

№ _____

**Голові комісії з проведення
реорганізації Державної інспекції з
контролю якості лікарських засобів в
Чернівецькій області
Мельничук О.І.**

**Припис
про усунення порушень,
встановлених перевіркою від 02.09. 2011 р.**

Відповідно до Положення про Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів МОЗ України (далі – Держлікінспекція МОЗ), затвердженого постановою Кабінету міністрів України від 20.12.2008 № 1121 «Деякі питання державного управління у сфері контролю якості лікарських засобів», в термін з 31.08.2011 р. по 02.09. 2011 р. комісією Держлікінспекції МОЗ проведено перевірку роботи Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області (далі – Державна інспекція).

Проведеною перевіркою виявлені окремі недоліки в організації роботи Державної інспекції по виконанню покладених на неї функцій по здійсненню державного контролю за діяльністю суб'єктів господарювання у сфері виробництва, зберігання, реалізації та медичного застосування лікарських засобів (довідка від 02.09.11 року).

За результатами перевірки **вжити термінових заходів** щодо усунення недоліків, які були встановлені при перевірці.

1. Посилити державний контроль за виконанням суб'єктами господарської діяльності вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів під час виробництва, зберігання, реалізації та медичного застосування, а також за дотриманням ліцензійних умов виробництва

М2 Держлікінспекція МОЗ
№15981-03/15.2/17-11 від 12.09.2011



у відповідності з додатками до п.7.1. розділу VII наказу Держлікінспекції МОЗ України від 21.09.2010 року №339 «Про затвердження Порядку контролю за додержанням Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібної торгівлі лікарськими засобами».

4. Проведення перевірок та порядок оформлення результатів перевірок щодо додержання Ліцензійних умов проводити згідно розділу VI та VII наказу Держлікінспекції МОЗ України від 21.09.2010 року №339 «Про затвердження Порядку контролю за додержанням Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібної торгівлі лікарськими засобами».

5. Внести зміни до посадової інструкції головного спеціаліста – юрисконсульта Аузяк Ю.О. стосовно обов'язків з організації заходів щодо запобігання корупції в Державній інспекції.

6. Регулярно (1 раз на квартал) розглядати на оперативних (робочих) нарадах стан запобігання і протидії корупції в Державній інспекції.

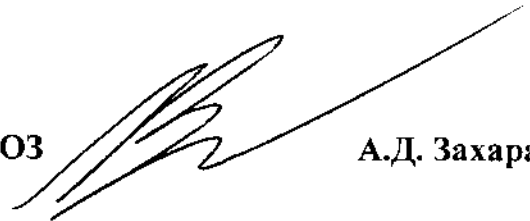
7. Продовжувати підтримувати належний рівень взаємодії з правоохоронними та іншими контролюючими органами, місцевими органами самоврядування та виконавчої влади.

8. Дотримуватися законодавства про державну службу, трудового та антикорупційного законодавства при проведенні заходів з реорганізації.

9. Вжити заходи щодо покращення контролю за дотриманням фінансово-бюджетної дисципліни та веденням бухгалтерського обліку;

10. До 15 жовтня 2011 року забезпечити усунення виявлених перевіркою недоліків у роботі Державної інспекції. Про виконання зазначеного, а також про усунення інших недоліків, указаних в акті перевірки, повідомити Держлікінспекцію МОЗ.

Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікінспекції МОЗ



А.Д. Захараш