Приложение № 2

УТВЕРЖДЕНЫ

постановлением Правительства

Кировской области

от 03.07.2025 № 355-П

**ИЗМЕНЕНИЯ**

**в Положении о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов**

1. Пункт 6 дополнить словами «, Единого реестра видов федерального государственного контроля (надзора), регионального государственного контроля (надзора), муниципального контроля».

2. Абзацы четвертый и пятый пункта 14 изложить в следующей редакции:

«Сведения об объектах контроля (надзора) с присвоенной им категорией риска размещаются на официальном сайте службы по адресу: https://www.rstkirov.ru (далее – сайт службы) в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (далее – сеть «Интернет»), Едином реестре видов федерального государственного контроля (надзора), регионального государственного контроля (надзора), муниципального контроля.

Организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленные подразделения, расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации (далее – контролируемые лица), в том числе с использованием федеральной государственной информационной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)», вправе подать в службу заявление об изменении категории риска осуществляемой ими деятельности в случае ее соответствия иной категории риска».

3. Пункт 24 изложить в следующей редакции:

«24. Профилактический визит проводится уполномоченным лицом службы, осуществляющим региональный государственный контроль (надзор), в форме профилактической беседы по месту осуществления деятельности контролируемого лица либо с использованием видео-конференц-связи или мобильного приложения «Инспектор».

Профилактический визит проводится по инициативе службы (обязательный профилактический визит) или по инициативе контролируемого лица.

Обязательный профилактический визит проводится по основаниям, предусмотренным частями 1, 2 статьи 52.1 Федерального закона
от 31.07.2020 № 248-ФЗ.

Периодичность проведения обязательных профилактических визитов для объектов контроля, отнесенных к категории среднего или умеренного риска, определяется Правительством Российской Федерации.

Обязательный профилактический визит не предусматривает отказ контролируемого лица от его проведения.

Срок проведения обязательного профилактического визита не может превышать десять рабочих дней и может быть продлен на срок, необходимый для проведения экспертизы, испытаний.

В ходе профилактического визита контролируемое лицо информируется об обязательных требованиях, предъявляемых к его деятельности либо к принадлежащим ему объектам контроля, их соответствии критериям риска, о рекомендуемых способах снижения категории риска, видах, содержании и об интенсивности мероприятий, проводимых в отношении объекта контроля исходя из его отнесения к соответствующей категории риска, а лицо службы, осуществляющее региональный государственный контроль (надзор), проводит ознакомление с объектом контроля, сбор сведений, необходимых для отнесения объектов контроля к категориям риска, и оценку уровня соблюдения контролируемым лицом обязательных требований.

По окончании проведения обязательного профилактического визита составляется акт о проведении обязательного профилактического визита в порядке, предусмотренном статьей 90 Федерального закона от 31.07.2020
№ 248-ФЗ для контрольных (надзорных) мероприятий.

Профилактический визит по инициативе контролируемого лица может быть проведен по его заявлению, если такое лицо относится к субъектам малого предпринимательства, является социально ориентированной некоммерческой организацией либо государственным или муниципальным учреждением.

Заявление о проведении профилактического визита по инициативе контролируемого лица рассматривается службой в порядке, установленном частями 2 – 4 статьи 52.2 Федерального закона от 31.07.2020 № 248-ФЗ».

4. Пункт 26 дополнить абзацем следующего содержания:

«Внеплановая документарная проверка может проводиться только по согласованию с органами прокуратуры, за исключением случая ее проведения в соответствии с пунктами 3, [4](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&base=LAW&n=495001&dst=100637), [8 части 1 статьи 57](https://login.consultant.ru/link/?req=doc&base=LAW&n=495001&dst=101412) Федерального закона от 31.07.2020 № 248-ФЗ».

5. Абзац первый пункта 27 изложить в следующей редакции:

«27. Выездная проверка проводится по месту нахождения (осуществления деятельности) контролируемого лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений). Выездная проверка может быть проведена с использованием средств дистанционного взаимодействия, в том числе посредством видео-конференц-связи, а также с использованием мобильного приложения «Инспектор».

6. Абзац третий пункта 29 изложить в следующей редакции:

«Внеплановая выездная проверка проводится только по согласованию с органами прокуратуры, за исключением случаев ее проведения в соответствии с пунктами 3, 4, 8 части 1 статьи 57 и частью 12 статьи 66 Федерального закона от 31.07.2020 № 248-ФЗ».

7. Дополнить пунктами 34 и 35 следующего содержания:

«34. Перечень ключевых показателей регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, и их целевых значений представлен в приложении № 1.

35. Перечень индикативных показателей регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, представлен в приложении № 2».

8. Дополнить перечнем ключевых показателей регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, и их целевых значений (приложение № 1 к Положению) согласно приложению № 1.

9. Дополнить перечнем индикативных показателей регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (приложение № 2 к Положению), согласно приложению № 2.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_