

Аналитическая справка по результатам внутреннего анализа коррупционных рисков Департамента комитета Фармации Министерства здравоохранения Республики Казахстан по Жамбылской области

г. Тараз

«29» июня 2018 г.

Настоящая справка составлена по результатам внутреннего анализа коррупционных рисков в нормативных правовых актах, затрагивающих деятельность отдела контроля фармацевтической деятельности, государственных услуг и фармацевтического инспектората 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 проведен согласно приказу Председателя Агентства Республики Казахстан по делам государственной службы и противодействию коррупции от 19.10.2016 года № 12 и приказу Департамента от 05.06.2018 года № 48-Ө рабочей группой в составе: главные специалисты отдела контроля фармацевтической деятельности, государственных услуг и фармацевтического инспектората - Байгазиев Б.А. и Г.Базарханова Г.Т., главный специалист по управлению персоналом Нысанова Д.К..

Проанализировав нормативные правовые акты, регулирующие сферу государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники: Кодекс РК «О здоровье народа и системе здравоохранения», приказ МЗСР РК от 24.04.2015 г. № 262 «Об утверждении Правил хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники», приказ МЗСР РК от 14.09.2015 г. № 713 «Об утверждении Правил оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники», приказ МЗСР РК от 26.11.2014 г. № 269 «Правила проведения оценки безопасности и качества лекарственных средств и изделий медицинского назначения, зарегистрированных в Республике Казахстан», приказ МЗСР РК от 27.05.2015 г. № 392 «Об утверждении надлежащих фармацевтических практик», в которых выявлены следующие коррупционные риски при применении их действующих норм:

- противоречие в пункте 83 приказа МЗСР РК от 27.05.2015 г. № 392 «Об утверждении надлежащих фармацевтических практик» (при хранении лекарственных средств и обращении с ними принимаются меры, направленные на предотвращение рассыпания, нарушения целостности упаковки, контаминации и перепутывания. Лекарственные средства хранятся непосредственно на полу, за исключением случаев, когда упаковка специально разработана для такого хранения (например, баллоны с медицинским газом) пункту 12 приказа МЗСР РК от 24.04.2015 года № 262 «Об утверждении Правил хранения и транспортировки лекарственных

средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» (в помещениях (зонах) хранения лекарственных средства, изделия медицинского назначения и медицинская техника хранятся в заводской или транспортной упаковке. В случае нарушения заводской или транспортной упаковки, лекарственные средства, изделия медицинского назначения размещаются в материальных шкафах, на стеллажах, паллетах, в сейфах в потребительской и/или в открытой заводской упаковке этикеткой (маркировкой) наружу;

- не соответствие требований пунктов 162, 163 приказа МЗСР РК от 27.05.2015 г. № 392 «Об утверждении надлежащих фармацевтических практик» (выполнение процедур переупаковки или перемаркировки производится исключительно лицами, надлежащим образом уполномоченными, и в соответствии с настоящими в случае переупаковки организациями, которые не являются производителем эти операции эквивалентны значению идентификации и аутентификации продукции. Для безопасного удаления оригинала упаковки, на месте разрабатываются и применяются соответствующие инструкции) требованиям приказа МЗСР РК от 16.04.2015 года № 227 «Об утверждении Правил маркировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники», так как в данном приказе отсутствуют такие понятия как «переупаковка или перемаркировка».

Рекомендации

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

Подписи членов рабочей группы:

Байгазиев Б.А.



Базарханова Г.Т.



Нысанова Д.К.

