

Аналитическая справка на проведенный внутренний антикоррупционный анализ деятельности Департамента комитета фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан по Жамбылской области

г. Тараз

«9» июня 2017 г.

Настоящая справка составлена по результатам проведенного внутреннего анализа коррупционных рисков в деятельности Департамента комитета фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан по Жамбылской области (далее-Департамент) в соответствии с требованиями Закона РК «О противодействии коррупции».

Внутренний анализ коррупционных рисков деятельности Департамента проведен согласно приказа Председателя Агентства Республики Казахстан по делам государственной службы и противодействию коррупции от 19.10.2016 года № 12 и приказа Департамента от 06.06.2017 года № 15-Ө рабочей группой в составе: Байгазиев Б.А.- главный специалист, Г.Базарханова Г.Т.-главный специалист, Нысанова Д.К.-главный специалист.

Внутренний анализ проведен по направлению: выявление коррупционных рисков в нормативных правовых актах, затрагивающих деятельность контроля в сфере фармацевтической деятельности. Проанализирован нормативный правовой акт в области государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники: Кодекс Республики Казахстан «Об административных правонарушениях» (далее-КоАП РК), в котором выявлены следующие коррупционные риски при применении его действующих норм.

В соответствии с требованиями Предпринимательского Кодекса Республики Казахстан главный специалисты Департамента - государственные фармацевтические инспекторы по Жамбылской области (далее-инспекторы) осуществляют государственный контроль в сфере обращения лекарственных средств, по результатам которого привлекают к административной ответственности физические и юридические лица.

В соответствие со статьей 804 КоАП РК инспекторы Департамента вправе составлять протоколы об административных правонарушениях, предусмотренных статьями 424 (частью первой), 426 (частью первой), 432, 464 (частью первой) настоящего Кодекса, в пределах своей компетенции.

В соответствии с пп.1) ч. 1 статьи 802 КоАП РК одним из поводов и основанием для возбуждения дела об административном правонарушении является:

- непосредственное обнаружение уполномоченным должностным лицом факта совершения административного правонарушения с учетом положений части третьей настоящей статьи, в которой установлено, что основанием для возбуждения дела об административном правонарушении в отношении

проверяемого субъекта является результат проверки, проведенной в порядке, установленном Предпринимательским кодексом Республики Казахстан.

Нормативно-правовыми актами в сфере обращения лекарственных средств установлены разные виды нарушений и сроки их доказывания, которые влекут за собой привлечение к административной ответственности.

Таким образом считаем, что установленные нормы КоАП РК - привлечение к административной ответственности по окончании проверки, имеет место коррупционный риск, в частности:


- инспектор может завершить проверку субъекта раньше, с составлением протокола об административном правонарушении непосредственно в момент обнаружения (по факту нарушения правил хранения), не требующего дополнительного доказательства, тем самым проигнорировав дальнейшее выявление более значимых (по факту реализации фальсифицированных лекарств), имеющих иные признаки нарушения и требующих дополнительного времени для собирания доказательств (запросы в фирмы-представительства, проведение экспертизы лекарств и т.д.)

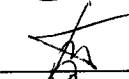
- инспектор может продолжать проведение проверки по выявлению более серьезных нарушений, требующих собирания дополнительных доказательств (запросы в фирмы-представительства, проведение экспертизы лекарств и т.д.) соответственно не составляя протокол об административном правонарушении по менее значимому нарушению, которое, возможно, по ходу проверки и с согласия инспектора, проверяемым субъектом будет устранено.

Рекомендации

Направить в Комитет фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан информацию о наличии данных коррупционных рисков, выявленных в нормативных правовых актах для подготовки Министерством здравоохранения РК предложений о внесении изменений и дополнений в законодательные акты.

Подписи членов рабочей группы:

Байгазиев Б.А. 

Г.Базарханова Г.Т. 

Нысанова Д.К. 