

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

по результатам независимой антикоррупционной экспертизы

г. Екатеринбург

04 апреля 2024 г.

Мною, независимым экспертом Мельниковой Ольгой Александровной, аккредитованной Министерством юстиции Российской Федерации в соответствии с Распоряжением Минюста России от 25 ноября 2021 г. № 1344-р в качестве независимого эксперта, уполномоченного на проведение антикоррупционной экспертизы нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов в случаях, предусмотренных законодательством Российской Федерации {реестровый № 2819 в Государственном реестре независимых экспертов, получивших аккредитацию на проведение антикоррупционной экспертизы нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов в случаях, предусмотренных законодательством Российской Федерации (физические лица)}

в соответствии с частью 1 статьи 5 Федерального закона от 17 июля 2009 г. № 172-ФЗ «Об антикоррупционной экспертизе нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов» и пунктом 4 Правил проведения антикоррупционной экспертизы нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 26 февраля 2010 г. № 96 «Об антикоррупционной экспертизе нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов»,

проведена независимая антикоррупционная экспертиза проекта приказа «Об организации лабораторных исследований при осуществлении активного диспансерного наблюдения за лицами, страдающими хроническими и затяжными психическими расстройствами с тяжелыми стойкими или часто обостряющимися болезненными проявлениями», разработанного Министерством здравоохранения Свердловской области.

На основании изложенного и руководствуясь Методикой проведения антикоррупционной экспертизы нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов, утвержденной Постановлением Правительства Российской Федерации от 26.02.2010 № 96, независимый эксперт приходит к тому, что необходимо сделать следующие

ВЫВОДЫ:

В представленном проекте **выявлены коррупциогенные факторы.**

«нормативные коллизии - противоречия, в том числе внутренние, между нормами, создающие для государственных органов, органов местного самоуправления или организаций (их должностных лиц) возможность произвольного выбора норм, подлежащих применению в конкретном случае».

А именно, в приложении № 5 к приказу написано: 1. Отбор биологического объекта (мочи) для направления на химико-токсикологические исследования производится пациентом **самостоятельно** в объеме не менее 50 мл в одноразовый пластиковый контейнер для сбора мочи. Контейнер герметично закрывается крышкой. 2. Пациент передает отобранный материал персоналу медицинской организации, ответственному за направление материала на химико-токсикологические исследования. Т.е. пациенту предлагается самостоятельно собирать мочу.

При таком алгоритме сбора анализов, пациент может принести чужую мочу и фальсифицировать данные.

Согласно Приказу Минздравсоцразвития РФ от 27.01.2006 N 40 "Об организации проведения химико-токсикологических исследований при аналитической диагностике наличия в организме человека алкоголя, наркотических средств, психотропных и других токсических веществ" (вместе с "Положением об организации работы химико-токсикологической лаборатории наркологического диспансера (наркологической больницы)", "Инструкцией по заполнению учетной формы N 452/у-06 "Направление на химико-токсикологические исследования", "Инструкцией по заполнению учетной формы 451/у-06 "Справка о доставке биологических объектов на химико-

токсикологические исследования", "Инструкцией по заполнению учетной формы N 454/у-06 "Справка о результатах химико-токсикологических исследований", "Инструкцией по заполнению учетной формы N 453/у-06 "Журнал регистрации химико-токсикологических исследований", "Инструкцией по заполнению отчетной формы N 59 "Отчет о работе химико-токсикологической лаборатории наркологического диспансера (наркологической больницы)" (Зарегистрировано в Минюсте РФ 26.02.2006 N 7544)

П. 4 содержит требования к сбору мочи.

А именно, «Отбор мочи производится в условиях, **исключающих возможность замены** или фальсификации биологического объекта».

Таким образом, по мнению эксперта, в приказе необходимо учесть требования существующего законодательства.

Также из текста приказа осталось неясным, почему для ГБУЗ СО «Ивдельская ЦРБ» планируется нулевое количество исследований ХТИ? (Приложение №2)

И на какой период рассчитаны эти плановые объемы исследований в химико-токсикологических лабораториях? На месяц? Квартал? Год? (Приложение №2)

Независимый эксперт

Профессор, доктор фармацевтических наук,
профессор кафедры
«Управления и экономики фармации, фармакогнозии»
ФГБОУ ВО «Уральский государственный
медицинский университет»
Генеральный директор РОО СО
«Научно-исследовательский институт
Фармации и химии»



О.А. Мельникова