

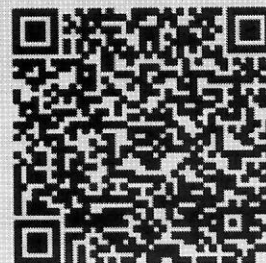
Выписка из акта по результатам проведения
профилактического визита

55260661000022441725

Акт № 55260661000022441725-1

Дата первой версии 18.08.2026, 12:17 (МСК)

Дата последней версии 18.08.2026, 12:18 (МСК)



Версия 2

Контрольный
(надзорный) орган Территориальный орган Федеральной службы по надзору в сфере
здравоохранения по Омской области

Решение о проведении Видеман Марина Владимировна
Руководитель Территориального органа Росздравнадзора

Вид контроля (надзора) Федеральный государственный контроль (надзор) в сфере обращения
лекарственных средств

Лица, участвующие в проведении профилактического визита

Инспекторы Кувшинова Юлия Александровна
Заместитель начальника отдела Территориального органа Росздравнадзора

Лицо, в отношении которого принято решение

Контролируемое лицо АВТОНОМНОЕ СТАЦИОНАРНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ СОЦИАЛЬНОГО
ОБСЛУЖИВАНИЯ ОМСКОЙ ОБЛАСТИ "ТАВРИЧЕСКИЙ ДОМ-ИНТЕРНАТ ДЛЯ
ПРЕСТАРЕЛЫХ И ИНВАЛИДОВ"
646800, Омская область, Таврический район, р. п. Таврическое, улица Пансионатная, дом 9

Тип Юридические лица

ИНН 5534008125

ОГРН 1025501994770

Сведения об объектах контроля

Сведения об объекте контроля № 35277211

Название объекта автономное стационарное учреждение социального обслуживания Омской
области "Таврический дом-интернат для престарелых и инвалидов"
646800, Омская область, Таврический район, р. п. Таврическое, улица Пансионатная, дом 9

Тип объекта Деятельность и действия

Вид объекта деятельность контролируемых лиц в сфере обращения лекарственных
средств для медицинского применения

Подвид объекта	деятельность контролируемых лиц в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения
Категория риска	высокий риск

Срок проведения

Период проведения профилактического визита 05.08.2026 – 18.08.2026

Срок непосредственного взаимодействия 3 часа

Совершённые контрольные действия

Осмотр

Срок исполнения	07.08.2026, 00:00 - 07.08.2026, 23:59
Место фактического проведения	646800, Омская область, Таврический район, р. п. Таврическое, улица Пансионатная, дом 9
Ссылка на ВКС	https://mp.knd.gov.ru/executions/1068540
Ссылка на видеозапись	https://mp.knd.gov.ru/executions/1068540
Протокол проведенного действия	<u>Протокол осмотра.pdf</u> от 18.08.2026

Итог профилактического визита

Выявлены нарушения обязательных требований

1. Документ № 61-ФЗ от 12.04.2010

Об обращении лекарственных средств

Часть 7, Статья 67, Глава 14

Обязательное требование №1

Юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие производство, хранение, ввоз в Российскую Федерацию, отпуск, реализацию, передачу, применение и уничтожение лекарственных препаратов для медицинского применения, обеспечивают в порядке и в составе, которые установлены Правительством Российской Федерации с учетом вида осуществляемой ими деятельности, внесение информации о лекарственных препаратах для медицинского применения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения

Нарушение №1

Устранено

На основании части 7 статьи 67 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие производство, хранение, ввоз в Российскую Федерацию, отпуск, реализацию, передачу, применение и уничтожение лекарственных препаратов для медицинского применения, обеспечивают в порядке и в составе, которые установлены постановлением Правительства Российской

Федерации от 14.12.2018 № 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения», с учетом вида осуществляемой ими деятельности, внесение информации о лекарственных препаратах для медицинского применения в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.

Постановлением Правительства Российской Федерации от 14.12.2018 № 1556 утверждено Положение о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения (далее - Положение № 1556). Пунктом 1.1 постановления Правительства Российской Федерации от 14.12.2018 № 1556 установлено, что юридические лица и индивидуальные предприниматели, являющиеся субъектами обращения лекарственных средств в соответствии с Положением № 1556, вносят, начиная с 01.07.2020, в систему мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения сведения обо всех операциях, производимых с лекарственными препаратами в соответствии с Положением № 1556.

На основании пункта 46 Положения № 1556 субъект обращения лекарственных средств (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций (амбулаторий, фельдшерских, фельдшерско-акушерских пунктов), осуществляющий вывод из оборота лекарственных препаратов (за исключением вывода из оборота лекарственных препаратов путем вывоза ранее ввезенных в Российскую Федерацию лекарственных препаратов, уничтожения лекарственных препаратов, помещенных под таможенную процедуру уничтожения, вывоза лекарственных препаратов, маркированных средствами идентификации, за пределы таможенной территории Евразийского экономического союза, помещенных под таможенную процедуру экспорта, или передачи на уничтожение ранее введенных лекарственных препаратов в гражданский оборот на территории Российской Федерации), в течение 5 рабочих дней с даты соответствующей операции или с даты приемки лекарственных препаратов на фармацевтический склад (при выводе из оборота лекарственных препаратов в зоне таможенного контроля) представляет в систему мониторинга сведения, предусмотренные пунктом 1 приложения № 4 к Положению № 1556.

В ходе обязательного профилактического визита проведен выборочный мониторинг остатков лекарственных препаратов без движения в Федеральной государственной информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов (далее - ФГИС МДЛП), а также проверка фактического наличия лекарственных препаратов. По состоянию на 07.08.2026 в ФГИС МДЛП отсутствовали данные о выбытии следующих лекарственных препаратов: сироп «Амброксол» серии 110923, 1 упаковка; раствор «Аминокапроновая кислота» серии 401120922, 1 упаковка; таблетки «Амоксициллин» серии 2710823, 2 упаковки; раствор «Глюкоза» серии 80321, 1 упаковка; таблетки

«Капотен» серии 951021, 10 упаковок; таблетки «Супрастин» серии 9843A1121, 2 упаковки. Указанные лекарственные препараты фактически отсутствовали в помещении АСУСО «Таврический ДИ», предназначенного для хранения лекарственных препаратов, сведения о выводе лекарственных препаратов из оборота в ФГИС МДЛП направлены не были, в нарушение части 7 статьи 67 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

По состоянию на 18.08.2026 в ФГИС МДЛП были выведены лекарственные препараты из оборота по документу 11.08.2026. Нарушения, выявленные в ходе обязательного профилактического визита, были устранены до окончания проведения обязательного профилактического визита.

Устранено в ходе мероприятия

По состоянию на 18.08.2026 в ФГИС МДЛП были выведены лекарственные препараты из оборота по документу 11.08.2026. Нарушения, выявленные в ходе обязательного профилактического визита, были устранены до окончания проведения обязательного профилактического визита.

2. Документ № 547 от 31.03.2022

Об утверждении положения о лицензировании фармацевтической деятельности

Подпункт р, Пункт 6

Обязательное требование №1

лицензиат должен разместить в единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения сведения о фармацевтической организации

Нарушение №1

Устранено

Пунктом 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547, установлены лицензионные требования, которым должен соответствовать лицензиат для осуществления фармацевтической деятельности, в том числе, в соответствии с подпунктом «р»: размещение лицензиатом в единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения сведений о фармацевтической организации и о лицах, указанных в подпункте «н» пункта 6, в соответствии со статьей 91.1 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» в порядке и сроки, установленные Положением о единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 09.02.2022 № 140 «О единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения» (далее - Положение № 140), посредством информационной системы фармацевтической организации или посредством государственной информационной системы в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации (в случае если государственная информационная система в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации обеспечивает выполнение функций информационной системы фармацевтической

организации) или посредством иной информационной системы, предназначенной для сбора, хранения, обработки и предоставления информации, касающейся деятельности фармацевтической организации и предоставляемых ею услуг.

В ходе обязательного профилактического визита установлено, что в Единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения на 07.08.2026 в отношении автономного стационарного учреждения социального обслуживания Омской области «Таврический дом-интернат для престарелых и инвалидов» (далее - АСУСО «Таврический ДИ») отсутствуют (не представлены полностью) Федеральном реестре медицинских и фармацевтических организаций (далее – ФРМО) сведения о зданиях, строениях, сооружениях, помещениях фармацевтической организации, об оборудовании фармацевтической организации, предусмотренные пунктами 6, 11 разделом II Приложения № 1 к Положению № 140, срок предоставления которых 5 рабочих дней со дня получения актуализированных данных, а именно не представлены сведения: в подразделе «Документы основания права собственности» раздела «Здания» ФРМО отсутствует (не внесен) документ, подтверждающий право собственности; в разделе «Оборудование» ФРМО отсутствуют сведения (не внесены) о гигрометрах психрометрических модели Вит-1 с заводскими номерами №№ 521416, 521412, 521403, прошедшие поверку 22.09.2025; холодильниках марки «Бирюса»

(серии 0794442 и 0794439); термометрах модели ТС-7-М1 № 77120, ТС-7-М1 № 15184, прошедшие поверку 05.10.2023, кондиционере «Depco». Указанное оборудование используется АСУСО «Таврический ДИ» в процессе хранения лекарственных препаратов.

На основании изложенного, АСУСО «Таврический ДИ» осуществляет фармацевтическую деятельность с нарушением лицензионных требований, предусмотренных подпунктом «р» пункта 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547.

По состоянию на 18.08.2026 в подраздел «Документы основания права собственности» раздела «Здания», раздел «Оборудование» ФРМО. Нарушения, выявленные в ходе обязательного профилактического визита, были устранены до окончания проведения обязательного профилактического визита.

Устранено в ходе мероприятия

По состоянию на 18.08.2026 в подраздел «Документы основания права собственности» раздела «Здания», раздел «Оборудование» ФРМО. Нарушения, выявленные в ходе обязательного профилактического визита, были устранены до окончания проведения обязательного профилактического визита.

Обязательное требование №2

лицензиат должен разместить в единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения сведения о работниках, заключивших с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами для медицинского применения, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами для медицинского применения, их отпуском, хранением и изготовлением

Нарушение №1

Устранено

Пунктом 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547, установлены лицензионные требования, которым должен соответствовать лицензиат для осуществления фармацевтической деятельности, в том числе, в соответствии с подпунктом «р»: размещение лицензиатом в единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения сведений о фармацевтической организации и о лицах, указанных в подпункте «н» пункта 6, в соответствии со статьей 91.1 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» в порядке и сроки, установленные Положением о единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 09.02.2022 № 140 «О единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения» (далее - Положение № 140), посредством информационной системы фармацевтической организации или посредством государственной информационной системы в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации (в случае если государственная информационная система в сфере здравоохранения субъекта Российской Федерации обеспечивает выполнение функций информационной системы фармацевтической организации) или посредством иной информационной системы, предназначенной для сбора, хранения, обработки и предоставления информации, касающейся деятельности фармацевтической организации и предоставляемых ею услуг.

В ходе обязательного профилактического визита установлено, что в Единой государственной информационной системе в сфере здравоохранения на 07.08.2026 в отношении автономного стационарного учреждения социального обслуживания Омской области «Таврический дом-интернат для престарелых и инвалидов» (далее - АСУСО «Таврический ДИ») отсутствуют в Федеральном регистре медицинских и фармацевтических работников (далее – ФРМР) сведения о лицах, указанных в подпункте «н» пункта 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности № 547 (работниках, заключивших с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с отпуском, хранением лекарственных препаратов), предусмотренные разделом I Приложения № 1 к Положению № 140, срок предоставления которых 3 рабочих дня со дня получения актуализированных данных.

На основании изложенного, АСУСО «Таврический ДИ» осуществляет фармацевтическую деятельность с нарушением лицензионных

требований, предусмотренных подпунктом «р» пункта 6 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного Постановлением Правительства Российской Федерации от 31.03.2022 № 547.

По состоянию на 18.08.2026 в ФРМР внесены соответствующие данные о фармацевтическом работнике Ф.И.И. Нарушения, выявленные в ходе обязательного профилактического визита, были устранены до окончания проведения обязательного профилактического визита.

Устранено в ходе мероприятия

По состоянию на 18.08.2026 в ФРМР внесены соответствующие данные о фармацевтическом работнике Ф.И.И. Нарушения, выявленные в ходе обязательного профилактического визита, были устранены до окончания проведения обязательного профилактического визита.

Подписи и отметки

Инспектор, составивший
акт профилактического
визита

Кувшинова Юлия Александровна

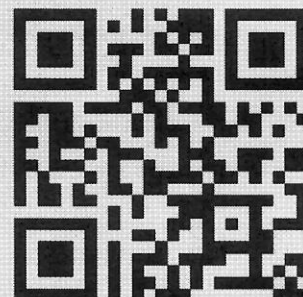
Заместитель начальника отдела Территориального органа Росздравнадзора

Уведомление
контролируемого лица
об акте

Электронная почта

18.08.2026 • tavrich_internat@mtsr.omskportal.ru

Обжалование: В случае несогласия с настоящим решением Вы можете обжаловать его в течение 30 календарных дней со дня получения информации о принятии обжалуемого решения (статья 40 Федерального закона "О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации") с использованием единого портала государственных и муниципальных услуг (функций), перейдя по ссылке <https://knd.gosuslugi.ru/> или с помощью QR-кода:



Выписка подписана 18.08.2026, 15:18 (МСК)

Сертификат

97036935367898007868478414381942391507

Оценить проведенный профилактический визит можно в личном кабинете портала «Госуслуги» в разделе «Контроль (надзор)»