



ПРАВИТЕЛЬСТВО УЛЬЯНОВСКОЙ ОБЛАСТИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

18 октября 2021 г.

№ 493-П
Экз. № _____

г. Ульяновск

Об утверждении Положения о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов

В соответствии с частью 2 статьи 3 Федерального закона от 31.07.2020 № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации», статьёй 9³ Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» Правительство Ульяновской области постановляет:

1. Утвердить прилагаемое Положение о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

2. Настоящее постановление вступает в силу на следующий день после дня его официального опубликования, за исключением раздела 8 утверждаемого Положения о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, и приложения к нему, которые вступают в силу с 1 марта 2022 года.

Исполняющий обязанности
Председателя
Правительства области



А.С.Тюрин

УТВЕРЖДЕНО

постановлением Правительства
Ульяновской области

от 18 октября 2021 г. № 493-П

ПОЛОЖЕНИЕ

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

1. Общие положения

1.1. Настоящее Положение устанавливает порядок организации и осуществления регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на территории Ульяновской области (далее – региональный государственный контроль (надзор)). Региональный государственный контроль (надзор) осуществляется посредством профилактики нарушений обязательных требований к применению цен, уровень которых не должен превышать сумму фактической отпускной цены, установленной производителем лекарственных препаратов, и которые не превышают зарегистрированные предельные отпускные цены, и размеров оптовых надбавок и (или) размеров розничных надбавок, не превышающих соответственно размеров предельных оптовых надбавок и (или) размеров предельных розничных надбавок, установленных в Ульяновской области (далее – обязательные требования), организации и проведения контрольных (надзорных) мероприятий.

1.2. Предметом регионального государственного контроля (надзора) является соблюдение обязательных требований организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских населённых пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации (далее – контролируемые лица), при реализации лекарственных препаратов.

1.3. Объектом регионального государственного контроля (надзора) является деятельность контролируемых лиц в части соблюдения обязательных требований (далее – объект контроля (надзора)).

1.4. Региональный государственный контроль (надзор) осуществляется Агентство по регулированию цен и тарифов Ульяновской области (далее –

Уполномоченный орган) в соответствии с Федеральным законом от 31.07.2020 № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» (далее – Федеральный закон № 248-ФЗ).

1.5. Должностными лицами Уполномоченного органа, уполномоченными на осуществление регионального государственного контроля (надзора), являются:

- 1) руководитель Уполномоченного органа;
- 2) заместитель руководителя Уполномоченного органа;
- 3) в отделе правового обеспечения и осуществления контроля:
 - а) начальник отдела;
 - б) консультант;
- 4) в отделе ценообразования в непроизводственной сфере:
 - а) начальник отдела;
 - б) главный консультант;
 - в) ведущий консультант.

1.6. Должностными лицами Уполномоченного органа, уполномоченными на принятие решений о проведении контрольных (надзорных) мероприятий, являются руководитель Уполномоченного органа (лицо, исполняющее его обязанности), заместитель руководителя Уполномоченного органа.

1.7. Должностное лицо Уполномоченного лица, уполномоченное на проведение конкретного контрольного (надзорного) мероприятия, определяется решением Уполномоченного органа о проведении контрольного (надзорного) мероприятия.

1.8. Права и обязанности должностных лиц Уполномоченного органа при осуществлении регионального государственного контроля (надзора) установлены Федеральным законом № 248-ФЗ.

2. Управление рисками причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям при осуществлении регионального государственного контроля (надзора)

2.1. При осуществлении регионального государственного контроля (надзора) Уполномоченным органом применяется риск-ориентированный подход.

2.2. Уполномоченный орган при осуществлении регионального государственного контроля (надзора) относит объекты контроля (надзора) к одной из следующих категорий риска причинения вреда (ущерба) (далее – категории риска):

- 1) среднего риска;
- 2) умеренного риска;
- 3) низкого риска.

2.3. При осуществлении регионального государственного контроля (надзора) Уполномоченный орган проводит следующие контрольные (надзорные) мероприятия:

- 1) наблюдение за соблюдением контролируемыми лицами обязательных требований;

- 2) документарная проверка;
- 3) выездная проверка.

2.4. Плановые контрольные (надзорные) мероприятия в отношении объектов контроля (надзора) в зависимости от присвоенной им категории риска проводятся:

для объектов контроля (надзора), отнесённых к категории среднего риска, – один раз в 4 года;

для объектов контроля (надзора), отнесённых к категории умеренного риска, – один раз в 6 лет.

Плановые контрольные (надзорные) мероприятия в отношении объектов контроля (надзора), отнесённых к категории низкого риска, не проводятся.

2.5. Внеплановые контрольные (надзорные) мероприятия, за исключением внеплановых контрольных (надзорных) мероприятий без взаимодействия с контролируемым лицом, проводятся по основаниям, предусмотренным пунктами 1, 3-6 части 1 статьи 57 Федерального закона № 248-ФЗ.

3. Отнесение объектов контроля (надзора) к категориям риска

3.1. Критериями отнесения объектов контроля (надзора) к определённой категории риска (далее также – критерии риска) являются:

1) для отнесения к категории среднего риска – наличие вступившего в законную силу в течение последних 2 лет после издания правового акта Уполномоченного органа (далее – правовой акт Уполномоченного органа) об отнесении деятельности контролируемого лица к категории риска постановления о назначении контролируемому лицу административного наказания за совершение административных правонарушений, предусмотренных частью 1 или частью 2 статьи 14.6 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях;

2) для отнесения к категории умеренного риска – если продолжительность осуществления деятельности контролируемого лица не превышает 2 года;

3) для отнесения к категории низкого риска – иные случаи.

3.2. Уполномоченный орган обеспечивает учёт объектов контроля (надзора) посредством ведения перечня контролируемых лиц, которым присвоена категория риска (далее – Перечень).

3.3. Учёт объектов контроля (надзора) Уполномоченным органом осуществляется путём получения информации о контролируемых лицах, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, содержащейся на официальных сайтах Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения Российской Федерации и Министерства здравоохранения Ульяновской области в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

3.4. Перечень содержит следующую информацию:

- 1) полное наименование контролируемого лица;

2) для юридического лица – основной государственный регистрационный номер, для индивидуального предпринимателя – основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя;

3) идентификационный номер налогоплательщика;

4) место нахождения и место осуществления деятельности контролируемого лица;

5) реквизиты правового акта Уполномоченного органа.

3.5. Включение контролируемых лиц в Перечень осуществляется на основании правового акта Уполномоченного органа.

3.6. В случае, если объект контроля (надзора) не отнесён Уполномоченным органом к определенной категории риска, он считается отнесённым к категории низкого риска.

3.7. Изменение ранее присвоенной объекту контроля (надзора) категории риска оформляется правовым актом Уполномоченного органа.

3.8. В случае создания контролируемого лица отнесение объекта контроля (надзора) к одной из категорий риска осуществляется Уполномоченным органом ежегодно до 1 августа на основе сопоставления его характеристик с утверждёнными критериями риска.

3.9. Контролируемое лицо вправе подать в Уполномоченный орган заявление об изменении присвоенной объекту контроля (надзора) категории риска ежегодно до 1 июля.

3.10. Уполномоченный орган при поступлении сведений о соответствии объекта контроля (надзора) критериям отнесения к иной категории риска либо об изменении критериев риска в течение 5 рабочих дней со дня поступления указанных сведений принимает решение об изменении категории риска указанного объекта контроля (надзора).

4. Профилактика рисков причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям

4.1. Ежегодно до 20 декабря года, предшествующего году проведения профилактических мероприятий, Уполномоченным органом утверждается программа профилактики рисков причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям (далее – программа профилактики рисков).

4.2. При осуществлении регионального государственного контроля (надзора) Уполномоченный орган проводит следующие профилактические мероприятия:

1) информирование;

2) обобщение правоприменительной практики;

3) объявление предупреждения о недопустимости нарушения обязательных требований (далее – предупреждение);

4) консультирование;

5) профилактический визит.

4.3. Информирование контролируемых лиц и иных заинтересованных лиц по вопросам соблюдения обязательных требований осуществляется в порядке, установленном статьёй 46 Федерального закона № 248-ФЗ.

4.4. Уполномоченный орган осуществляет обобщение правоприменительной практики в соответствии со статьёй 47 Федерального закона № 248-ФЗ, обеспечивает ежегодно не позднее 1 апреля подготовку доклада, содержащего результаты обобщения правоприменительной практики Уполномоченного органа за прошлый год, который до 1 мая утверждается распоряжением руководителя Уполномоченного органа и не позднее 3 дней со дня его утверждения размещается на официальном сайте Уполномоченного органа в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

4.5. Контролируемое лицо, получившее предостережение, в течение 10 дней со дня его получения вправе подать в Уполномоченный орган возражение в отношении предостережения (далее – возражение).

Возражение направляется на бумажном носителе почтовым отправлением либо в виде электронного документа на указанный в предостережении адрес электронной почты Уполномоченного органа либо иными указанными в предостережении способами.

В возражении указываются:

фамилия, имя, отчество (последнее – при наличии), сведения о месте жительства контролируемого лица либо наименование, сведения о месте нахождения контролируемого лица, а также номер (номера) контактного телефона (при наличии), адрес (адреса) электронной почты (при наличии) и почтовый адрес, по которым должен быть направлен ответ;

сведения о предостережении и должностном лице Уполномоченного органа, направившем такое предостережение;

доводы, на основании которых контролируемое лицо не согласно с предостережением.

Возражение рассматривается руководителем Уполномоченного органа либо лицом, исполняющим его обязанности, в течение 20 дней со дня получения возражения.

По итогам рассмотрения возражения Уполномоченным органом принимается одно из следующих решений:

оставление предостережения без изменения;

отмена предостережения.

4.6. Должностные лица Уполномоченного органа осуществляют консультирование, в том числе письменное, по следующим вопросам:

1) применение обязательных требований, содержание и последствия их изменения;

2) необходимые организационные и (или) технические мероприятия, которые должны реализовать контролируемые лица для соблюдения обязательных требований;

3) особенности осуществления регионального государственного контроля (надзора).

4.7. Время консультирования по телефону, посредством видеоконференц-связи, в ходе личного приёма одного контролируемого лица (его представителя) не может превышать 15 минут.

4.8. В случае поступления трёх и более однотипных обращений контролируемых лиц и их представителей консультирование осуществляется

посредством размещения на официальном сайте Уполномоченного органа в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» письменного разъяснения, подписанного уполномоченным должностным лицом Уполномоченного органа.

4.9. Обязательные профилактические визиты проводятся в отношении контролируемых лиц, получивших лицензию на фармацевтическую деятельность.

Обязательные профилактические визиты проводятся в соответствии со статьёй 52 Федерального закона № 248-ФЗ.

4.10. Должностное лицо Уполномоченного органа проводит обязательный профилактический визит в форме профилактической беседы по месту осуществления деятельности контролируемого лица либо с использованием видео-конференц-связи.

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

1) о содержании новых нормативных правовых актов, устанавливающих обязательные требования, о внесённых изменениях в нормативные правовые акты, а также о сроках и порядке вступления их в силу;

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

3) о наиболее часто встречающихся случаях нарушений обязательных требований, к которым относятся нарушения, выявляемые в течение отчётного периода при проведении не менее чем 10 процентов контрольных (надзорных) мероприятий.

4.12. О проведении обязательного профилактического визита контролируемое лицо уведомляется не позднее чем за 5 рабочих дней до дня его проведения в письменной форме на бумажном носителе почтовым отправлением либо в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

4.13. Контролируемое лицо вправе отказаться от проведения обязательного профилактического визита, уведомив об этом должностное лицо Уполномоченного органа, уполномоченное на осуществление государственного контроля (надзора), направившего уведомление о проведении обязательного профилактического визита в письменной форме на бумажном носителе почтовым отправлением либо в форме электронного документа, подписанного электронной подписью, не позднее чем за 3 рабочих дня до дня проведения обязательного профилактического визита.

4.14. Продолжительность проведения обязательного профилактического визита не может превышать 1 рабочий день.

4.15. В ходе проведения обязательного профилактического визита контролируемое лицо информируется об обязательных требованиях, предъявляемых к его объекту контроля (надзора), соответствии его критериям риска, основаниях и рекомендуемых способах снижения категории риска,

а также о видах, содержании и об интенсивности контрольных (надзорных) мероприятий, проводимых в отношении контролируемого лица, исходя из отнесения его к категории риска.

4.16. В ходе профилактического визита должностными лицами Уполномоченного органа может осуществляться консультирование контролируемого лица в порядке, установленном статьёй 50 Федерального закона № 248-ФЗ.

5. Осуществление контрольных (надзорных) мероприятий

5.1. Плановые контрольные (надзорные) мероприятия проводятся на основании плана проведения плановых контрольных (надзорных) мероприятий на очередной календарный год, согласованного с органами прокуратуры.

В случае, если внеплановое контрольное (надзорное) мероприятие может быть проведено только после согласования с органами прокуратуры, указанное мероприятие проводится после такого согласования.

5.2. При осуществлении регионального государственного контроля (надзора) проводятся следующие контрольные (надзорные) мероприятия:

- 1) наблюдение за соблюдением обязательных требований;
- 2) документарная проверка;
- 3) выездная проверка.

5.3. Контрольные (надзорные) мероприятия, указанные в подпунктах 1 и 2 пункта 5.2 настоящего раздела, с целью фиксации доказательств нарушений обязательных требований могут проводиться должностными лицами Уполномоченного органа с применением фотосъёмки, аудио- и видеозаписи.

Фотографии, аудио- и видеозаписи, используемые для фиксации доказательств, должны позволять однозначно идентифицировать объект фиксации, отражающий нарушение обязательных требований. Фотографии, аудио- и видеозаписи, используемые для доказательств нарушений обязательных требований, прикладываются к акту контрольного (надзорного) мероприятия.

Информация о проведении фотосъёмки, аудио- и видеозаписи и использованных для этих целей технических средствах отражается в акте по результатам контрольного (надзорного) мероприятия.

Фиксация нарушений обязательных требований при помощи фотосъёмки проводится не менее чем двумя снимками каждого из выявленных нарушений обязательных требований.

Аудио- и видеозапись осуществляются в ходе проведения контрольного (надзорного) мероприятия непрерывно, с уведомлением в начале и конце записи о дате, месте, времени начала и окончания осуществления записи.

В ходе записи подробно фиксируются и указываются место и характер выявленного нарушения обязательных требований.

Результаты проведения фотосъёмки, аудио- и видеозаписи являются приложением к акту контрольного (надзорного) мероприятия.

Использование фотосъёмки и видеозаписи для фиксации доказательств нарушений обязательных требований осуществляется с учётом требований

законодательства Российской Федерации о защите государственной или иной охраняемой законом тайны.

5.4. Наблюдение за соблюдением обязательных требований проводится на постоянной основе без взаимодействия с контролируемыми лицами путём сбора, анализа данных об объектах контроля (надзора), имеющихся у Уполномоченного органа, в том числе данных, которые поступают в ходе межведомственного информационного взаимодействия, предоставляются контролируемыми лицами в рамках исполнения обязательных требований, данных, содержащихся в государственных и муниципальных информационных системах, данных из информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», иных общедоступных данных, а также данных, полученных с использованием работающих в автоматическом режиме технических средств фиксаций правонарушений, имеющих функции фото- и киносъёмки, видеозаписи.

5.5. Документарная проверка проводится по месту нахождения Уполномоченного органа.

5.5.1. В ходе проведения документарной проверки могут осуществляться следующие контрольные (надзорные) действия:

- 1) получение письменных объяснений;
- 2) истребование документов.

5.5.2. Срок проведения документарной проверки не может превышать 10 рабочих дней.

5.6. В ходе проведения выездной проверки могут осуществляться следующие контрольные (надзорные) действия:

- 1) осмотр;
- 2) получение письменных объяснений;
- 3) истребование документов;
- 4) экспертиза.

5.6.1. Выездная проверка проводится по месту нахождения (осуществления деятельности) контролируемого лица (его филиалов, представительств, обособленных структурных подразделений).

5.6.2. Срок проведения выездной проверки не может превышать 10 рабочих дней. В отношении одного субъекта малого предпринимательства общий срок взаимодействия в ходе проведения выездной проверки не может превышать 50 часов для малого предприятия и 15 часов для микропредприятия, за исключением выездной проверки, основанием для проведения которой является пункт 6 части 1 статьи 57 Федерального закона № 248-ФЗ и которая для микропредприятия не может продолжаться более 40 часов.

5.6.3. Срок проведения выездной проверки в отношении контролируемого лица, осуществляющего свою деятельность на территориях нескольких субъектов Российской Федерации, устанавливается отдельно по каждому филиалу, представительству, обособленному структурному подразделению организации или производственному объекту, но не более 10 рабочих дней.

5.7. Индивидуальный предприниматель, являющийся контролируемым лицом, вправе представить в Уполномоченный орган информацию о невозможности присутствия при проведении контрольного (надзорного) мероприятия в случаях:

заболевания, связанного с утратой трудоспособности; препятствия, возникшего в результате действия непреодолимой силы.

По результатам рассмотрения указанной информации проведение контрольного (надзорного) мероприятия переносится Уполномоченным органом на срок, необходимый для устранения обстоятельств, послуживших поводом для обращения индивидуального предпринимателя.

5.8. Результаты контрольного (надзорного) мероприятия оформляются в порядке, предусмотренном главой 16 Федерального закона № 248-ФЗ.

5.9. Предписание об устранении выявленных нарушений с указанием разумных сроков их исполнения, предусмотренное пунктом 1 части 2 статьи 90 Федерального закона № 248-ФЗ, выдаётся руководителем Уполномоченного органа (заместителем руководителя Уполномоченного органа) в соответствии с главой 16 Федерального закона № 248-ФЗ.

6. Обжалование решений Уполномоченного органа, действий (бездействия) его должностных лиц

6.1. Решения Уполномоченного органа, принятые им в ходе осуществления регионального государственного контроля (надзора), действия (бездействие) должностных лиц Уполномоченного органа могут быть обжалованы контролируемым лицом в досудебном порядке в соответствии с положениями главы 9 Федерального закона № 248-ФЗ.

6.2. Жалобы на решения Уполномоченного органа, принятые им в ходе осуществления регионального государственного контроля (надзора), действия (бездействие) должностных лиц Уполномоченного органа рассматриваются руководителем Уполномоченного органа (лицом, исполняющим его обязанности).

7. Индикаторы риска нарушения обязательных требований и порядок их выявления при осуществлении регионального государственного контроля (надзора)

При осуществлении регионального государственного контроля (надзора) устанавливаются следующие индикаторы риска нарушения обязательных требований:

1) наличие не менее двух обращений контролируемых лиц, поступивших в Уполномоченный орган, с жалобой на действия (бездействие) его должностных лиц;

2) отсутствие информации об исполнении контролируемым лицом предписания об устранении выявленных нарушений обязательных требований, выданного по итогам контрольного (надзорного) мероприятия;

3) непредставление контролируемым лицом информации в срок, установленный в предостережении.

8. Ключевые показатели регионального контроля (надзора)
и их целевые значения, индикативные показатели

Ключевые показатели регионального контроля (надзора) и их целевые значения, индикативные показатели регионального государственного контроля (надзора) представлены в приложении к настоящему Положению.

ПРИЛОЖЕНИЕ
к Положению

КЛЮЧЕВЫЕ ПОКАЗАТЕЛИ

**регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты,
включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов**

Оценка результативности и эффективности деятельности Агентства по регулированию цен и тарифов Ульяновской области в части осуществления регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, осуществляется на основе системы показателей результативности и эффективности и формируется в соответствии с требованиями, установленными статьёй 30 Федерального закона № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации».

Наименование органа исполнительной власти: Агентство по регулированию цен и тарифов Ульяновской области (далее – Агентство)
Наименование вида контрольно-надзорной деятельности: региональный государственный контроль (надзор) за применением цен на лекарственные препараты, включённые в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов
Негативные явления, на устранение которых направлена контрольно-надзорная деятельность: несоблюдение юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями обязательных требований к применению цен, уровень которых не должен превышать сумму фактической отпускной цены, установленной производителем лекарственных препаратов, и которые не превышают зарегистрированные предельные отпускные цены, и размеров оптовых надбавок и (или) размеров розничных надбавок, не превышающих соответственно размеров предельных оптовых надбавок и (или) размеров предельных розничных надбавок, установленных в Ульяновской области
Цели контрольно-надзорной деятельности: предупреждение, выявление и пресечение нарушений обязательных требований к применению цен, уровень которых не должен превышать сумму фактической отпускной цены, установленной производителем лекарственных препаратов, и которые не превышают зарегистрированные предельные отпускные цены, и размеров оптовых надбавок и (или) размеров розничных надбавок, не превышающих соответственно размеров предельных оптовых надбавок и (или) размеров предельных розничных надбавок, установленных в Ульяновской области

Номер (индекс) показателя	Наименова- ние показателя	Формула расчёта	Комментарии (интерпретация значений)	Базовое зна- чение пока- зателей	Междунна- родные со- поставле- ния показателя	Целевые значения показателей	Источник данных для определения значения показателя	Сведения о докумен- тах стратегического планирования, содер- жащих показатель (при его наличии)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1. Ключевые показатели								
A.	Показатели результативности, отражающие уровень безопасности охраняемых законом ценностей, выражаящийся в минимизации причинения им вреда (ущерба)							
A.3.1.	Доля невы- полненных предписаний об устранении выявленных нарушений от общего коли- чества выне- сенных пред- писаний, %	A.3.1.p = $X / Y * 100 \%$	A.3.1.p – расчётное значение ключевого показателя; X – количество не- выполненных пред- писаний об устра- нении выявленных нарушений; Y – количество вы- данных предис- паний об устранении выявленных нару- шений	0	-	0	Данные результаты проверки в рамках региональ- ного (государ- ственного) контроля содержатся в актах проверки	Данные отсутствуют
A.3.2.	Доля кон- трольных (надзорных) мероприятий, проведённых с грубым нару- шением тре- бований, ре- зультаты ко- торых отмене- ны судом, в общем ко-	A.3.2.p = $X / Y * 100 \%$	A.3.2.p – расчётное значение ключевого показателя; X – общее количе- ство проведённых контрольных (над- зорных) мероприя- тий в год; Y – количество ме- роприятий, прове- дённых с грубым нарушением требо-	Не более 5	-	Не более 5	Данные Агентства	Данные отсутствуют

1	2	3	4	5	6	7	8	9
	личество про- ведённых контрольных (надзорных) мероприятий в год, %		ваний, результаты которых отменены судом					
A.3.3.	Отношение количества профилактических мероприятий к количеству контрольных (надзорных) мероприятий в год, %	A.3.3.p = X / Y * 100 %	A.3.3.p – расчётное значение ключевого показателя; Х – общее количество проведённых контрольных (надзорных) мероприятий в год; Y – количество профилактических мероприятий	Не менее 30	-	Не менее 30	Данные Агентства	Данные отсутствуют

2. Индикативные показатели

B.	Индикативные показатели, характеризующие различные аспекты контрольно-надзорной деятельности							
B.1.	Индикативные показатели, характеризующие непосредственное состояние подконтрольной сферы, а также негативные явления, на устранение которых направлена контрольно-надзорная деятельность							
B.1.8.	Количество предписаний об устранении выявленных нарушений, единиц	-	Статистический	8	-	-	Форма № 1 – контроль «Сведения об осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля»	Документы отсутствуют

1	2	3	4	5	6	7	8	9
B.1.8.1.	Количество невыполненных предписаний об устранении выявленных нарушений, единиц	-	Статистический	0	-	-	Форма № 1 – контроль «Сведения об осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля»	Документы отсутствуют
B.3.	Индикативные показатели, характеризующие параметры проведённых мероприятий							
B.3.1.	Проверки							
B.3.1.1.	Общее количество проверок, единиц	-	Статистический	38	-	-	Форма № 1 – контроль «Сведения об осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля»	Документы отсутствуют
B.3.1.2.	Общее количество плановых проверок, единиц	-	Статистический	34	-	-	Форма № 1 – контроль «Сведения об осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля»	План проведения плановых контрольных (надзорных) мероприятий на очередной календарный год

1	2	3	4	5	6	7	8	9
							ственного контроля (надзора) и муниципального контроля»	
B.3.1.3.	Общее количество вне-плановых проверок, единиц	B.3.1.3.1 + B.3.1.3.2	Расчётный	4	-	-	Форма № 1 – контроль «Сведения об осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля»	Документы отсутствуют
B.3.8. Мероприятия, направленные на профилактику нарушений обязательных требований, включая предостережения о недопустимости нарушения обязательных требований								
B.3.8.1.2.	Количество вынесенных предостережений, единиц	-	Статистический	2	-	-	Форма № 1 – контроль «Сведения об осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля»	Документы отсутствуют

1	2	3	4	5	6	7	8	9
B.4.	Индикативные показатели, характеризующие объём задействованных трудовых, материальных и финансовых ресурсов							
B.4.1.	Количество штатных единиц, в должностные обязанности которых входит выполнение контрольно-надзорной функции, единиц	-	-	18	-	-	Данные штатного расписания	Документы отсутствуют