

Департамент охраны здоровья населения Кемеровской области добровольно отменил незаконный контроль качества лекарственных средств

17 мая 2013, 16:28

16 мая 2013 года Федеральная антимонопольная служба (ФАС России) признала Департамент охраны здоровья населения Кемеровской области нарушившим часть 3 статьи 15 Федерального закона «О защите конкуренции». Нарушение выразилось в наделении хозяйствующего субъекта (ГБУЗ КО «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств») функциями и правами органа государственного контроля и надзора в результате утверждения его Устава.

Согласно Уставу, Центр контроля осуществлял приемочный контроль лекарственных средств, ввозимых организациями оптовой торговли на территорию Кемеровской области, а также проводил проверки деятельности аптечных организаций и организаций оптовой торговли по заявкам юридических лиц и индивидуальных предпринимателей на платной основе.

Вместе с тем, Правительство Российской Федерации возложило на Росздравнадзор функции по контролю качества лекарственных средств и проведению проверок деятельности организаций здравоохранения, аптечных учреждений, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, других организаций и индивидуальных предпринимателей, осуществляющих деятельность в сфере здравоохранения.

Таким образом, Департамент охраны здоровья населения Кемеровской области передал полномочия федерального органа исполнительной власти ГБУЗ КО «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств».

В ходе рассмотрения дела в ФАС России поступили документы, свидетельствующие о добровольном устранении выявленных нарушений антимонопольного законодательства, после чего рассмотрение дела было прекращено.

«В результате принятого ФАС России решения восстановлено единство правового и экономического пространства Российской Федерации», - отметил заместитель руководителя ФАС России А.Б. Кашеваров.

Справка

Согласно статье 5 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» осуществление государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств относится к полномочиям федеральных органов исполнительной власти.

Согласно части 3 статьи 15 Федерального закона "О защите конкуренции" №135-ФЗ от 26.05.2006 запрещается наделение хозяйствующих субъектов функциями и правами органов государственного контроля и надзора.

