**Территориальный орган**

**Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения**

**по Республике Крым и городу федерального значения Севастополю**

**Доклад по правоприменительной практике, статистике типовых и массовых нарушений обязательных требований за 4 квартал 2018 года**

**Государственный контроль качества и безопасности медицинской деятельности**

Организация и проведение государственного контроля

В 4 квартале 2018 года проведено 25 контрольных мероприятий, в том числе - 5 плановых проверок и 20 внеплановых проверок в рамках осуществления государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности в части:

- контроля за соблюдением органами государственной власти Российской Федерации, органами местного самоуправления, государственными внебюджетными фондами, медицинскими организациями и фармацевтическими организациями, а также индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую и фармацевтическую деятельность, **прав граждан в сфере охраны здоровья;**

- контроля соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями **порядков оказания медицинской помощи и стандартов медицинской помощи;**

- контроля соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями порядков проведения **медицинских экспертиз, медицинских осмотров и медицинских освидетельствований;**

- контроля соблюдения медицинскими работниками, руководителями медицинских организаций, фармацевтическими работниками и руководителями аптечных организаций **ограничений, применяемых к указанным лицам** при осуществлении профессиональной деятельности в соответствии с Федеральным законом «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

- контроля организации и осуществления федеральными органами исполнительной власти, органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации и органами местного самоуправления, осуществляющими полномочия в сфере охраны здоровья граждан, а также осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями предусмотренного статьей 90 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» **внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности.**

Основанием для проведения внеплановых проверок:

- в 1 случаях были обращения граждан о возникновении угрозы причинения вреда жизни, здоровью граждан или причинении вреда жизни, здоровью граждан;

- 2 случай – причинение вреда жизни, здоровью граждан,

- в 15 случаях - истечение срока исполнения юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем ранее выданного предписания об устранении выявленного нарушения обязательных требований и (или) требований, установленных муниципальными правовыми актами;

- в 1 случае - по поручению Правительства РФ медицинских организаций, осуществляющих медицинскую деятельность по «пластической хирургии»;

- в 1 случае – по требованию прокуратуры Республики Крым.

При проведении контрольных мероприятий сроки проведения проверок, установленные федеральным законодательством и приказами о проведении проверок, соблюдались.

По результатам проверок ТО – выдано 10 предписаний об устранении выявленных нарушений. По результатам проверок составлено протоколов об административных правонарушениях на должностных и юридических лиц по статьям – ч. 21 ст. 19.5 КоАП РФ (12 протоколов), ч.5 ст. 19.4 КоАП РФ (1 протокол), ч.3 ст.14.1 КоАП РФ (1 протокол), ч.3 ст.19.20 (1 протокол).

Информация по итогам проверок направлялась в органы управления здравоохранением субъекта РФ, прокуратуру субъекта РФ. Протоколы об административных правонарушениях в соответствии с компетенцией также направлялись в судебные органы для рассмотрения вопроса о привлечении лиц, в отношении которых возбуждалось административное производство к административной ответственности.

Соблюдение обязательных требований при проведении государственного контроля

В 4 квартале 2018 года имеют место следующие нарушения, допускаемые юридическими лицами, индивидуальными предпринимателями при осуществлении медицинской деятельности:

Типичные нарушения обязательных требований, указанные в актах проверок.

1. В рамках контроля за соблюдением органами государственной власти Российской Федерации, органами местного самоуправления, государственными внебюджетными фондами, медицинскими организациями и фармацевтическими организациями, а также индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую и фармацевтическую деятельность, прав граждан в сфере охраны здоровья выявлены нарушения прав граждан в сфере охраны здоровья, чаще других выявлялись:

отсутствие созданных условий (наличия оборудования) для оказания медицинской помощи с учетом особых потребностей инвалидов и других групп населения с ограниченными возможностями здоровья;

медицинское вмешательство без получения добровольного информированного согласия гражданина;

нарушение права на медицинскую помощь в гарантированном объеме, оказываемую без взимания платы в соответствии с программой государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи;

нарушение требований к содержанию и форме предоставления информации о деятельности медицинских организаций, размещаемой на официальных сайтах в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

1. В рамках контроля соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями порядков оказания медицинской помощи и стандартов медицинской помощи.

Основными проблемами при исполнении медицинскими организациями порядков оказания медицинской помощи явились несоблюдение стандартов оснащения и нарушения требований к организации деятельности медицинской организации.

Основными проблемами при исполнении медицинскими организациями стандартов медицинской помощи явились:

необоснованное невыполнение медицинских услуг, имеющих усредненную частоту предоставления единица;

отсутствие диагностических методик, внесенных в стандарт медицинской помощи;

1. В рамках контроля соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями порядков проведения медицинских экспертиз, медицинских осмотров и медицинских освидетельствований основными видами выявленных нарушений явились:

а) нарушения ведения медицинской документации:

б) нарушения порядка проведения медицинских экспертиз, медицинских осмотров и медицинских освидетельствований:

отсутствие осмотров врачами-специалистами;

не проведение функциональных исследований;

в) отсутствие сертификатов специалистов у врачей-специалистов (отсутствует сертификатов по специальности «профпатология», «экспертиза временной нетрудоспособности», отсутствует повышение квалификации по специальности «профпатология»).

1. В рамках контроля соблюдения медицинскими работниками, руководителями медицинских организаций, фармацевтическими работниками и руководителями аптечных организаций ограничений, применяемых к указанным лицам при осуществлении профессиональной деятельности в соответствии с Федеральным законом «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»:

в медицинской организации и у медицинских работников имеется сувенирная продукция от организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата.

5. В рамках контроля организации и осуществления федеральными органами исполнительной власти, органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации и органами местного самоуправления, осуществляющими полномочия в сфере охраны здоровья граждан, а также осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями предусмотренного статьей 90 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности чаще других выявлялись:

несоблюдение установленного порядка проведения внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности;

- нарушение требуемой периодичности заседаний врачебной комиссии при организации внутреннего контроля качества;

несоблюдения порядка оформления результатов внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности;

необоснованность мер, принимаемых по результатам проведения внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности.

**Лицензионный контроль медицинской деятельности**

С 03 октября 2016 года в соответствии с положениями Федерального закона от 05.04.2016 № 93-ФЗ "О внесении изменений в статьи 14 и 15 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" Территориальным органом Росздравнадзора осуществляется лицензионный контроль в отношении медицинских организаций всех форм собственности.

При выявлении нарушений обязательных (лицензионных) требований выдавались предписания об устранении нарушений, в том числе выдано 2 повторных предписания (ООО «Гемокод-Крым», ГБУ РК «Санаторий им. Н.К. Крупской для детей и детей с родителями»), составлялись протоколы об административном правонарушении и направлялись для рассмотрения в судебные органы в соответствии с подведомственностью и подсудностью.

В частности, за 4 квартал 2018 года было составлен 1 протокол об административном правонарушении – по ч.3 ст.19.20 КоАП РФ (ГБУЗ РК «Симферопольская ГБ № 7»).

**Федеральный государственный надзор в сфере обращения лекарственных средств**

Федеральный государственный надзор в сфере обращения лекарственных средств включает в себя:

1) организацию и проведение проверок соблюдения субъектами обращения лекарственных средств установленных настоящим Федеральным законом и принятыми в соответствии с ним иными нормативными правовыми актами Российской Федерации требований к доклиническим исследованиям лекарственных средств, клиническим исследованиям лекарственных препаратов, хранению, перевозке, ввозу в Российскую Федерацию, отпуску, реализации лекарственных средств, применению лекарственных препаратов, уничтожению лекарственных средств;

2) организацию и проведение проверок соответствия лекарственных средств, находящихся в гражданском обороте, установленным требованиям к их качеству;

3) организацию и проведение фармаконадзора;

4) применение в порядке, установленном законодательством Российской Федерации, мер по пресечению выявленных нарушений обязательных требований и (или) устранению последствий таких нарушений, в том числе принятие решения о нахождении лекарственных средств в обращении, выдачу предписаний об устранении выявленных нарушений обязательных требований и привлечение к ответственности лиц, совершивших такие нарушения.

**Результаты правоприменительной практики, статистика типовых и массовых нарушений обязательных требований при проверках**

В соответствии с ч.8 ст. 9 Федерального закона от 26.12.2008 № 294-ФЗ  
О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля» основанием для включения плановой проверки в ежегодный план проведения плановых проверок является истечение трех лет со дня:

1) государственной регистрации юридического лица, индивидуального предпринимателя;

2) окончания проведения последней плановой проверки юридического лица, индивидуального предпринимателя;

3) начала осуществления юридическим лицом, индивидуальным предпринимателем предпринимательской деятельности в соответствии с представленным в уполномоченный Правительством Российской Федерации в соответствующей сфере федеральный орган исполнительной власти уведомлением о начале осуществления отдельных видов предпринимательской деятельности в случае выполнения работ или предоставления услуг, требующих представления указанного уведомления.

Кроме того, в связи со вступлением в силу с 1 января 2018 года Федерального конституционного закона от 28 декабря 2017 г. № 5-ФКЗ "О внесении изменений в Федеральный конституционный закон "О принятии в Российскую Федерацию Республики Крым и образовании в составе Российской Федерации новых субъектов - Республики Крым и города федерального значения Севастополя": «Плановые проверки при осуществлении государственного контроля (надзора), муниципального контроля за соблюдением юридическими лицами (их филиалами, пр

едставительствами, обособленными структурными подразделениями), индивидуальными предпринимателями на территориях Республики Крым и города федерального значения Севастополя обязательных требований, если периодичность их проведения в соответствии с Федеральным законом от 26 декабря 2008 года № 294-ФЗ "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля" ограничена одним разом в три года, до 1 марта 2019 года не проводятся».

В виду указанного, плановые мероприятия по федеральному государственному надзору в сфере обращения лекарственных средств в 2018 году не проводились.

Специалистами Территориального органа в 4 квартале 2018 года были проведены внеплановые проверки:

- ГБУЗ РК «Алуштинская центральная городская больница» во исполнение п.13 части III Распоряжения Правительства РФ от 01.07.2016 № 1403-р «Об утверждении плана мероприятий ("дорожной карты") "Повышение доступности наркотических средств и психотропных веществ для использования в медицинских целях",

- Государственного бюджетного учреждения здравоохранения Республики Крым «Крымский республиканский онкологический клинический диспансер имени В. М. Ефетова» на предмет проверки фактов, изложенных в письме Службы экономической безопасности Управления по Республике Крым и городу Севастополю Федеральной службы безопасности по Республике Крым и городу Севастополю по вопросам формирования потребности и использования лекарственных препаратов, приобретаемых за счет средств федерального бюджета в рамках постановления Правительства Российской Федерации № 1155 от 26.12.2011;

проверки соблюдения обязательных требований при осуществлении медицинской деятельности, порядков и стандартов медицинской помощи, прав граждан в сфере охраны здоровья, обязательных требований при применении медицинских изделий в медицинских организациях, требований по хранению, применению, отпуску, уничтожению лекарственных препаратов юридическими организациями и индивидуальными предпринимателями, осуществляющими медицинскую деятельность по работе (услуге) «пластическая хирургия» на основании поручения руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения М.А. Мурашко в целях выполнения поручения Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой от 01.06.2018 № ТГ-П12-3058:

- Общества с ограниченной ответственностью «Клиника перспективных медицинских технологий».

Также проведена внеплановая проверка по исполнению предписания об устранении выявленных нарушений по результату ранее проведенной проверки в рамках вышеуказанного поручения Заместителя Председателя Правительства Российской Федерации Т.А. Голиковой от 01.06.2018 № ТГ-П12-3058:

- Общества с ограниченной ответственностью «КЛИНИКА ГЕНЕЗИС».

По результатам указанных проверок нарушения не выявлены.

В 4 квартале 2018 года сотрудники Территориального органа Росздравнадзора по Республике Крым и городу федерального значения Севастополю были привлечены к проведению 4 проверок органов Прокуратуры, по соблюдения субъектами обращения лекарственных средств требований законодательства в соответствующей сфере деятельности: ГБУЗ РК «Ялтинский родильный дом», ГБУЗ РК «Белогорская центральная районная больница», ГУП РК «Крым-Фармация», Министерство здравоохранения Республики Крым.

Территориальным органом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по Республике Крым и городу федерального значения Севастополю, во исполнение протокола межведомственного оперативного совещания в МВД по Республике Крым относительно подготовки к проведению оперативно-профилактической операции «Пангея» на территории Республики Крым, в период с 09 по 16 октября 2018 года было принято участие в совместных мероприятиях со Службой в городе Ялте Управления по Республике Крым и городу Севастополю Федеральной службы безопасности Российской Федерации, с Управлением МВД России по г. Симферополю.

При проверке аптечных организаций в г. Ялте, признаков фальсификации лекарственных препаратов, перечисленных в письме Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 22.08.2018 № 02и-2029/18, визуальным осмотром упаковок лекарственных препаратов выявлено не было.

При проверке медицинской организации в г. Симферополе, признаков, приведенных в обращениях юридических лиц и граждан, которые бы свидетельствовали об обращении продукции как лекарственного препарата, не зарегистрированного в Российской Федерации, выявлено не было.

Результаты участия в указанных совместных мероприятиях были направлены в соответствующие управления правоохранительных органов Республики Крым и г. Ялта.

На основании переданных правоохранительными органами, органами прокуратуры в 4 квартале 2018 года 32-х административных материалов (материалов по фактам админ.правонарушений, постановлений о возбуждении дел об административных правонарушениях) привлечено к административной ответственности 22 должностных, гражданских, юридических лица на общую сумму 60 500 руб.

Территориальным органом Росздравнадзора проведен анализ результатов контрольных мероприятий, а также административных материалов в сфере обращениях лекарственных средств в части хранения, перевозки, отпуска, реализации, применения, который позволил установить типичные нарушения, допускаемые юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями при обращении лекарственных средств, так:

- не соблюдаются условия хранения лекарственных препаратов, в том числе требующих защиты от повышенной температуры (термолабильные лекарственные препараты), от действия света и других факторов окружающей среды;

- в ряде медицинских организаций выявлены лекарственные препараты с истекшими сроками годности, а также лекарственные препараты неподтвержденного качества;

- не соблюдаются правила отпуска и реализации лекарственных препаратов;

- не соблюдаются Правила уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 03.09.2010 № 674 в части надлежащего оформления актов проверок и сроков их направления в Росздравнадзор.

Все контрольные мероприятия в 2018 году проведены в соответствии с действующим законодательством.

Причинами увеличения количества протоколов и выявленных нарушений является отсутствие в проверенных организациях системы менеджмента качества, а также разработанных и утвержденных стандартных операционных процедур (СОП), позволяющих четко регламентировать действия сотрудников при осуществлении их деятельности по хранению, отпуску, реализации лекарственных препаратов, а также отсутствие должного внутреннего контроля со стороны руководства организации, ответственного за данный раздел работы.

Следует отметить, что в 2018 году государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств осуществлялся также посредством выборочного контроля качества лекарственных средств

Территориальным органом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по Республике Крым и городу федерального значения Севастополю в соответствии с заданием Росздравнадзора от 19.01.2018 №02-124/18 осуществлялся выборочный контроль качества лекарственных средств на основании приказа Росздравнадзора от 07.08.2015 №5539 «Об утверждении Порядка осуществления выборочного контроля качества лекарственных средств для медицинского применения». Объектами для проведения выборочного контроля были определены: организации оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения, аптечные организации, имеющие наибольшее количество мест реализации, медицинские организации.

На основании статьи 9 Федерального закона от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в соответствии с заданиями Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения на территории Республики Крым Территориальным органом Росздравнадзора по Республике Крым и городу федерального значения Севастополю в 2018 году был проведен выборочный контроль качества лекарственных средств:

- в 40 субъектах хозяйственной деятельности по Республике Крым:

19 аптечных организаций (по 21 адресу осуществления деятельности),

14 медицинских организаций, 7 организаций оптовой торговли.

На базе передвижной экспресс-лаборатории Симферопольского филиала ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора было проанализировано:

- Методом скрининга качества с использованием неразрушающего

БИК-метода (метод спектрометрии в ближнем инфракрасном диапазоне (БИК-спектрометрия) – 1040 серий лекарственных препаратов по Республике Крым, из них 50 серий имели несовпадение спектра с образцом – отрицательное заключение, и были отобраны на полный анализ в лабораторию Симферопольского филиала ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора для проведения испытаний на соответствие требованиям фармакопейной статьи (либо в случае ее отсутствия нормативной документации). По результатам полного анализа – все 50 серий лекарственных препаратов имеют положительное заключение на соответствие требованиям фармакопейной статьи (либо в случае ее отсутствия нормативной документации).

- Методом скрининга качества с использованием неразрушающего и условно-разрушающего метода Раман-спектроскопии (метод основан на рассеивании монохроматического света: через образец исследуемого вещества пропускают луч с определенной длиной волны, который при контакте с образцом рассеивается. Полученные лучи с помощью линзы собираются в 1 пучок и пропускаются через светофильтр, отделяющий слабые рамановские лучи от более интенсивных релеевских. Чистые романовские лучи усиливаются и направляются на детектор, который фиксирует частоту их колебаний) – 222 серии лекарственных препаратов по Республике Крым, из них 3 серии имели отрицательное заключение, и были отобраны на полный анализ в лабораторию Симферопольского филиала ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора для проведения испытаний на соответствие требованиям фармакопейной статьи (либо в случае ее отсутствия нормативной документации). По данным результатам анализа – все 3 серии лекарственных препаратов имеют положительное заключение на соответствие требованиям фармакопейной статьи (либо в случае ее отсутствия нормативной документации).

84 серии (в том числе 50 и 3 серии, имеющие отрицательные заключения на базе передвижной экспресс-лаборатории) лекарственных препаратов, отобранных по Республике Крым направлены в Симферопольский филиал ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора для проведения испытаний на соответствие требованиям фармакопейной статьи (либо в случае ее отсутствия нормативной документации). Из них все серии имеют положительное решение о соответствии лекарственного препарата.

А также 25 серий (в том числе 10 и 2 серии, имеющие отрицательные заключения на базе передвижной экспресс-лаборатории) лекарственных препаратов, отобранных по г. Севастополю направлены в Симферопольский филиал ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора для проведения испытаний на соответствие требованиям фармакопейной статьи (либо в случае ее отсутствия нормативной документации). Из них все серии имеют положительное решение о соответствии лекарственного препарата.

**Лицензионный контроль фармацевтической деятельности**

Предметом лицензионного контроля фармацевтической деятельности является соблюдение юридическими лицами, включая организации оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения, аптечными организациями, медицинскими организациями и их обособленными подразделениями (центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики, амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами), расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, иными организациями и индивидуальными предпринимателями, лицензионных требований, установленных Положением о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1081.

В соответствии с ч.9 ст. 19 Федеральный закон от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» основанием для включения плановой проверки лицензиата в ежегодный план проведения плановых проверок является:

1) истечение одного года со дня принятия решения о предоставлении лицензии или переоформлении лицензии;

2) истечение трех лет со дня окончания последней плановой проверки лицензиата;

3) истечение установленного Правительством Российской Федерации срока со дня окончания последней плановой проверки лицензиата, осуществляющего лицензируемый вид деятельности в сферах здравоохранения, образования, в социальной сфере.

В 4 квартале 2018 году проведены 2 плановые проверки юридического лица и индивидуального предпринимателя на предмет соблюдения требований лицензионных условий при осуществлении фармацевтической деятельности:

- ИП Османова З.Ю.;

- ГБУЗ РК «Симферопольская ГКБ №7».

По результатам проверки: вынесено 2 предписания об устранении выявленных нарушений, составлено 2 протокола по ч.4 ст. 14.1 на 2-х должностных лиц, привлечено к административной ответственности 2 лица на общую сумму 20 тыс. руб.

Также проведены 3 внеплановые выездные проверки по устранению нарушений требований лицензионных требований, по результатам проверок нарушений не выявлено.

**Лицензионный контроль деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений**

Предметом лицензионного контроля деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений является соблюдение:

1) юридическими лицами (организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти, государственным академиям наук), осуществляющими деятельность по обороту наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в списки I, II и III перечня;

2) юридическими лицами, осуществляющими деятельность по обороту прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в список I перечня;

3) юридическими лицами (государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями), осуществляющими культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности;

4) юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями, осуществляющими деятельность по обороту прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, внесенных в таблицу I списка IV перечня, требований, установленных Положением о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 22 декабря 2011 г. № 1085.

В соответствии с ч.9 ст. 19 Федеральный закон от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» основанием для включения плановой проверки лицензиата в ежегодный план проведения плановых проверок является:

1) истечение одного года со дня принятия решения о предоставлении лицензии или переоформлении лицензии;

2) истечение трех лет со дня окончания последней плановой проверки лицензиата;

3) истечение установленного Правительством Российской Федерации срока со дня окончания последней плановой проверки лицензиата, осуществляющего лицензируемый вид деятельности в сферах здравоохранения, образования, в социальной сфере.

В 2018 году в 4 квартале проведены на предмет соблюдения лицензионных требований при обращении наркотических средств и психотропных веществ не проводились.

**IV. Государственный контроль в сфере обращения медицинских изделий**

Предметом государственного контроля является организация и поведение проверок соблюдения субъектами обращения медицинских изделий обязательных требований в сфере обращения медицинских изделий.

Подобные проверки запланированы на 2019 год.