государственного контроля является соблюдение организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации (далее – контролируемые лица), при реализации лекарственных препаратов требований к применению цен, уровень которых не должен превышать сумму фактической отпускной цены, установленной производителем лекарственных препаратов, и которые не превышают зарегистрированных предельных отпускных цен, и размеров оптовых надбавок и (или) размеров розничных надбавок, не превышающих соответственно размеров предельных оптовых надбавок и (или) размеров предельных розничных надбавок, установленных в Астраханской области (далее – обязательные требования).

1.4. Органом, уполномоченным на осуществление регионального государственного контроля, является министерство здравоохранения Астраханской области (далее – министерство).

1.5. Решение о проведении контрольных (надзорных) мероприятий принимается министром здравоохранения Астраханской области (далее – министр) или должностным лицом министерства, исполняющим обязанности министра.

1.6. Перечень должностных лиц министерства, осуществляющих региональный государственный контроль, представлен в приложении № 1 к настоящему Положению.

1.7. Должностные лица министерства, осуществляющие региональный государственный контроль (далее – должностные лица), при проведении контрольного (надзорного) мероприятия в пределах своих полномочий и в объеме проводимых контрольных (надзорных) действий пользуются правами, установленными частью 2 статьи 29 Федерального закона от 31.07.2020 № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» (далее – Федеральный закон № 248-ФЗ).

1.8. Должностные лица при проведении контрольных (надзорных) мероприятий обязаны соблюдать ограничения и запреты, установленные Федеральным законом № 248-ФЗ.

1.9. Организация и осуществление регионального государственного контроля регулируется Федеральным законом № 248-ФЗ.

1.10. Объектами регионального государственного контроля (далее – объекты контроля) являются деятельность, действия (бездействие) юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, в рамках которых должны соблюдаться обязательные требования.

1.11. Министерством в рамках осуществления регионального государственного контроля ведется учёт объектов контроля с использованием государственной информационной системы «Типовое облачное решение по автоматизации контрольной (надзорной) деятельности» в соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 21.04.2018 № 482 «О государственной информационной системе «Типовое облачное решение по автоматизации контрольной (надзорной) деятельности».

## 2. Управление рисками причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям при осуществлении регионального государственного контроля

2.1. При осуществлении регионального государственного контроля применяется система оценки и управления рисками.

2.2. Министерство при осуществлении регионального государственного контроля относит объекты контроля к одной из следующих категорий риска причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям (далее – категории риска):

- высокий риск;
- средний риск;
- низкий риск.

2.3. Отнесение объекта контроля к одной из категорий риска, а также изменение категории риска, к которой ранее был отнесен объект контроля,

осуществляется на основании решения министерства.

2.4. Критериями отнесения объектов контроля к одной из следующих категорий риска являются:

- к категории высокого риска – наличие одного протокола об административном правонарушении, предусмотренном частью 1 статьи 19.4, статьей 19.4.1, частью 1 статьи 19.5, статьей 19.7, частью 1 статьи 19.26 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях, составленного должностным лицом в случае нарушения обязательных требований, в течение последних двух лет, предшествующих дате принятия министерством решения об отнесении деятельности контролируемого лица к данной категории риска;

- к категории среднего риска – отсутствие в отношении контролируемого лица критериев, предусмотренных абзацем вторым настоящего пункта;

- к категории низкого риска – отсутствие в отношении контролируемого лица критериев, предусмотренных абзацем вторым настоящего пункта, при условии если фактическая выручка от регулируемых видов деятельности за истекший период составляет менее 10% от совокупной выручки за три года, предшествующих дате принятия министерством решения об отнесении деятельности контролируемого лица к данной категории риска, либо контролируемые лица в соответствии с законодательством Российской Федерации относятся к субъектам малого предпринимательства.

Количество категорий риска и критерии отнесения объектов контроля к категориям риска формируются по результатам оценки риска причинения вреда (ущерба) и основываются на необходимости предупреждения и минимизации причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям при оптимальном использовании материальных, финансовых и кадровых ресурсов министерства таким образом, чтобы общее количество профилактических мероприятий и контрольных (надзорных) мероприятий по отношению к объектам контроля всех категорий риска соответствовало имеющимся ресурсам министерства.

2.5. В отношении объектов контроля в зависимости от категории риска проводятся плановые контрольные (надзорные) мероприятия со следующей периодичностью:

для категории высокого риска:

- документарная проверка – один раз в два года;

- выездная проверка – один раз в два года;

для категории среднего риска:

- документарная проверка – один раз в три года;

- выездная проверка – один раз в шесть лет.

Плановые контрольные (надзорные) мероприятия в отношении объектов контроля, отнесенных к категории низкого риска, не проводятся.

2.6. Оценка риска причинения вреда (ущерба) при принятии решения о проведении и выборе вида контрольного (надзорного) мероприятия осуществляется на основании перечня индикаторов риска нарушения обязательных требований регионального государственного контроля (надзора) за при-

менением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области, утвержденного настоящим постановлением.

### 3. Профилактика рисков причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям

3.1. Министерство ежегодно, до 20 декабря года, предшествующего году проведения профилактических мероприятий, утверждает программу профилактики рисков причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, которая размещается на официальном сайте министерства в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

3.2. При осуществлении регионального государственного контроля проводятся следующие виды профилактических мероприятий:

- информирование;
- обобщение правоприменительной практики;
- объявление предостережения;
- консультирование;
- профилактический визит.

3.3. Информирование контролируемых лиц и иных заинтересованных лиц по вопросам соблюдения обязательных требований осуществляется министерством в порядке, установленном статьей 46 Федерального закона №248-ФЗ.

3.4. Обобщение правоприменительной практики проводится министерством в соответствии со статьей 47 Федерального закона № 248-ФЗ.

Обобщение правоприменительной практики осуществляется должностными лицами путем сбора и анализа данных о проведенных контрольных (надзорных) мероприятиях и их результатов, выявления типичных нарушений обязательных требований, причин, факторов и условий, способствующих возникновению указанных нарушений, анализа случаев причинения вреда жизни, здоровью, выявления источников и факторов риска причинения вреда (ущерба).

По итогам обобщения правоприменительной практики министерством ежегодно, не позднее 1 марта года, следующего за отчетным годом, готовится проект доклада, содержащий результаты обобщения правоприменительной практики по осуществлению регионального государственного контроля, который в обязательном порядке проходит публичные обсуждения.

Доклад утверждается распоряжением министерства до 12 марта и размещается на официальном сайте министерства в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» не позднее трех рабочих дней со дня его утверждения. Доклад, содержащий результаты обобщения правоприменительной практики, подготавливается не реже одного раза в год.

3.5. Объявление предостережения о недопустимости нарушения обязательных требований (далее – предостережение) осуществляется министерством в соответствии со статьей 49 Федерального закона № 248-ФЗ.

При наличии у министерства сведений о готовящихся нарушениях обязательных требований или признаках нарушений обязательных требований и (или) в случае отсутствия подтвержденных данных о том, что нарушение обязательных требований причинило вред (ущерб) охраняемым законом ценностям либо создало угрозу причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, министерство объявляет контролируемому лицу предостережение и предлагает принять меры по обеспечению соблюдения обязательных требований.

Контролируемое лицо в течение 10 рабочих дней со дня получения предостережения вправе подать в министерство возражение в отношении предостережения.

Возражения в отношении предостережения направляются на бумажном носителе почтовым отправлением, либо в виде электронного документа на указанный в предостережении адрес электронной почты министерства, либо иными указанными в предостережении способами.

Возражение в отношении предостережения должно содержать:

фамилию, имя и отчество (при наличии), сведения о месте жительства заявителя – физического лица либо наименование, сведения о месте нахождения заявителя – юридического лица, а также номер (номера) контактного телефона, адрес (адреса) электронной почты (при наличии) и почтовый адрес, по которым должен быть направлен ответ;

сведения о предостережении и должностном лице, направившем такое предостережение;

доводы, на основании которых заявитель не согласен с предостережением.

В случаях невозможности установления из представленных заявителем документов должностного лица, направившего предостережение, возражение в отношении предостережения возвращается заявителю без рассмотрения с указанием причин невозможности рассмотрения и разъяснением порядка надлежащего обращения в течение трех рабочих дней со дня его регистрации.

Возражение в отношении предостережения регистрируется министерством в день подачи контролируемым лицом. Министерство рассматривает возражение в отношении предостережения и принимает решение в течение 20 рабочих дней со дня его регистрации.

По итогам рассмотрения министерством возражения в отношении предостережения принимается одно из следующих решений:

- оставить предостережение без изменения;
- отменить предостережение.

Не позднее дня, следующего за днем принятия указанного выше решения, контролируемому лицу, подавшему возражение в отношении предостережения, в письменной форме направляется мотивированный ответ о результатах рассмотрения возражения в отношении предостережения. В случае если контролируемое лицо в возражении в отношении предостережения указало адрес электронной почты для получения ответа, на этот адрес электронной

почты направляется копия мотивированного ответа.

3.6. Консультирование по обращениям контролируемых лиц и их представителей осуществляется министерством в соответствии со статьей 50 Федерального закона № 248-ФЗ.

Консультирование по обращениям контролируемых лиц и их представителей осуществляется должностными лицами в письменной форме при их письменном обращении в порядке, установленном законодательством Российской Федерации о рассмотрении обращений граждан, либо в устной форме по телефону, посредством видео-конференц-связи или на личном приеме у должностного лица в ходе осуществления контрольного (надзорного) мероприятия или публичного мероприятия.

Консультирование по телефону осуществляется ежедневно в рабочие часы министерства.

Консультирование посредством личного приема осуществляется должностными лицами в помещении министерства, предназначенном для приёма и консультации граждан.

Должностное лицо, осуществляющее консультирование посредством личного приема, дает контролируемому лицу устный ответ по существу каждого из поставленных вопросов.

Консультирование по однотипным обращениям контролируемых лиц и их представителей осуществляется посредством размещения на официальном сайте министерства в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» письменного разъяснения, подписанного должностным лицом.

При невозможности решить поставленные вопросы во время консультирования от контролируемого лица принимается письменное обращение, которое подлежит регистрации и рассмотрению в соответствии с законодательством Российской Федерации о рассмотрении обращений граждан.

Консультирование осуществляется по следующим вопросам:

- применение обязательных требований, содержание и последствия их изменения;
- необходимые организационные и (или) технические мероприятия, которые должны реализовать контролируемые лица для соблюдения обязательных требований;
- особенности осуществления регионального государственного контроля.

Контролируемое лицо вправе направить в министерство запрос о предоставлении консультации в письменной форме в сроки, установленные Федеральным законом от 02.05.2006 № 59-ФЗ «О порядке рассмотрения обращений граждан Российской Федерации».

3.7. Профилактический визит проводится министерством в соответствии со статьей 52 Федерального закона № 248-ФЗ.

В ходе профилактического визита должностным лицом осуществляется консультирование контролируемого лица в порядке, установленном пунктом 3.6 настоящего раздела.

Профилактические визиты проводятся в отношении контролируемых

лиц, приступающих к осуществлению регулируемых видов деятельности.

Должностное лицо проводит профилактический визит в форме профилактической беседы по месту осуществления деятельности контролируемого лица либо с использованием видео-конференц-связи. В ходе профилактического визита контролируемое лицо информируется по вопросам содержания применяемых к деятельности контролируемого лица либо принадлежащим ему объектам контроля новых нормативных правовых актов, устанавливающих обязательные требования, внесенные изменения в нормативные правовые акты, сроки и порядок вступления их в силу.

Срок проведения профилактического визита не может превышать одного рабочего дня.

Контролируемое лицо вправе отказаться от проведения профилактического визита, письменно уведомив об этом министерство не позднее чем за три рабочих дня до даты его проведения.

В случае если при проведении профилактического визита установлено, что объекты контроля представляют явную непосредственную угрозу причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям или такой вред (ущерб) причинен, должностное лицо незамедлительно направляет информацию об этом министру либо лицу, исполняющему обязанности министра, для принятия решения о проведении контрольных (надзорных) мероприятий.

По результатам проведения профилактического визита должностным лицом в течение одного рабочего дня со дня проведения профилактического визита составляется отчет о проведении профилактического визита по форме, предусмотренной приложением № 2 к настоящему Положению.

#### 4. Осуществление регионального государственного контроля

4.1. При осуществлении регионального государственного контроля проводятся следующие плановые и внеплановые контрольные (надзорные) мероприятия:

- наблюдение за соблюдением обязательных требований;
- документарная проверка;
- выездная проверка.

4.2. Плановые контрольные (надзорные) мероприятия проводятся на основании плана проведения плановых контрольных (надзорных) мероприятий на очередной календарный год, согласованного с органами прокуратуры, в порядке, установленном Федеральным законом № 248-ФЗ.

4.3. Контрольные (надзорные) мероприятия проводятся при наличии оснований, установленных статьей 57 Федерального закона № 248-ФЗ.

4.4. В решении о проведении контрольного (надзорного) мероприятия указываются сведения, установленные частью 1 статьи 64 Федерального закона № 248-ФЗ.

4.5. Контрольные (надзорные) мероприятия, указанные в абзацах втором, четвертом пункта 4.1 настоящего раздела, с целью фиксации доказательств нарушений обязательных требований могут проводиться должност-



ными лицами с применением фотосъемки, аудио- и видеозаписи.

Фотосъемка, аудио- и видеозаписи, используемые для фиксации доказательств, должны позволять однозначно идентифицировать объект фиксации, отражающий нарушение обязательных требований. Фотографии, аудио- и видеозаписи, используемые для доказательств нарушений обязательных требований, прикладываются к акту контрольного (надзорного) мероприятия.

Информация о проведении фотосъемки, аудио- и видеозаписи и использованных для этих целей технических средствах отражается в акте по результатам контрольного (надзорного) мероприятия.

Фиксация нарушений обязательных требований при помощи фотосъемки проводится не менее чем двумя снимками каждого из выявленных нарушений обязательных требований.

Аудио- и видеозапись осуществляется в ходе проведения контрольного (надзорного) мероприятия непрерывно с уведомлением в начале и конце записи о дате, месте, времени начала и окончания осуществления записи.

В ходе записи подробно фиксируются и указываются место и характер выявленного нарушения обязательных требований.

Использование фотосъемки и видеозаписи для фиксации доказательств нарушений обязательных требований осуществляется с учетом требований законодательства Российской Федерации о государственной и иной охраняемой законом тайне.

4.6. Индивидуальный предприниматель, являющийся контролируемым лицом, вправе представить в министерство информацию в произвольной форме о невозможности присутствия при проведении контрольного (надзорного) мероприятия в случае:

- заболевания, связанного с утратой трудоспособности;
- препятствия, возникшего в результате действия непреодолимой силы.

Информация подается индивидуальным предпринимателем в день наступления одного из случаев, указанных в абзацах втором, третьем настоящего пункта.

Министерство рассматривает информацию в течение одного рабочего дня со дня поступления информации от индивидуального предпринимателя. По результатам рассмотрения указанной информации проведение контрольного (надзорного) мероприятия переносится министерством на срок, необходимый для устранения обстоятельств, послуживших поводом для обращения индивидуального предпринимателя.

4.7. Наблюдение за соблюдением обязательных требований проводится на постоянной основе без взаимодействия с контролируемыми лицами путем сбора, анализа данных об объектах контроля, имеющихся у министерства, в том числе данных, которые поступают в ходе межведомственного информационного взаимодействия, представляются контролируемыми лицами в рамках исполнения обязательных требований, данных, содержащихся в государственных и муниципальных информационных системах, данных из информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», иных общедоступных данных, а также данных, полученных с использованием работающих в

автоматическом режиме технических средств фиксации правонарушений, имеющих функции фото- и киносъемки, видеозаписи.

4.8. Документарная проверка проводится министерством в соответствии со статьей 72 Федерального закона № 248-ФЗ по месту нахождения министерства.

В ходе документарной проверки министерством совершаются следующие контрольные (надзорные) действия:

- получение письменных объяснений;
- истребование документов.

Срок проведения документарной проверки не может превышать 10 рабочих дней.

В указанный срок не включается период со дня направления министерством контролируемому лицу требования представить необходимые для рассмотрения в ходе документарной проверки документы до дня представления указанных в требовании документов в министерство, а также период со дня направления контролируемому лицу информации министерства о выявлении ошибок и (или) противоречий в представленных контролируемым лицом документах либо о несоответствии сведений, содержащихся в этих документах, сведениям, содержащимся в имеющихся у министерства документах и (или) полученным при осуществлении регионального государственного контроля, и требования представить необходимые пояснения в письменной форме до дня представления указанных пояснений в министерство.

4.9. Выездная проверка проводится министерством в соответствии со статьей 73 Федерального закона № 248-ФЗ.

В ходе выездной проверки министерством совершаются следующие контрольные (надзорные) действия:

- осмотр;
- получение письменных объяснений;
- истребование документов;
- экспертиза.

Выездная проверка проводится по месту нахождения (осуществления деятельности) контролируемого лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений).

О проведении выездной проверки контролируемое лицо уведомляется министерством путем направления копии решения о проведении выездной проверки не позднее чем за 24 часа до ее начала.

Срок проведения выездной проверки не может превышать 10 рабочих дней. В отношении одного субъекта малого предпринимательства общий срок взаимодействия в ходе проведения выездной проверки не может превышать 50 часов для малого предприятия и 15 часов для микропредприятия, за исключением выездной проверки, основанием для проведения которой является пункт 6 части 1 статьи 57 Федерального закона № 248-ФЗ и которая для микропредприятия не может продолжаться более 40 часов.

## 5. Результаты контрольного (надзорного) мероприятия

Результаты контрольного (надзорного) мероприятия оформляются в порядке, предусмотренном главой 16 Федерального закона № 248-ФЗ.

Предписание об устранении выявленных нарушений с указанием разумных сроков их исполнения, предусмотренное пунктом 1 части 2 статьи 90 Федерального закона № 248-ФЗ, выдается министром (первым заместителем министра, заместителем министра) в соответствии с главой 16 Федерального закона № 248-ФЗ.

## 6. Обжалование решений министерства, действий (бездействия) его должностных лиц

6.1. Действия (бездействие) должностных лиц, решения, принятые министерством в ходе осуществления регионального государственного контроля, могут быть обжалованы контролируемым лицом в досудебном порядке в соответствии с положениями главы 9 Федерального закона № 248-ФЗ.

6.2. Контролируемые лица, права и законные интересы которых, по их мнению, были непосредственно нарушены в рамках осуществления регионального государственного контроля, имеют право на досудебное обжалование решений министерства, действий (бездействия) его должностных лиц в соответствии с частью 4 статьи 40 Федерального закона № 248-ФЗ.

6.3. Досудебный порядок подачи жалобы контролируемым лицом, требования к форме и содержанию жалобы, порядок ее рассмотрения, принятия решений и виды решений, принимаемые по результатам рассмотрения жалобы, определяются в соответствии со статьями 40 – 43 Федерального закона № 248-ФЗ.

6.4. Жалоба на действия (бездействие) должностных лиц, поданная в досудебном порядке, рассматривается министром либо лицом, исполняющим обязанности министра.

6.5. Жалоба на действия (бездействие) министра, поданная в досудебном порядке, рассматривается заместителем председателя Правительства Астраханской области, курирующим деятельность министерства в соответствии с распределением обязанностей между членами Правительства Астраханской области, утвержденным постановлением Губернатора Астраханской области от 11.03.2020 № 44.

6.6. Жалоба, поданная в досудебном порядке, подлежит рассмотрению не позднее 20 рабочих дней со дня регистрации такой жалобы.

В исключительных случаях, требующих продолжительных временных затрат (получение дополнительной информации по существу жалобы, проведение анализа, расчетов и иных дополнительных продолжительных действий, направленных на рассмотрение жалобы), указанный срок может быть продлен министерством, но не более чем на 20 рабочих дней.

**Перечень**  
**должностных лиц министерства, осуществляющих**  
**региональный государственный контроль**

1. Начальник отдела лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства.
2. Заместитель начальника отдела лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства.
3. Главный специалист отдела лекарственного обеспечения и фармацевтической деятельности министерства.

## Министерство здравоохранения Астраханской области

\_\_\_\_\_

(место составления отчета)

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

(дата составления отчета)

\_\_\_\_\_

(время составления отчета)

## Отчет о проведении профилактического визита

1. Основание проведения профилактического визита:

\_\_\_\_\_.

(реквизиты нормативного акта министерства здравоохранения Астраханской области о проведении профилактического визита)

2. Дата профилактического визита: « \_\_ » \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.; общая продолжительность профилактического визита: \_\_\_\_ часов; с \_\_\_\_ часов \_\_\_\_ минут по \_\_\_\_ часов \_\_\_\_ минут.

3. Место проведения профилактического визита:

\_\_\_\_\_.

(адрес (местоположение) юридического лица, индивидуального предпринимателя, наименование юридического лица, Ф.И.О. индивидуального предпринимателя)

4. Перечень мероприятий, проведенных в ходе профилактического визита:

\_\_\_\_\_.

(указываются вид деятельности юридического лица, индивидуального предпринимателя, виды объектов контроля, категории риска объектов контроля)

5. Профилактический визит проведен следующими должностными лицами:

\_\_\_\_\_.

(указываются Ф.И.О., должность лица, проводившего профилактический визит)

6. Перечень мероприятий, проведенных в ходе профилактического визита:

\_\_\_\_\_.

(информирование об обязательных требованиях, предъявляемых к деятельности либо к принадлежащим контролируемому лицу объектам контроля, их соответствии критериям риска, основаниях и о рекомендуемых способах снижения категории риска, а также о видах, содержании и об интенсивности контрольных (надзорных) мероприятий, проводимых в отношении объекта контроля исходя из его отнесения к соответствующей категории риска, проведение консультации по вопросам разъяснения положений нормативных правовых актов, содержащих обязательные требования)

7. Перечень рекомендаций по устранению выявленных нарушений обязательных требований: \_\_\_\_\_.

\_\_\_\_\_.  
(Ф.И.О., подписи лиц, проводивших профилактический визит)

С отчетом о проведении профилактического визита ознакомлен (-а), копию отчета со всеми приложениями получил (-а):

\_\_\_\_\_.  
(Ф.И.О., должность руководителя, иного должностного лица или уполномоченного представителя юридического лица, индивидуального предпринимателя, его уполномоченного представителя)

Отметка об отказе ознакомления с отчетом о проведении профилактического визита: \_\_\_\_\_

(Ф.И.О., подпись должностного лица (лиц), проводившего профилактический визит)



УТВЕРЖДЕНЫ

постановлением

Правительства

Астраханской области

от 31.12.2021 № 702-П

Ключевые показатели и их целевые значения, индикативные показатели регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области

Наименование исполнительного органа государственной власти: министерство здравоохранения Астраханской области (далее – министерство)								
Наименование вида контрольной (надзорной) деятельности: региональный государственный контроль (надзор) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Астраханской области (далее – региональный государственный контроль)								
Негативные явления, на устранение которых направлена контрольная (надзорная) деятельность: несоблюдение организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, при реализации лекарственных препаратов требований по применению размера оптовой надбавки и (или) размера розничной надбавки, установленных в Астраханской области для лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов								
Цели контрольной (надзорной) деятельности: предупреждение, выявление и пресечение нарушений законодательства Российской Федерации в сфере государственного регулирования цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов								
номер (индекс) показателя	наименование показателя	формула расчета	комментарии (интерпретация значений)	значение показателя (текущее)	международные сопоставления показателей	целевые значения показателей	источник данных для определения значения показателя	сведения о документах стратегического планирования, содержащих показатели

								(при его наличии)
Ключевые показатели								
А	Показатели результативности, отражающие уровень безопасности охраняемых законом ценностей, выражающийся в величине причинения им вреда (ущерба)							
А.2	Материальный ущерб, нанесенный гражданам, юридическим лицам, индивидуальным предпринимателям в связи с нарушениями в области регулируемых государством цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (далее – ЖНВЛП), по отношению к объему реализованных ЖНВЛП за период оценки (товарообороту)	$V/TO \times 100\%$	V – объем причиненного материального ущерба за соответствующий период оценки, тыс.руб.; ТО – объем товарооборота (реализации) субъектом проверки ЖНВЛП за период оценки, тыс. руб.	0,000001%		0	Данные результатов проверок, проведенных в рамках регионального государственного контроля	
Индикативные показатели								
Б	Показатели эффективности, отражающие уровень безопасности охраняемых законом ценностей, выражающийся в величине причинения им вреда (ущерба), с учетом задействованных трудовых, материальных и финансовых ресурсов и административных и финансовых издержек подконтрольных субъектов, при осуществлении в отношении них контрольных (надзорных) мероприятий							
Б.1	Показатель, отражающий эффективность использования финансовых ресурсов, с учетом динамики причинен-	$K=E/P \times 100\%$	K – показатель, отражающий эффективность использования финансовых ресурсов, с учетом величины причинен-	-	-		Данные результатов проверок, проведенных в рамках ре-	



	ного гражданам, юридическим лицам, индивидуальным предпринимателям ущерба (излишне полученной выручки) в результате нарушения обязательных требований к расходам министерства на осуществление регионального государственного контроля за оценочный период		ного гражданам, юридическим лицам, индивидуальным предпринимателям ущерба в результате нарушения обязательных требований, выраженной в излишне полученной субъектом контроля выручки, %; Е – сумма излишне полученной выручки, руб.; Р – расходы министерства на исполнение контрольных (надзорных) полномочий, руб. за оценочный период				гионального государственного контроля	
Индикативные показатели								
В	Индикативные показатели, характеризующие различные аспекты контрольной (надзорной) деятельности							
В.1	Индикативные показатели, характеризующие непосредственное состояние подконтрольной сферы, а также негативные явления, на устранение которых направлена контрольная (надзорная) деятельность							
В.1.7	Доля контрольных (надзорных) мероприятий, по результатам которых выявлено нарушение законодательства о государственном регулировании цен на ЖНВЛП	$X = Н/П \times 100 \%$	Х – доля контрольных (надзорных) мероприятий, по результатам которых выявлено нарушение законодательства о государственном регулировании цен на ЖНВЛП; Н – количество контрольных (надзорных) мероприятий (проверки, систематическое наблюдение), по результатам которых выявлено нарушение законодательства о государственном регулировании цен на ЖНВЛП;				Данные результатов проверок, проведенных в рамках регионального государственного контроля	

			П – количество проведенных контрольных (надзорных) мероприятий					
В.1.8	Общее количество контрольных (надзорных) мероприятий, проведенных в отношении подконтрольных субъектов, по результатам которых выявлено нарушение законодательства о государственном регулировании цен на ЖНВЛП, в том числе в разрезе категорий риска		Общий суммарный показатель контрольных (надзорных) мероприятий, проведенных в отношении подконтрольных субъектов, по результатам которых выявлено нарушение законодательства о государственном регулировании цен на ЖНВЛП				Данные результатов проверок, проведенных в рамках регионального государственного контроля	
В.3	Индикативные показатели, характеризующие количественные параметры проведенных контрольных (надзорных) мероприятий							
В.3.1	Проверки							
В.3.1.1	Общее количество проверок		Устанавливается общий суммарный показатель плановых и внеплановых проверок				Данные результатов проверок, проведенных в рамках регионального государственного контроля	
В.3.1.4	Количество субъектов, в отношении которых были проведены проверки, в том числе в разрезе категорий риска		Устанавливается показатель общего количества субъектов, в отношении которых проведены проверки				Данные результатов проверок, проведенных в рамках регионального государственного контроля	
В.3.1.5	Общее количество плановых проверок, проведенных в		Общий суммарный показатель плановых проверок				Данные результатов про-	