



Министерство государственного
регулирования цен и тарифов
Владимирской области

МИНИСТЕРСТВО ГОСУДАРСТВЕННОГО
РЕГУЛИРОВАНИЯ ЦЕН И ТАРИФОВ
ВЛАДИМИРСКОЙ ОБЛАСТИ

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО В РЕЕСТРЕ

05.09.2024 г.

№ 48/107

МГРЦТ 48/107

ПРИКАЗ

05.09.2024

№ 48/107

*Об утверждении критериев формирования
плана проведения выездных обследований*

В соответствии с пунктом 3 приложения № 3 к постановлению Правительства Российской Федерации от 10 марта 2022 г. № 336 «Об особенностях организации и осуществления государственного контроля (надзора), муниципального контроля» п р и к а з ы в а ю :

1. Утвердить Критерии формирования плана проведения выездных обследований, определяющих основания для включения контролируемых лиц и (или) общедоступных производственных объектов в планы проведения выездных обследований, которые формируются органами, осуществляющими региональный государственный контроль (надзор) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов согласно приложению.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра государственного регулирования цен и тарифов Владимирской области, начальника отдела правового обеспечения Меньшова Максима Александровича.

3. Настоящий приказ вступает в силу со дня его официального опубликования и действует до 1 января 2025 года.

Министр



М. С. Новоселова

Приложение
к приказу Министра
государственного регулирования
цен и тарифов Владимирской области
от 05.09.2024 № 28/107

Критерии формирования плана проведения выездных обследований, определяющих основания для включения контролируемых лиц и (или) общедоступных производственных объектов в планы проведения выездных обследований, которые формируются органами, осуществляющими региональный государственный контроль (надзор) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

1. Привлечение контролируемого лица к административной ответственности за нарушение обязательных требований, предусмотренных Федеральным законом от 12.04.2010 № 61 «Об обращении лекарственных средств», в части полномочий Министерства государственного регулирования цен и тарифов Владимирской области (далее – Министерство), подтвержденное вступившим в законную силу постановлением по делу об административной ответственности в течение двенадцати месяцев, предшествующих дате формирования плана проведения выездных обследований, предусмотренного пунктом 2 приложения № 2 к постановлению Правительства Российской Федерации от 10 марта 2022 г. № 336 «Об особенностях организации и осуществления государственного контроля (надзора), муниципального контроля» (далее - План выездных обследований);

2. Неоднократное поступление в Министерство в течении двенадцати месяцев, предшествующих дате формирования Плана выездных обследований, жалоб (обращений) на нарушение обязательных требований, предусмотренных Федеральным законом от 12.04.2010 № 61 «Об обращении лекарственных средств», в части полномочий Министерства;

3. Непредставление в Министерство контролируемым лицом, осуществляющим регулируемую деятельность в области обращения лекарственных средств, в течении двенадцати месяцев, предшествующих дате формирования Плана выездных обследований, расчетных материалов в соответствии с пунктом 3.1 Методики установления органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, утвержденной приказом ФАС России от 09.09.2020 № 820/20 «Об утверждении Методики установления органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам,

установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов» на бумажном носителе и по электронным каналам связи в формате шаблонов Федеральной государственной информационной системы «Единая информационно-аналитическая система».

