

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

18.12.2017 года

с. Жирятино

Мировой судья судебного участка № 30 Выгоничского судебного района Брянской области Семенов И.А., рассмотрев в открытом судебном заседании дело об административном правонарушении в отношении заведующей ветеринарной аптеки <ДАнные ИЗЪЯТЫ>:

<ФИО>, родившейся <даннные изъяты>, зарегистрированной по адресу: <даннные изъяты>, привлекаемой за совершение административного правонарушения, предусмотренного ч. 4 ст. 14.1 КоАП РФ,

УСТАНОВИЛ:

В период с 01.11.2017 года по 21.11.2017 года в ходе проведения плановой выездной проверки соблюдения <даннные изъяты> лицензионных требований и условий, предъявляемых к осуществлению фармацевтической деятельности на основании Распоряжения Управления Россельхознадзора по Брянской и Смоленской областям было выявлено, что ненадлежащим образом соблюдаются требования к хранению лекарственных средств для ветеринарного применения. Выявлены нарушения требований пп. «а-з» п.5 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 22.12.2011 № 1081, п.8, 12, 15 Правил хранения лекарственных препаратов для ветеринарного применения, утвержденных Приказом Минсельхоза России 15.04.2015 № 145, ст.57 Федерального закона от 02.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». Так, в ходе проверки установлен факт несоответствия количества хранящихся лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности с данными на стеллажных картах (настойки чемерицы, трициллина, альбена). Лекарственный препарат «Гаммавит» хранился с истекшим сроком хранения. Установлены факты отсутствия регистрации температуры в холодильниках и помещении для хранения лекарственных препаратов.

По данному факту 21.11.2017 года старшим государственным инспектором отдела внутреннего ветеринарного надзора Управления Россельхознадзора по Брянской и Смоленской областям Юдиной О.Н. в отношении заведующей ветеринарной аптеки <даннные изъяты> <ФИО> составлен протокол об административном правонарушении, предусмотренном ч. 4 ст. 14.1 КоАП РФ.

В судебное заседание <ФИО> не явилась. О месте и времени рассмотрения дела была извещена надлежащим образом. Мировой судья считает возможным рассмотреть дело в ее отсутствие.

Исследовав материалы дела об административном правонарушении, мировой судья приходит к следующему.

Часть 4 ст.14.1 КоАП РФ предусматривает административную ответственность за осуществление предпринимательской деятельности с грубым нарушением требований и условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией).

В примечании к статье указано, что понятие грубого нарушения устанавливается Правительством РФ в отношении конкретного лицензируемого вида деятельности.

Объективная сторона правонарушения, установленного ч. 4 ст.14.1 КоАП РФ, выражается в осуществлении предпринимательской деятельности с грубым нарушением требований и условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией).

В соответствии с положениями статьи 2 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности» лицензирование отдельных видов деятельности осуществляется в целях предотвращения ущерба правам, законным интересам, жизни или здоровью граждан, окружающей среде, объектам культурного наследия (памятникам истории и культуры) народов Российской Федерации, обороне и безопасности государства, возможность нанесения которого связана с осуществлением юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями отдельных видов деятельности. Осуществление лицензирования отдельных видов деятельности в иных целях не допускается. К лицензируемым видам деятельности относятся виды деятельности, осуществление которых может повлечь за собой нанесение указанного в части 1 настоящей статьи ущерба и регулирование которых не может осуществляться иными методами, кроме как лицензированием. Под лицензионными требованиями и условиями понимается совокупность предусмотренных положениями о лицензировании конкретных видов деятельности требований и условий, выполнение которых лицензиатом обязательно при осуществлении лицензируемого вида деятельности.

Порядок лицензирования фармацевтической деятельности установлен Положением о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденным Постановлением Правительства РФ от 22.12.2011 № 1081 «О лицензировании фармацевтической деятельности» (далее - Положение о лицензировании № 1081), п. 6 которого предусмотрено, что под грубым нарушением лицензионных требований понимается невыполнение лицензиатом требований, предусмотренных подпунктами "а" - "з" п. 5 настоящего Положения.

Согласно положениям подпункта "з" пункта 5 Положения о лицензировании № 1081 лицензионными требованиями, предъявляемыми к соискателю лицензии на осуществление фармацевтической деятельности, являются: соблюдение лицензиатом, осуществляющим хранение лекарственных средств для медицинского применения, правил хранения лекарственных средств для медицинского применения.

Частями 1 и 2 статьи 58 Федерального закона от 22.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» установлено, что хранение лекарственных средств осуществляется производителями лекарственных средств, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, ветеринарными организациями и иными организациями, осуществляющими обращение лекарственных средств. Правила хранения лекарственных средств утверждаются соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

Судом установлено, что Учреждение имеет лицензию от дд.мм.гггг <номер> на осуществление фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, бессрочно, на следующие виды услуг (работ): хранение лекарственных препаратов для ветеринарного применения, розничная торговля лекарственными препаратами для ветеринарного применения.

Должностными лицами Управления Россельхознадзора по Брянской и Смоленской областям по распоряжению заместителя руководителя Управления Россельхознадзора по Брянской и Смоленской областям от 23.10.2017 года № 500-р проведена проверка выполнения лицензионных требований и условий, предъявляемых к осуществлению фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения, в соответствии с планом работы Управления Россельхознадзора по Брянской и Смоленской областям на 2017 год, утвержденным приказом Управления от 30.12.2016 года № 565.

В ходе проведения проверки установлено, что в нарушение п. 8, п. 12, п. 15 Правил хранения лекарственных препаратов для ветеринарного применения, утвержденных Приказом Минсельхоза России 15.04.2015 №145 установлены факты несоответствия количества хранящихся лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности с данными в стеллажных картах, отсутствия регистрации температуры в холодильниках и помещениях для хранения лекарственных препаратов, не осуществляется учет лекарственных препаратов с ограниченным сроком годности.

В нарушение ст.57 ФЗ от 02.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», а также обязательных требований п.п. «ж» п.5 Положения о лицензировании фармацевтической деятельности, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 22.12.2011 № 1081, установлено хранение лекарственного препарата с истекшим сроком годности.

По итогам проверки в соответствии ст.ст. 28.1, 28.2, 28.3 КоАП РФ в отношении заведующей ветеринарной аптеки <данные изъяты> <ФИО> составлен протокол об административном правонарушении за осуществление предпринимательской деятельности с грубым нарушением требований и условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией), ответственность за совершение которого предусмотрена ч. 4 ст. 14.1 КоАП РФ.

Указанные обстоятельства подтверждаются протоколом об административном правонарушении № БР-ДЛ-ВН-0030-008/17 от 21.11.2017г.; протоколом о наложении ареста на товары, транспортные средства, вещи от 03.11.2017 г.; актом проверки № БР-ВН-0149 от 21.11.2017 г.; лицензией от дд.мм.гггг <номер>.

Оценивая в совокупности предоставленные доказательства, мировой судья признает их допустимыми, достоверными и достаточными для признания <ФИО> виновной в совершении правонарушения, предусмотренного ч.4 ст. 14.1 КоАП РФ.

При назначении наказания мировой судья учитывает личность виновной, которая ранее к административной ответственности за однородное правонарушение не привлекалась, характер совершенного административного правонарушения, объектом которого являются отношения в области предпринимательской деятельности, влияние назначенного наказания на исправление правонарушителя, отсутствие смягчающих и отягчающих административную ответственность обстоятельств, и приходит к выводу о назначении заведующей ветеринарной аптеки <данные изъяты> <ФИО> административного наказания, предусмотренного санкцией ч.4 ст.14.1 КоАП РФ в виде штрафа в минимальном размере.

В соответствии с ч. 3 ст. 29.10 КоАП РФ в постановлении по делу об административном правонарушении должны быть решены вопросы об изъятых вещах и документах, о вещах, на которые наложен арест.

Лекарственные препараты с истекшим сроком годности подлежат изъятию из гражданского оборота и уничтожению по решению суда. Порядок уничтожения лекарственных средств устанавливается Правительством РФ (ч.2 ст.59 ФЗ № 61-ФЗ).

В силу п. 2 Постановления Правительства РФ от 03.09.2010 N 674 (ред. от 16.01.2016) «Об утверждении Правил уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств» недоброкачественные лекарственные средства и (или) фальсифицированные лекарственные средства подлежат изъятию и уничтожению по решению владельца указанных лекарственных средств, решению Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в отношении лекарственных средств для медицинского применения либо Федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору в отношении лекарственных средств для ветеринарного применения (далее - уполномоченный орган) или решению суд.

Согласно п.9 Правил расходы, связанные с уничтожением недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств, возмещаются их владельцем.

Из материалов дела следует, что в ходе проверки должностным лицом административного органа составлен протокол о наложении ареста на следующие лекарственные средства:

«Гаммавит» производство ЗАО «Микроплюс» 6 флаконов по 100 см³.

Из представленных материалов следует, что данный препарат находится в обороте незаконно. Следовательно, вышеназванный препарат подлежит изъятию из оборота и уничтожению.

Руководствуясь ст.ст. 29.10, 29.11 КоАП РФ, мировой судья

ПОСТАНОВИЛ:

Заведующую ветеринарной аптеки <данные изъятия> <ФИО> признать виновной в совершении административного правонарушения, предусмотренного ч.4 ст.14.1 КоАП РФ, и назначить ей административное наказание в виде штрафа в размере 4 000 (четырёх тысяч) рублей.

Штраф подлежит оплате по реквизитам:

<данные изъятия>

Продукцию, арестованную протоколом о наложении ареста на товары, транспортные средства, вещи от 03.11.2017 г. направить на уничтожение в порядке, установленном Правилами уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств, утвержденных Постановлением Правительства РФ от 03.09.2010 № 674.

Разъяснить <ФИО> что в соответствии с ч.1 ст.32.2. КоАП РФ административный штраф должен быть уплачен лицом, привлеченным к административной ответственности, не позднее шестидесяти дней со дня вступления постановления о наложении административного штрафа в законную силу либо со дня истечения срока отсрочки или срока рассрочки, предусмотренных статьей 31.5 настоящего Кодекса

Постановление может быть обжаловано в Выгоничский районный суд Брянской области в течение 10 суток со дня вручения или получения копии постановления.

Мировой судья

И.А. Семенов