**Обобщенные ответы на вопросы, полученные до и во время проведения 4 серии публичных обсуждений**

**08.02.2087**

(г. Астрахань)

**Вопрос:** *Является ли осуществление лицензируемого вида деятельности (например, медицинской или фармацевтической) по адресу, не указанному в лицензии нарушением лицензионных требований?*

**Ответ:**

В соответствии с п.8 ст.3 Федерального закона от 04.05.2011 N 99-ФЗ "О лицензировании отдельных видов деятельности" место осуществления отдельного вида деятельности, подлежащего лицензированию (далее - место осуществления лицензируемого вида деятельности), - объект (помещение, здание, сооружение, иной объект), который предназначен для осуществления лицензируемого вида деятельности и (или) используется при его осуществлении, соответствует лицензионным требованиям, принадлежит соискателю лицензии или лицензиату на праве собственности либо ином законном основании, имеет почтовый адрес или другие позволяющие идентифицировать объект данные. Место осуществления лицензируемого вида деятельности может совпадать с местом нахождения соискателя лицензии или лицензиата. При этом в силу требований ч.1 ст.15 данного Федерального закона сведения об адресе мест осуществления лицензируемого вида деятельности включаются в приказ (распоряжение) лицензирующего органа о предоставлении лицензии и в лицензию.

С учётом вышеизложенного в соответствии с правоприменительной практикой Верховного Суда РФ, в том числе изложенной в Определениях от 06.03.2017 N 304-АД17-267, от 09.10.2014 по делу N 310-АД14-54, А64-8031/201, осуществление деятельности, подлежащей лицензированию по адресу не указанному в лицензии является нарушением условий, предусмотренных лицензией.

Административная ответственность за осуществление предпринимательской деятельности с нарушением условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией), предусмотрена ч. 3 ст. 14.1 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

**Вопрос:**

*Разработаны ли «чек-листы», которые будут использоваться при проверках, если да, то где с ними можно ознакомиться?*

**Ответ:**

Постановлением Правительства Российской Федерации от 14.07.2017 №840, вступающим в силу, внесены изменения в Положение о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности, в Положение о федеральном надзоре в сфере обращения лекарственных средств и в Положение о государственном контроле за обращением медицинских изделий. Согласно данным изменениям должностные лица при проведении проверок обязаны использовать проверочные листы (список вопросов).

Росздравнадзором разработаны формы проверочных листов по основным видам контроля, приказы Росздравнадзора размещены на официальном сайте Росздравнадзора в разделе «Перечень обязательных требований».

**Вопрос***: как осуществляется обеспечение врачей астраханской области сертификатами КЭП для оформления электронных листов нетрудоспособности. какова статистика работы в этом направлении?*

**Ответ:**

С июля 2017 года листки нетрудоспособности в форме электронного документа используются наряду с листками нетрудоспособности, оформленными на бланках (на бумажном носителе), и являются их удобной альтернативой. Нововведения позволяют снизить бумажный документооборот и сделать обмен информацией более быстрым и прозрачным.

Для реализации нововведений требуется, чтобы и медицинская организация, и работодатель застрахованного лица (нетрудоспособного) являлись участниками системы информационного взаимодействия, а застрахованное лицо в письменном виде изъявило согласие на формирование электронного листка нетрудоспособности.

Сведения, содержащиеся в электронном "больничном", подписываются квалифицированными электронными подписями медицинского работника и медицинской организации.

Получить информацию о сформированных электронных листках нетрудоспособности работник и работодатель могут в Личных кабинетах, размещенных на сайте Фонда социального страхования Российской Федерации, доступ к которым обеспечивается при наличии логина и пароля к Единому порталу государственных и муниципальных услуг (функций).

Для более подробной информации будет направлен запрос в министерство здравоохранения Астраханской области. Ответ будет дополнен.

**Вопрос**: *где узнать к какой категории риска относится медицинская организация?*

**Ответ:**

Узнать об отнесении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей к определенной категории риска можно на официальном сайте Росздравнадзора в информационно-телекоммуникационной сети Интернет (http://www.roszdravnadzor.ru/) размещена информация об объектах государственного контроля, отнесенных к категориям чрезвычайно высокого, высокого и значительного рисков, в подсистеме «документы» «Перечень объектов государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности, которым присвоены категории риска». На официальном сайте Генеральной прокуратуры в ФГИС «Единый реестр проверок». Позвонив по телефонам в Территориальный орган Росздравнадзора по Астраханской области 45-12-53, 60-05-12.