

Министерство здравоохранения
Республики Крым
Государственное унитарное предприятие Республики Крым
«Крым-Фармация»

ПРИКАЗ

19 мая 2022

г. Симферополь

№ 566-08

*Об утверждении Порядка проведения
антикоррупционной экспертизы локальных
нормативных правовых актов и проектов
локальных нормативных правовых актов
Государственного унитарного предприятия
Республики Крым «Крым-Фармация»*

В соответствии с распоряжением Совета Министров Республики Крым от 22.08.2014 №839-р «О создании Государственного унитарного предприятия Республики Крым «Крым-Фармация», Уставом ГУП РК «Крым-Фармация», утвержденным приказом Министерства здравоохранения Республики Крым от 25.08.2014 №415 с изменениями, внесенными приказами Министерства здравоохранения Республики Крым от 20.01.2020 №111, от 12.11.2020 №2302, на основании Федерального закона от 25.12.2008 №273-ФЗ «О противодействии коррупции», Федерального закона от 17.07.2009 №172-ФЗ «Об антикоррупционной экспертизе нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов», постановления Правительства Российской Федерации от 26.02.2010 №96 «Об антикоррупционной экспертизе нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов», с целью выявления и устранения в локальных нормативных правовых актах ГУП РК «Крым-Фармация» и их проектах положений, способствующих возникновению коррупциогенных факторов

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить прилагаемый Порядок проведения антикоррупционной экспертизы локальных нормативных правовых актов и проектов локальных нормативных правовых актов Государственного унитарного предприятия Республики Крым «Крым-Фармация».
2. Руководителям структурных подразделений при подготовке проектов локальных нормативных правовых актов по направлениям деятельности, обеспечить проведение их первичной антикоррупционной экспертизы.
3. Начальнику управления делопроизводства Сухобоковой И.Л. довести настоящий приказ до структурных подразделений согласно расчету рассылки.
4. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Директор



Т.А. Непомнящих

Рассылка: все структурные подразделения ГУП РК «Крым-Фармация».

УТВЕРЖДЕН
приказом
ГУП РК «Крым-Фармация»
от 19.05.22 № 566-09

Порядок
проведения антикоррупционной экспертизы
локальных нормативных правовых актов
и проектов локальных нормативных правовых актов
Государственного унитарного предприятия
Республики Крым «Крым-Фармация»

I. Общие положения

1. Настоящий Порядок проведения антикоррупционной экспертизы локальных нормативных правовых актов и проектов локальных нормативных правовых актов Государственного унитарного предприятия Республики Крым «Крым-Фармация» (далее – ГУП РК «Крым-Фармация») разработан в соответствии с Федеральным законом от 17.07.2009 №172-ФЗ «Об антикоррупционной экспертизе нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов», Правилами проведения антикоррупционной экспертизы нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов и Методикой проведения антикоррупционной экспертизы нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов, утвержденными Постановлением Правительства Российской Федерации от 26.02.2010 №96, Приказом Министерства юстиции Российской Федерации от 21.10.2011 №363 «Об утверждении формы заключения по результатам независимой антикоррупционной экспертизы» и регулирует проведение антикоррупционной экспертизы локальных нормативных правовых актов и проектов локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация».

2. Целью антикоррупционной экспертизы является выявление в локальных нормативных правовых актах ГУП РК «Крым-Фармация» и их проектах положений, способствующих возникновению коррупциогенных факторов, их последующее устранение и недопущение принятия локальных нормативных правовых актов, которые создают предпосылки и (или) повышают вероятность совершения коррупционных действий в процессе реализации данных актов.

3. Задачами антикоррупционной экспертизы являются выявление и описание коррупциогенных факторов в локальных нормативных правовых актах и их проектах, внесение предложений и рекомендаций, направленных на устранение или ограничение действий таких факторов.

4. Не проводится антикоррупционная экспертиза отмененных или признанных утратившими силу локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация», а также локальных нормативных правовых актов, в

отношении которых проводилась антикоррупционная экспертиза, если в дальнейшем в эти локальные нормативные акты не вносились изменения.

5. Антикоррупционная экспертиза локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация», проектов локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация» проводится лицом, ответственным за противодействие коррупции.

6. Антикоррупционная экспертиза проводится в отношении следующих локальных нормативных правовых актов и их проектов: положения, инструкции, порядки, правила, планы, регламенты, утверждаемые приказами ГУП РК «Крым-Фармация», издаваемые в целях решения задач, стоящих перед ГУП РК «Крым-Фармация», рассчитанные на неопределённый круг лиц и многократное применение.

II. Организация проведения антикоррупционной экспертизы проектов нормативных правовых актов

7. Антикоррупционная экспертиза проводится в соответствии с Методикой проведения антикоррупционной экспертизы нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов, утвержденной Постановлением Правительства Российской Федерации от 26.02.2010 №96 (далее – Методика) и настоящим Порядком.

8. Проект локального нормативного правового акта, разработанный структурным подразделением ГУП РК «Крым-Фармация», до направления на экспертизу, подлежит согласованию с руководителями структурных подразделений ГУП РК «Крым-Фармация», ответственных за направление деятельности, соответствующее содержанию локального нормативного правового акта.

9. По результатам проведения антикоррупционной экспертизы проекта локального нормативного правового акта ГУП РК «Крым-Фармация», в случае выявления в нем коррупциогенных факторов, лицо, ответственное за противодействие коррупции, готовит заключение, в котором указываются конкретные положения проекта локального нормативного правового акта, способствующие созданию условий для проявления коррупции, и выявленные коррупциогенные факторы.

10. Проект локального нормативного правового акта ГУП РК «Крым-Фармация», содержащий коррупциогенные факторы, подлежит обязательному рассмотрению в структурном подразделении, подготовившем проект акта, его доработке и устранению выявленных коррупциогенных факторов, и представляется на повторную антикоррупционную экспертизу.

11. В случае если при проведении антикоррупционной экспертизы в тексте проекта локального нормативного правового акта коррупциогенных факторов не выявлено, а также отсутствуют иные замечания правового характера, лицо, ответственное за противодействие коррупции, делает соответствующую запись в листе согласования проекта документа, при этом заключение не составляется.

12. В случае несогласия с результатами антикоррупционной экспертизы,

свидетельствующими о наличии в проекте локального нормативного правового акта положений, способствующих созданию условий для проявления коррупции, руководитель структурного подразделения ГУП РК «Крым-Фармация», готовивший этот проект, направляет проект локального нормативного правового акта с приложением заключения по результатам антикоррупционной экспертизы и обосновывающих материалов директору ГУП РК «Крым-Фармация» для принятия соответствующего решения.

13. Отсутствие в проектах локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация» положений, содержащих коррупциогенные факторы, обеспечивают руководители структурных подразделений ГУП РК «Крым-Фармация», ответственных за их разработку.

III. Организация проведения антикоррупционной экспертизы действующих локальных нормативных правовых актов

14. Антикоррупционная экспертиза действующих локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация» проводится на основании:

- поручения директора ГУП РК «Крым-Фармация» о проведении антикоррупционной экспертизы;
- данных мониторинга применения локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация» структурными подразделениями и должностными лицами ГУП РК «Крым-Фармация» в соответствии со своей компетенцией, которые свидетельствуют о возможном наличии в актах коррупциогенных факторов.

15. Антикоррупционная экспертиза действующих локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация» проводится в целях выявления в них положений, способствующих созданию условий для проявления коррупции.

16. Антикоррупционная экспертиза действующих локальных нормативных правовых актов ГУП РК «Крым-Фармация» проводится в соответствии с Методикой, настоящим Порядком и завершается обязательным составлением заключения антикоррупционной экспертизы, содержащего выводы о наличии или отсутствии в локальном нормативном правовом акте коррупциогенных факторов.

17. В случае обнаружения в локальном нормативном правовом ГУП РК «Крым-Фармация» положений, способствующих проявлению коррупции, структурное подразделение – разработчик локального нормативного правового акта направляет указанный акт с мотивированным заключением лицу, ответственному за противодействие коррупции, на антикоррупционную экспертизу.

18. По результатам антикоррупционной экспертизы директор ГУП РК «Крым-Фармация» принимает решение об оставлении указанного акта без изменений или о внесении в него изменений, обеспечивающих устранение выявленных положений, которые способствуют созданию условий для проявления коррупции.

IV. Заключение антикоррупционной экспертизы

19. Выявленные по результатам проведения антикоррупционной экспертизы конкретные положения локального нормативного правового акта ГУП РК «Крым-Фармация», его проекта, способствующие созданию условий для проявления коррупции, с указанием структурных единиц локального нормативного правового акта, его проекта (разделы, главы, статьи, части, пункты, подпункты, абзацы) и соответствующих коррупциогенных факторов отражаются в заключении по форме согласно приложению к настоящему Порядку, составляемом лицом, ответственным за противодействие коррупции, и являются его неотъемлемой частью.

20. Заключение должно содержать предложения о способах устранения выявленных в локальном нормативном правовом акте, в проекте локального нормативного правового акта коррупциогенных факторов. В нём могут быть отражены возможные негативные последствия сохранения в акте, в проекте акта выявленных коррупциогенных факторов.

21. Заключение носит рекомендательный характер и подлежит обязательному рассмотрению соответствующим структурным подразделением ГУП РК «Крым-Фармация» - разработчиком локального нормативного правового акта, проекта локального нормативного правового акта.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

по результатам проведения антикоррупционной экспертизы

_____ (наименование нормативного правового акта, его проекта)

В соответствии с ч. 4 ст. 3 Федерального закона от 17.07.2009 №172-ФЗ «Об антикоррупционной экспертизе нормативных правовых актов и проектов нормативных правовых актов», ст. 6 Федерального закона от 25.12.2008 №273-ФЗ «О противодействии коррупции» и _____,

_____ (ссылка на ведомственный нормативный правовой акт)

проведена _____ антикоррупционная _____ экспертиза

_____ (наименование нормативного правового акта, его проекта)

Вариант 1:

В представленном _____

_____ (наименование нормативного правового акта, его проекта)

коррупциогенные факторы не выявлены.

Вариант 2:

В представленном _____

_____ (наименование нормативного правового акта, его проекта)

выявлены коррупциогенные факторы _____

_____ (при этом отражаются все положения нормативного правового акта, его проекта, в которых выявлены коррупциогенные факторы, с указанием его структурных единиц (разделов, глав, статей, частей, пунктов, подпунктов, абзацев) и соответствующих коррупциогенных факторов со ссылкой на положения Методики, утверждённой постановлением Правительства Российской Федерации от 26.02.2010 № 96).

В целях устранения выявленных коррупциогенных факторов предлагается

_____ (указывается способ устранения коррупциогенных факторов: исключения из текста документа, изложение его в другой редакции, внесение иных изменений в текст рассматриваемого документа либо в иной документ или способ устранения коррупциогенных факторов).

_____ (наименование должности) (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

« _____ » _____ 20 _____ г.