

№ 205205-2024-10447
от 12.12.24

ПРАВИТЕЛЬСТВО ЛЕНИНГРАДСКОЙ ОБЛАСТИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

от 12 декабря 2024 года № 899

О внесении изменений в постановление Правительства Ленинградской области от 30 сентября 2021 года № 637 "Об утверждении Положения о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Ленинградской области, ключевого показателя и его целевого значения, индикативных показателей для данного вида регионального государственного контроля (надзора)"

В целях приведения нормативных правовых актов Ленинградской области в соответствие с действующим законодательством Правительство Ленинградской области **п о с т а н о в л я е т** :

1. Внести в Положение о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Ленинградской области, утвержденное постановлением Правительства Ленинградской области от 30 сентября 2021 года № 637, изменения согласно приложению к настоящему постановлению.

2. Настоящее постановление вступает в силу с даты официального опубликования

Губернатор
Ленинградской области



А. Дрозденко

Приложение
к постановлению Правительства
Ленинградской области
от 12 декабря 2024 года № 899

ИЗМЕНЕНИЯ,
которые вносятся в Положение о региональном государственном
контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные
препараты, включенные в перечень жизненно необходимых
и важнейших лекарственных препаратов, на территории
Ленинградской области, утвержденное постановлением
Правительства Ленинградской области
от 30 сентября 2021 года № 637

1. В абзаце первом пункта 1.2 и в пункте 1.6 слова "(амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики)" исключить.

2. Подраздел 3.7 изложить в следующей редакции:

"3.7. Профилактический визит.

3.7.1. Профилактический визит проводится на основании программы профилактики рисков или поручений председателя ЛенРТК, заместителя председателя ЛенРТК.

3.7.2. Должностное лицо ЛенРТК проводит профилактический визит в форме профилактической беседы по месту осуществления деятельности контролируемого лица либо с использованием видео-конференц-связи.

3.7.3. В целях обеспечения проведения профилактического визита контролируемому лицу направляется уведомление о проведении профилактического визита. В уведомлении указываются:

наименование организации – контролируемого лица, фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя – контролируемого лица;

наименование органа, осуществляющего профилактический визит, и осуществляемый им вид регионального государственного контроля (надзора);

цель проведения профилактического визита;

наименование должности, фамилия и инициалы должностного лица ЛенРТК, которому поручается проведение профилактического визита;

дата и время проведения профилактического визита;

форма проведения профилактического визита (профилактическая беседа по месту осуществления деятельности контролируемого лица или использование видео-конференц-связи);

разъяснение права отказаться от проведения профилактического визита.

Уведомление о проведении профилактического визита подписывается председателем ЛенРТК, заместителем председателя ЛенРТК.

3.7.4. О проведении профилактического визита контролируемое лицо должно быть уведомлено не позднее чем за пять рабочих дней до даты его проведения.

3.7.5. Профилактический визит проводится в течение одного рабочего дня в присутствии контролируемого лица либо его представителя.

3.7.6. Если в день проведения профилактического визита, проводимого в форме профилактической беседы по месту осуществления деятельности контролируемого лица, контролируемое лицо и его представители отсутствуют по месту проведения профилактического визита, профилактический визит переносится на иную дату в пределах срока, на который утверждена программа профилактики рисков.

3.7.7. Если проведение профилактического визита, проводимого путем использования видео-конференц-связи, в установленный день оказалось невозможным по техническим или иным причинам, профилактический визит переносится на иную дату в пределах срока, на который утверждена программа профилактики рисков.

При перенесении профилактического визита контролируемому лицу направляется повторное уведомление в порядке, установленном пунктами 3.7.3 и 3.7.4 настоящего Положения.

3.7.8. В ходе профилактического визита контролируемое лицо информируется по следующим вопросам:

1) содержание предъявляемых к деятельности контролируемого лица либо принадлежащим ему объектам контроля обязательных требований, 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;

2) применение сложных и (или) наиболее значимых обязательных требований, а также обязательных требований, по которым отмечены случаи их массового нарушения либо последствия нарушения которых влекут серьезную угрозу охраняемым законом ценностям;

3) наиболее часто встречающиеся случаи нарушений обязательных требований, к которым относятся нарушения, выявляемые в течение отчетного периода.

3.7.9. По результатам профилактического визита должностным лицом ЛенРТК, его проводившим, не позднее трех рабочих дней со дня проведения профилактического визита составляется отчет о проведении

профилактического визита, содержащий следующие сведения:

дата, время, форма проведения профилактического визита;

наименование организации – контролируемого лица, фамилия, имя и отчество (при наличии) индивидуального предпринимателя – контролируемого лица, в отношении которых проведен профилактический визит;

фамилия, имя и отчество (при наличии) представителя контролируемого лица, присутствовавшего при проведении профилактического визита;

наименование должности, фамилия и инициалы должностного лица ЛенРТК, проводившего профилактический визит;

рекомендованные контролируемому лицу способы снижения категории риска причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям (если такие способы были рекомендованы);

сведения, необходимые для отнесения объектов контроля к категориям риска причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям (при их сборе должностным лицом ЛенРТК).

3.7.10. В один отчет о проведении профилактических визитов могут включаться сведения о проведении нескольких профилактических визитов.

3.7.11. ЛенРТК в течение одного года со дня начала осуществления контролируемым лицом деятельности, которая или результаты которой являются объектами регионального государственного контроля (надзора), обязан предложить проведение профилактического визита контролируемому лицу.

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

В иных случаях профилактические визиты проводятся по инициативе ЛенРТК или по заявлению контролируемого лица о проведении в отношении его профилактического визита (далее – заявление контролируемого лица).

3.7.13. ЛенРТК рассматривает заявление контролируемого лица в течение 10 рабочих дней с даты регистрации указанного заявления и принимает решение о проведении профилактического визита либо об отказе в его проведении с учетом материальных, финансовых и кадровых ресурсов ЛенРТК, категории риска объекта контроля, о чем уведомляет контролируемое лицо.

3.7.14. ЛенРТК принимает решение об отказе в проведении профилактического визита по заявлению контролируемого лица по одному из следующих оснований:

1) от контролируемого лица поступило уведомление об отзыве заявления о проведении профилактического визита;

2) в течение двух месяцев до даты подачи заявления контролируемого лица ЛенРТК было принято решение об отказе

в проведении профилактического визита в отношении данного контролируемого лица;

3) в течение шести месяцев до даты подачи заявления контролируемого лица проведение профилактического визита было невозможно в связи с отсутствием контролируемого лица по месту осуществления деятельности либо в связи с иными действиями (бездействием) контролируемого лица, повлекшими невозможность проведения профилактического визита;

4) заявление контролируемого лица содержит нецензурные либо оскорбительные выражения, угрозы жизни, здоровью и имуществу должностных лиц ЛенРТК либо членов их семей.

3.7.15. В случае принятия решения о проведении профилактического визита по заявлению контролируемого лица ЛенРТК в течение 20 рабочих дней согласовывает дату проведения профилактического визита с контролируемым лицом любым способом, обеспечивающим фиксирование такого согласования, и обеспечивает включение такого профилактического визита в программу профилактики рисков."

3. В пункте 1 приложения 1 к Положению (Критерии отнесения объектов контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, к определенным категориям риска причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям в рамках осуществления регионального государственного контроля (надзора) слова "(амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики)" исключить.

4. Приложение 2 к Положению (Индикатор риска нарушения обязательных требований) изложить в следующей редакции:

"Приложение 2
к Положению...

Индикаторы риска нарушения обязательных требований

1. Увеличение в два и более раза валовой прибыли от реализации лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, за календарный год по сравнению с предшествующим календарным годом при отсутствии увеличения более чем на 5 процентов количества реализованных лекарственных препаратов за аналогичный период времени по информации, получаемой ЛенРТК от контролируемых лиц в соответствии с методикой, утверждаемой Федеральной антимонопольной службой.

2. Снижение количества реализованных лекарственных препаратов, включенных в перечень жизненно необходимых и важнейших

лекарственных препаратов, более чем на 5 процентов за календарный год по сравнению с предшествующим календарным годом при неизменности или увеличении в два и более раза валовой прибыли от реализации лекарственных препаратов за аналогичный период времени, по информации, получаемой ЛенРТК от контролируемых лиц в соответствии с методикой, утверждаемой Федеральной антимонопольной службой."