**Правоприменительная практика, статистика типовых и массовых нарушений обязательных требований, выявленных Территориальным Росздравнадзора по Чеченской Республике за I полугодие 2019 года**

Целью контрольных мероприятий, проводимых территориальным органом Росздравнадзора по Чеченской Республике, является защита прав граждан в сфере здравоохранения, обеспечение качества, безопасности и доступности медицинской помощи, лекарственных средств и медицинских изделий для удовлетворения потребностей населения Чеченской Республики.

**Территориальным органом Росздравнадзора по Чеченской Республике:**

**-** на основании риск-ориентированного подхода по видам контроля сформирован ежегодный план проверок юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, который утвержден Генеральной прокуратурой Российской Федерации и опубликован на официальных сайтах Территориального органа Росздравнадзора по **Чеченской Республике** в разделе «Контроль и надзор»;

- размещены перечни нормативных правовых актов, устанавливающих обязательные требования, соблюдение которых оценивается при проведении мероприятий по контролю (надзору) на официальном сайте в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет";

- проведены консультации с подконтрольными субъектами по разъяснению обязательных требований, содержащихся в нормативных правовых актах.

Приоритетные задачи на 2019 год Территориального органа Росздравнадзора по **Чеченской Республике** в рамках проводимой реформы контрольно-надзорной деятельности:

- использование риск – ориентированного подхода при осуществлении контрольно-надзорной деятельности;

- внедрение системы оценки результативности и эффективности контрольно-надзорной деятельности;

- внедрение системы комплексной профилактики нарушений обязательных требований для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, осуществляющих деятельность в сфере здравоохранения (медицинская деятельность, оборот лекарственных препаратов, оборот медицинских изделий).

Качество медицинской помощи напрямую зависит от качества применяемой медицинской продукции. Успех лечения гарантирован при использовании только безопасных и эффективных лекарственных средств. Проект по маркировке лекарственных средств является одним из инструментов «умного контроля», который внедряется в рамках реформы контрольно-надзорной деятельности. Также **Чеченская Республика** включилась в работу по внедрению системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения («Маркировка»).

Количество юридических лиц, индивидуальных предпринимателей, осуществляющих деятельность на территории **Чеченской Республике**, деятельность которых подлежит государственному контролю (надзору) со стороны контрольного органа по состоянию на 31.06.2019 составило – 1194 субъектов.

Ежегодным планом проведения проверок на 2019 год предусмотрено проведение проверок в отношении 52 субъектов.

В I полугодии 2019 года Территориальным органом Росздравнадзора по **Чеченской Республике** проведено 39 контрольно-надзорных мероприятий, в том числе 20 внеплановых

Общее количество документарных проверок - 8,

Общее количество выездных проверок – 31

 Наибольшее количество внеплановых проверок проводилось - по контролю за исполнением предписаний, выданных по результатам проведенной ранее проверки 17

При проведении плановых проверок Территориальным органом Росздравнадзора по **Чеченской Республике** применялись проверочные листы (списки контрольных вопросов) в сфере государственного контроля за обращением медицинских изделий, федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств, государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности. Данная мера позволила сделать процесс прохождения проверки более прозрачным за счет установления точной периодичности и конкретного списка требований.

Внеплановые проверки проводились также по следующим основаниям:

- по контролю за исполнением предписаний, выданных по результатам проведенной ранее проверки 17;

-       на основании приказов (распоряжений) руководителя органа государственного контроля (надзора), изданного в соответствии с поручениями Президента Российской Федерации, Правительства Российской Федерации – 1;

-       на основании приказов (распоряжений) руководителя органа государственного контроля (надзора), изданного в соответствии с требованием органов прокуратуры – 2.

Общее количество проверок, по итогам проведения которых, выявлены правонарушения – 20, в том числе 19 плановых и 1 внеплановая проверка.

Общее количество проверок, по итогам проведения которых по фактам выявленных нарушений возбуждены дела об административных правонарушениях – 16.

Общая сумма назначенных административных штрафов составила 412000 рублей. Общая сумма взысканных (уплаченных) административных штрафов – 385 000

Все контрольные мероприятия Территориальным органом Росздравнадзора по **Чеченской Республике** за I полугодие 2019 года проведены в соответствии с действующим законодательством.

За I полугодие 2019г. поступило 8 обращений, которые были рассмотрены, так же были направлены разъяснительные письма заявителям

**Новеллы – 2019**

Федеральным законом от 27.12.2018 № 511-ФЗ внесены изменения в отдельные законодательные акты Российской Федерации, в том числе в Федеральные законы от 26 декабря 2008 года N 294-ФЗ "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля", от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств", от 21 ноября 2011 года N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации".

Согласно Федеральному закону от 27.12.2018 № 511, вступившему в силу 7 января 2019 года, органом государственного контроля (надзора) будут проводиться. контрольные закупки при осуществлении государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности, государственного контроля за обращением медицинских изделий и государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств, незамедлительно с одновременным извещением органа прокуратуры.

В 2019 году Территориальным органом будет продолжено взаимодействие с представителями фармацевтического и медицинского бизнеса, общественными организациями путем проведения публичных слушаний правоприменительной практики по информированию подконтрольных субъектов об изменении законодательства и нормативных актов в сфере здравоохранения, обращения лекарственных средств и медицинских изделий, доведения до них информации о нарушениях в деятельности.