**Доклад**

**на публичные обсуждения 14.02.2018г.**

**Тема: Проведение проверок Территориального органа Росздравнадзора по Ульяновской области с использованием проверочных листов**

 Федеральным законом от 26.12.2008 N 294-ФЗ "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля" установлено, что плановые проверки проводятся с использованием проверочных листов (списка контрольных вопросов), в случае если это предусмотрено положением о соответствующем виде контроля (надзора). Проверочные листы (списки контрольных вопросов) разрабатываются и утверждаются органом государственного контроля (надзора), органом муниципального контроля в соответствии с общими требованиями, определяемыми Правительством РФ, и включают в себя перечни вопросов, ответы на которые однозначно свидетельствуют о соблюдении или несоблюдении юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем обязательных требований, составляющих предмет проверки.

 С 1 января 2018 года при проведении Росздравнадзором и его Территориальными органами плановых проверок применяются проверочные листы.

 Данная мера принята в рамках перехода на риск-ориентированный подход при проведении проверок, который призван снизить административную и финансовую нагрузку на проверяемые организации, а также сделать процесс прохождения проверки более прозрачным за счет установления точной периодичности и конкретного списка требований.

 Предмет плановой проверки юридических лиц и индивидуальных предпринимателей ограничивается перечнем вопросов, включенных в проверочные листы (списки контрольных вопросов).

 В проверочные листы были включены вопросы, затрагивающие предъявляемые к организации и предпринимателю обязательные требования, соблюдение которых является наиболее значимым с точки зрения недопущения возникновения угрозы причинения вреда жизни, здоровью граждан. Они могут также использоваться юридическими лицами и предпринимателями для самопроверки соблюдения обязательных требований, чтобы лучше подготовиться к предстоящей плановой спроверке.

 Проверочный лист содержит:

• название вида госконтроля, видов деятельности проверяемых лиц, объектов производства, позволяющих четко обозначить сферу применения проверочного документа;

• указание на нормативный акт, обязывающий применять проверочные листы при данном виде госконтроля;

• наименование органа госконтроля и реквизиты правового акта, которым утверждена форма проверочного листа;

• включаемый в форму проверочного листа список контрольных вопросов, ответы на которые позволяют сделать однозначный вывод о соблюдении/несоблюдении проверяемым лицом обязательных требований;

• реквизиты правовых норм, которыми установлены те или иные требования, соотносящиеся с перечнем вопросов;

• поля для внесения: наименования юрлица, или Ф.И.О. ИП; места проведения проверки; реквизитов распоряжения руководителя органа госнадзора о проведении плановой проверки; учетного номера проверки в едином проверочном реестре; должности и Ф.И.О. должностного лица, проводящего проверку, и заполнившего проверочный лист государственного надзора.

 По состоянию на 01.01.2018г. утверждены Росздравнадзором и зарегистрированы в Минюсте:

- приказ от 09.11.2017 № 9438 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов), используемых Росздравнадзором при проведении плановых проверок при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств;

- приказ от 20.12.2017 № 10449 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов), используемых Росздравнадзором при проведении плановых проверок при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий»;

- приказ от 20.12.2017 № 10450 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов), используемых Росздравнадзором при проведении плановых проверок при осуществлении государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности».

 С текстами указанных приказов можно ознакомиться на официальном сайте Росздравнадзора в разделе «СИСТЕМАТИЗАЦИЯ, СОКРАЩЕНИЕ КОЛИЧЕСТВА И АКТУАЛИЗАЦИЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ ПО КОНТРОЛИРУЕМЫМ ВИДАМ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ» (http://www.roszdravnadzor.ru/reform/requirements).