

Заключение об оценке регулирующего воздействия

от «12» декабря 2025 г.

Заключение подготовлено Министерством экономического развития Смоленской области (далее – Министерство) по результатам проведения углубленной оценки регулирующего воздействия в соответствии с Порядком проведения оценки регулирующего воздействия проектов областных нормативных правовых актов, утвержденным постановлением Администрации Смоленской области от 13.11.2015 № 718.

1. Сведения о проекте областного нормативного правового акта с указанием степени регулирующего воздействия (низкая, средняя, высокая), а также информации о наличии или отсутствии в проекте областного нормативного акта обязательных требований с указанием его срока вступления в силу и срока действия

Проект постановления Правительства Смоленской области «Об утверждении Положения о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Смоленской области» (далее – проект постановления, Положение).

Проект постановления разработан 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).

Проект постановления разработан взамен действующего постановления Администрации Смоленской области от 30.11.2021 № 754 «Об утверждении Положения о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Смоленской области» в связи с принятием Федерального закона от 28 декабря 2024 г. № 540-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» (далее – Федеральный закон № 540-ФЗ).

Проектом постановления:

- уточняются основания проведения контрольного (надзорного) мероприятия;
- расширяется перечень профилактических мероприятий, которые подлежат обязательному проведению органами контроля (надзора), в их число включены объявление предостережения и профилактические визиты;
- предоставляется право на досудебное обжалование контролируруемыми лицами, права и законные интересы которых, по их мнению, были непосредственно нарушены в рамках осуществления государственного контроля (надзора), в том числе решений о проведении контрольных (надзорных) мероприятий, актов контрольных (надзорных) мероприятий, предписаний об устранении выявленных нарушений;

- внедряется возможность проведения контрольных (надзорных) мероприятий с использованием средств дистанционного взаимодействия, в том числе посредством видео-конференц-связи, а также с использованием мобильного приложения «Инспектор».

Степень регулирующего воздействия (низкая, средняя, высокая).

Обоснование отнесения проекта нормативного правового акта к определенной степени регулирующего воздействия: проект постановления содержит положения устанавливающие новые обязанности и запреты для субъектов предпринимательской и иной экономической деятельности.

Проект постановления не содержит обязательные требования, связанные с осуществлением предпринимательской и иной экономической деятельности, оценка соблюдения которых осуществляется в рамках государственного контроля (надзора), привлечения к административной ответственности, предоставления лицензий и иных разрешений, аккредитации, иных форм оценок и экспертиз.

Предметом регионального государственного контроля (надзора) является соблюдение 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 населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации (далее - контролируемые лица), при реализации лекарственных препаратов требований к применению цен, уровень которых не должен превышать сумму фактической отпускной цены, установленной производителем лекарственных препаратов, и которые не превышают зарегистрированных предельных отпускных цен, и размеров оптовых надбавок и (или) размеров розничных надбавок, не превышающих соответственно размеров предельных оптовых надбавок и (или) размеров предельных розничных надбавок, установленных в Смоленской области

2. Исполнительный орган Смоленской области, являющийся разработчиком проекта областного нормативного правового акта

Министерств здравоохранения Смоленской области (далее – разработчик).

3. Информация о выявленных положениях проекта областного нормативного правового акта, которые необоснованно затрудняют осуществление предпринимательской и иной экономической деятельности, или об отсутствии таких положений с обоснованием сделанных выводов

Проект постановления содержит положения, которые вводят избыточные обязанности, запреты и ограничения для субъектов предпринимательской и иной экономической деятельности или способствуют их введению, а также способствуют возникновению их необоснованных расходов.

Обоснование сделанных выводов:

1. Согласно пункту 19 проекта постановления *контролируемое лицо, в том*

числе с использованием единого портала государственных и муниципальных услуг (функций), вправе подать в Министерство заявление об изменении категории риска объектов контроля в случае их соответствия критериям риска для отнесения к иной категории риска.

Формулировка «в том числе» подразумевает наличие иных каналов (способов) подачи заявления об изменении категории риска объектов контроля (далее – заявление).

Вместе с тем в Положении не приводится форма данного заявления (либо документ, которым утверждена форма заявления, и ссылка на его размещение в открытом доступе) или информация о возможности подачи указанного заявления в произвольной форме.

Кроме того в Положении не определены способы подачи заявления, сроки рассмотрения заявления и порядок доведения результата рассмотрения заявления до контролируемых лиц.

В целях исключения положений, способствующих введению избыточных требований и ограничений для контролируемых лиц, Министерство считает необходимым привести в Положении форму заявления либо документ, которым утверждена форма заявления, ссылку на её размещение в открытом доступе, либо указать информацию о возможности подачи указанного заявления в произвольной форме с указанием обязательных реквизитов, которые должно содержать заявление, а также определить способы подачи заявления, сроки рассмотрения заявления и порядок (способы и сроки) доведения результата рассмотрения заявления до контролируемых лиц.

2. Согласно пункту 36 проекта постановления *информация о принятом решении, предусмотренном пунктом 35 настоящего Положения, в течение одного рабочего дня со дня его принятия направляется контролируемому лицу, представившему возражение в отношении предостережения.*

При этом в Положении не определено, каким способом производится направление информации о принятом решении контролируемому лицу.

Аналогично в пункте 33 проекта постановления при возврате документов без рассмотрения.

В целях исключения положений, способствующих введению избыточных требований и ограничений для контролируемых лиц, Министерство считает необходимым уточнить в пунктах 33 и 36 проекта постановления способ(ы) возврата документов и информирования о принятом решении, например, «способом, указанным в возражении», дополнив пункт 32 проекта постановления необходимым подпунктом о реквизите, который должно содержать возражение.

3. Согласно пункту 69 проекта постановления *по окончании проведения контрольного (надзорного) мероприятия, предусматривающего взаимодействие с контролируемым лицом, составляется акт контрольного (надзорного) мероприятия в порядке, установленном Федеральным законом № 248-ФЗ.*

При этом в проекте постановления отсутствуют положения, регламентирующие порядок оформления контрольного (надзорного) мероприятия без взаимодействия с контролируемым лицом, предусмотренные частью второй статьи 87 Федерального закона № 248-ФЗ.

В целях исключения положений, способствующих введению избыточных требований и ограничений для контролируемых лиц, Министерство считает необходимым привести в Положении положения, регламентирующие порядок оформления контрольного (надзорного) мероприятия без взаимодействия с контролируемым лицом.

4. В пункте 74 Положения приведены основания досудебного обжалования, в случае нарушения интересов и прав контролируемых лиц в рамках осуществления регионального государственного контроля (надзора).

Данный перечень оснований не соответствуют перечню оснований, приведенных в пункте 4 статьи 40 Федерального закона № 248-ФЗ.

В целях исключения положений, способствующих введению избыточных требований и ограничений для контролируемых лиц, Министерство считает необходимым привести пункт 74 Положения в соответствие с частью 4 статьи 40 Федерального закона № 248-ФЗ.

5. Согласно пункту 80 Положения *«Жалоба подлежит рассмотрению уполномоченным на рассмотрение жалобы органом в течение пятнадцати рабочих дней со дня ее регистрации в подсистеме досудебного обжалования»*.

При этом в Положении отсутствует положение определяющее, что *жалоба контролируемого лица на решение об отнесении объектов контроля к соответствующей категории риска рассматривается в срок не более 5 рабочих дней (пункт 2.1 части 2 статьи 43 Федерального закона № 248-ФЗ)*.

В целях исключения положений, способствующих введению избыточных требований и ограничений для контролируемых лиц, Министерство считает необходимым дополнить пункт 80 Положения информацией о сроке рассмотрения жалобы контролируемого лица на решение об отнесении объектов контроля к соответствующей категории риска, предусмотренной пунктом 2.1 части 2 статьи 43 Федерального закона № 248-ФЗ.

6. В разделе VI Положения («Досудебный порядок подачи жалобы») отсутствует общая информация о подаче жалобы, предусмотренная статьей 40 Федерального закона № 248-ФЗ, а именно:

- информация о способах подачи жалобы;
 - жалоба на решение контрольного (надзорного) органа, действия (бездействие) его должностных лиц может быть подана в течение тридцати календарных дней со дня, когда контролируемое лицо узнало или должно было узнать о нарушении своих прав;
 - жалоба на предписание контрольного (надзорного) органа может быть подана в течение десяти рабочих дней с момента получения контролируемым лицом предписания;
 - в случае пропуска по уважительной причине срока подачи жалобы этот срок по ходатайству лица, подающего жалобу, может быть восстановлен уполномоченным органом;
 - лицо, подавшее жалобу, до принятия решения по жалобе может отозвать ее.
- При этом повторное направление жалобы по тем же основаниям не допускается;
- жалоба может содержать ходатайство о приостановлении исполнения обжалуемого решения контрольного (надзорного) органа.

В целях исключения положений, способствующих введению избыточных требований и ограничений для контролируемых лиц, Министерство считает необходимым раздел 8 Положения дополнить положениями о способе подачи жалобы, сроках подачи жалобы, порядке отзыва жалобы, либо разместить ссылку на статью 40 Федерального закона № 248-ФЗ.

Количественная оценка предмета правового регулирования и выводы о возможных альтернативах предлагаемого регулирования

Принятие и реализация проекта постановления затронет интересы контролируемых лиц: организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций, индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинских организаций, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленных подразделений (амбулаторий, фельдшерских и фельдшерско-акушерских пунктов, центров (отделений) общей врачебной (семейной) практики), расположенных в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации.

Количество контролируемых лиц в Смоленской области составляет 256 единиц.

Описание возможных альтернативных способов предлагаемого правового регулирования (необходимые мероприятия, результат оценки последствий):

Анализ регионального опыта в области регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, показывает, что нормативные правовые акты, регулирующие данный вопрос, приняты во всех субъектах Российской Федерации, например:

- постановление Правительства Ленинградской области от 30.09.2021 № 637 (ред. от 27.06.2025) «Об утверждении Положения о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Ленинградской области, ключевого показателя и его целевого значения, индикативных показателей для данного вида регионального государственного контроля (надзора)»;

- постановление КМ РТ от 21.11.2022 № 1238 (ред. от 24.11.2025) «Об утверждении Положения о региональном государственном контроле (надзоре) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, и о внесении изменений в Положение о региональном государственном контроле (надзоре) в области государственного регулирования цен (тарифов), утвержденное постановлением Кабинета Министров Республики Татарстан от 29.09.2021 № 921 «Об утверждении Положения о региональном государственном контроле (надзоре) в области государственного регулирования цен (тарифов)».

Таким образом, с учетом опыта субъектов Российской Федерации, можно сделать вывод об определенной степени эффективности рассматриваемого правового регулирования.

Оценка возможных вариантов правового регулирования
Описание возможных альтернативных способов предлагаемого правового регулирования (необходимые мероприятия, результат оценки последствий)

	Вариант 1	Вариант 2
1. Содержание варианта решения проблемы	Принятие правового регулирования, предложенного проектом постановления	Самоконтроль (внутренний контроль, самообследование)
2. Качественная характеристика и оценка динамики численности потенциальных адресатов предлагаемого правового регулирования	Контролируемыми лицами в рамках осуществления регионального государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Смоленской области являются: организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации). По состоянию на 01.12.2025 количество контролируемых лиц в регионе составило 256.	Лицами , осуществляющими самоконтроль за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Смоленской области являются: организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинские организации, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленные подразделения (амбулатории, фельдшерские и фельдшерско-акушерские пункты, центры (отделения) общей врачебной (семейной) практики), расположенные в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации). По состоянию на 01.12.2025 количество контролируемых лиц в регионе составило 256.
3. Оценка дополнительных расходов (доходов) потенциальных адресатов регулирования, связанных с введением предлагаемого	Дополнительные доходы /расходы контролируемых лиц при принятии проекта отсутствуют.	Дополнительные доходы у субъектов предпринимательской деятельности отсутствуют. Расходы у субъектов предпринимательской деятельности по организации самоконтроля связаны с необходимостью содержания отдельной штатной

<p>правового регулирования</p>		<p>единицы (или возложением обязанностей на имеющуюся штатную единицу), которая осуществляет функции по самоконтролю. Размер издержек составляет сумму оплаты труда (с начислениями) такому сотруднику. По состоянию на сентябрь 2025 года среднемесячная номинальная начисленная заработная плата работников в области здравоохранения в Смоленской области составила 55 666 руб. Расходы в год на одного работника в среднем составят: $55\,666 * 12 * 0,302 = \underline{201\,734\text{ руб.}}$ (уплаченные работодателем страховые взносы на 1 работника за год) $55\,666 * 12 + 201\,734 = \underline{869\,726\text{ руб.}}$ (расходы 1 субъект за год на содержание штатной единицы) Расходы в год в среднем на все субъекты предпринимательской деятельности составят: $869\,726 * 256 = \underline{222\,649\,856\text{ руб.}}$</p>
<p>4. Оценка расходов (доходов) областного бюджета, связанных с введением предлагаемого правового регулирования</p>	<p>Доходы областного бюджета за счет поступлений от уплаты штрафов за 2024 год отсутствуют</p> <p>Расходы областного бюджета связаны с содержанием инспекторского состава: Согласно докладу о виде государственного контроля (надзора) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Смоленской области за 2024 год проведено 47 контрольных (надзорных) мероприятий - профилактических визитов. На проведение 1 профилактического визита затрачивается 1 рабочий день: Размер издержек составляет сумму оплаты труда (с начислениями) сотруднику, осуществляющему контрольное (надзорное) мероприятие. По состоянию на сентябрь 2025 года</p>	<p>Доходы, расходы областного бюджета отсутствуют</p>

	<p>среднемесячная номинальная начисленная заработная плата работников в области здравоохранения в Смоленской области составила 55 666 руб.</p> <p>Расходы в год на одного работника в среднем составят:</p> <p>1) 55 666 руб./21 рабочий день = 2 650,76 руб. (з/п за 1 рабочий день)</p> <p>2) 2 650,76 *0,302=800,53 руб. (сумма отчислений)</p> <p>3) 2 650,76+800,53=3 451,29 руб. общая сумма расходов по з/п на 1 сотрудника</p> <p>4) 3 451,29*47 дней=162 210,63 руб.</p> <p>Расходы на проведение 47 контрольных (надзорных) мероприятий</p>	
5. Оценка возможности достижения заявленных целей регулирования посредством применения рассматриваемых вариантов предлагаемого правового регулирования	цели регулирования будут достигнуты	Цели регулирования не будут достигнуты, т.к. механизмы самоконтроля недостаточно проработаны на государственном уровне и пока не демонстрируют достаточной эффективности.
6. Оценка рисков неблагоприятных последствий	Риски наступления неблагоприятных последствий (в виде экономического и иного ущерба), а также угроза жизни и здоровью граждан снижены за счет нормативно закреплённой возможности контрольного органа осуществлять профилактические мероприятия.	Самоконтроль не в полной мере минимизирует риски причинения вреда (ущерба) охраняемым законом ценностям, поскольку он является необязательным для субъектов предпринимательской деятельности и осуществляется по собственной инициативе. Повышается риск наступления неблагоприятных последствий (в виде экономического и иного ущерба), а также угроза жизни и здоровью граждан при реализации лекарственных препаратов, включённых в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов, на территории Смоленской области.

7. Обоснование выбора варианта решения проблемы	<p>Обоснование выбора предпочтительного варианта решения выявленной проблемы, в том числе обоснование соразмерности затрат на исполнение обязательных требований лицами, в отношении которых они устанавливаются, с рисками, предотвращаемыми этими обязательными требованиями, при обычных условиях гражданского оборота:</p> <p>выбран вариант № 1, в рамках которого возможно достижение целей правового регулирования при отсутствии рисков неблагоприятных последствий, поскольку при выборе варианта 2 расходы контролируемых лиц на организацию проведения внутреннего контроля (самоконтроля) составят около 869 726 руб.</p> <p>Для проведения самообследования работодателю потребуется разработать локальный нормативный акт, который станет регулировать особенности самоконтроля.</p> <p>Отсутствие нормативно закреплённой возможности осуществления деятельности по профилактике нарушений обязательных требований и как следствие повышение риска совершения нарушений обязательных требований.</p> <p>Кроме того аргументом в пользу выбора варианта 1 послужило отсутствие гарантий эффективности самоконтроля как инструмента регулирования в условиях динамично изменяющейся законодательной базы. В частности, следует отметить, что процесс нормотворчества в данной сфере характеризуется высокой степенью неопределённости и нестабильности, что затрудняет оперативное отслеживание всех происходящих изменений. Это обстоятельство создает дополнительные риски для субъектов деятельности, полагающихся исключительно на внутренние механизмы контроля, поскольку нормативные акты могут утратить свою юридическую силу или приобрести новые интерпретации.</p>
---	--

Оценка изменений расходов субъектов предпринимательской и инвестиционной деятельности на осуществление такой деятельности, связанных с необходимостью соблюдать введенные обязанности, запреты и ограничения, возлагаемые на них предлагаемым правовым регулированием, с использованием количественных методов.

Расчет возможных издержек субъектов предпринимательской и иной экономической деятельности при проведении обязательного профилактического визита в рамках регионального государственного контроля (надзора) на территории Смоленской области.

Название требования: Проведение профилактического визита.

Условие возникновения требования: Подача заявления о проведении обязательного профилактического визита.

Тип требования: подготовка и представление документов.

Масштаб: 1 ед.

Частота: 1 раз в год.

Действия: подготовка документов – 1 чел./час.

Среднемесячная заработная плата по Смоленской области в области здравоохранения: за сентябрь 2025 года составила 55 666 рублей (статистические данные).

Средняя стоимость часа работы: 331,35 руб. (55 666 руб. /21 рабочий день / 8 рабочих часов).

Общая стоимость требования на проведение 1 обязательного профилактического визита составит: 331,35 рублей.

Общая стоимость требования на проведение обязательного профилактического визита для 256 контролируемых лиц составит:
 $331,35 \times 256 = \underline{84\,825,60 \text{ руб.}}$

4. Информация о результатах проведения публичных обсуждений и дополнительных публичных консультаций (при их проведении)

Разработчиком проведены публичные обсуждения проекта постановления на Интернет-Портале для публичного обсуждения проектов и действующих нормативных правовых актов органов власти Смоленской области по адресу: с (<https://regulation.admin-smolensk.ru/projects#npa=914>), срок проведения с 25 ноября по 04 декабря 2025 года.

О проведении публичных обсуждений проекта постановления разработчиком уведомлены: Уполномоченный по защите прав предпринимателей в Смоленской области; Союз «Торгово-промышленная палата Смоленской области»; Смоленское региональное объединение работодателей «Научно-промышленный союз»; Смоленское региональное отделение Общероссийской общественной организации малого и среднего предпринимательства «ОПОРА РОССИИ»; Смоленское региональное отделение Общероссийской общественной организации «Деловая Россия».

Министерством в отношении проекта постановления были проведены дополнительные публичные консультации в период с 02 по 08 декабря 2025 года.

5. Позиции представителей субъектов предпринимательской и инвестиционной деятельности, участвовавших в публичных обсуждениях и дополнительных публичных консультациях (при их проведении)

В ходе публичных обсуждений проекта постановления замечания и предложения не поступили.

Сводка замечаний и предложений, поступивших в ходе публичного обсуждения проекта постановления, прилагается.

В ходе дополнительных публичных консультаций проекта постановления замечания и предложения не поступили.

Справка замечаний и предложений, поступивших в ходе дополнительных публичных консультаций проекта областного нормативного правового акта, прилагается.

6. Вывод о достаточности оснований для принятия решения о введении предлагаемого разработчиком варианта правового регулирования с обоснованием сделанного вывода

Разработчиком проведена предварительная оценка регулирующего воздействия проекта постановления и подготовлен отчет о предварительной оценке в соответствии с Порядком проведения оценки регулирующего воздействия проектов областных нормативных правовых актов, утвержденным постановлением Администрации Смоленской области от 13.11.2015 № 718.

Проект постановления разработан в целях приведения Положения в соответствие действующему законодательству в сфере регионального государственного контроля (надзора) в области контроля за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на территории Смоленской области.

7. Предложения по отмене, изменению проекта областного нормативного правового акта или его отдельных положений

По результатам проведения углубленной оценки регулирующего воздействия проекта постановления в целях устранения избыточных ограничений для субъектов предпринимательской и иной экономической деятельности, а также недопущения необоснованных расходов субъектов предпринимательской деятельности и областного бюджета Министерство считает необходимым при доработке проекта постановления:

1. Привести в Положении форму заявления либо документ, которым утверждена форма заявления, ссылку на её размещение в открытом доступе, либо указать информацию о возможности подачи указанного заявления в произвольной форме с указанием обязательных реквизитов, которые должно содержать заявление, а также определить способы подачи заявления, сроки рассмотрения заявления и порядок (способы и сроки) доведения результата рассмотрения заявления до контролируемых лиц.

2. Уточнить в пунктах 33 и 36 проекта постановления способ(ы) возврата документов и информирования о принятом решении, например, «способом, указанным в возражении», дополнив пункт 32 проекта постановления необходимым подпунктом о реквизите, который должно содержать возражение.

3. Привести в Положении положения, регламентирующие порядок оформления контрольного (надзорного) мероприятия без взаимодействия с контролируемым лицом.

4. Привести пункт 74 Положения в соответствие с частью 4 статьи 40 Федерального закона № 248-ФЗ.

5. Дополнить пункт 80 Положения информацией о сроке рассмотрения жалобы контролируемого лица на решение об отнесении объектов контроля к соответствующей категории риска, предусмотренной пунктом 2.1 части 2 статьи 43 Федерального закона № 248-ФЗ.

6. Раздел 8 Положения дополнить положениями о способе подачи жалобы, сроках подачи жалобы, порядке отзыва жалобы, либо разместить ссылку на статью 40 Федерального закона № 248-ФЗ.

Иные предложения по изменению проекта областного нормативного правового акта или его отдельных положений:

1. В разделе V Положения «Результаты контрольного (надзорного) мероприятия» не отражены положения статьи 88 Федерального закона № 248-ФЗ «Ознакомление с результатами контрольного (надзорного) мероприятия», касающиеся порядка ознакомления с актом о результатах проведения контрольного (надзорного) мероприятия (далее – акт) контролируемого лица, порядка подписания акта, а также порядок действий при невозможности составления акта на месте.

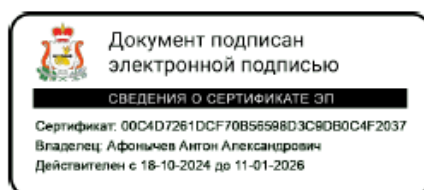
Кроме того отсутствует информация о форме акта (ссылка на документ, которым она утверждена или на место размещения её в свободном доступе в сети Интернет).

2. В Положении не отражено требование части 2 статьи 64 Федерального закона № 248-ФЗ о том, что *контрольное (надзорное) мероприятие, предусматривающее взаимодействие с контролируемым лицом, может быть начато после внесения в единый реестр контрольных (надзорных) мероприятий сведений, установленных правилами его формирования и ведения, за исключением случаев неработоспособности единого реестра контрольных (надзорных) мероприятий, зафиксированных оператором реестра.*

3. В Положении отсутствует положение, касающееся наличия основания для отказа инспектору в доступе на объекты контроля, к документам и в принятии иных мер по проведению контрольного (надзорного) мероприятия в случае, если на документах, оформленных контрольным (надзорным) органом, предусмотренный правилами формирования и ведения единого реестра контрольных (надзорных) мероприятий двухмерный штриховой код, посредством которого обеспечивается переход на страницу единого реестра контрольных (надзорных) мероприятий, содержащую информацию об указанном контрольном (надзорном) мероприятии, отсутствует либо нанесен некорректным образом, за исключением случаев, если до начала проведения контрольного (надзорного) мероприятия не требуется принятия решения о его проведении (внесено в статью 36 Федерального закона № 248-ФЗ Федеральным законом № 540-ФЗ).

4. В целях мотивации контролируемых лиц к соблюдению обязательных требований и в соответствии с разделом II «О мерах стимулирования добросовестности» Протокола заседания рабочей группы по вопросам реализации мероприятий, необходимых для реализации Федерального закона «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» от 24.10.2025 (прилагается) Министерство рекомендует внести дополнения в Положение в части мер стимулирования добросовестности, руководствуясь положениями статей 8, 48 Федерального закона № 248-ФЗ.

Министр
экономического развития
Смоленской области



А.А. Афоньев