

**Приказ Минздрава РФ от 24.08.2020 N 888н – Об утверждении индикатора риска нарушения обязательных требований, используемого в качестве основания для проведения внеплановых проверок при осуществлении Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами государственного контроля за обращением медицинских изделий – Действующая первая редакция – Зарегистрировано в Минюсте РФ 18.09.2020 N 59952 – Начало действия документа 29.09.2020**

В соответствии с частью 8 статьи 8.1 Федерального закона от 26.12.2008 N 294-ФЗ "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля" (Собрание законодательства РФ, 2008, N 52, ст. 6249; 2018, N 32, ст. 5109), пунктом 2 постановления Правительства РФ от 09.11.2019 N 1433 "О внесении изменений в некоторые акты Правительства РФ" (Собрание законодательства РФ, 2019, N 46, ст. 6499), пунктом 9 Положения о государственном контроле за обращением медицинских изделий, утвержденного постановлением Правительства РФ от 25.09.2012 N 970 (Собрание законодательства РФ, 2012, N 40, ст. 5452; 2019, N 46, ст. 6499), приказываю:

Утвердить следующий индикатор риска нарушения обязательных требований, используемый в качестве основания для проведения внеплановых проверок при осуществлении Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами государственного контроля за обращением медицинских изделий:

двукратный и более рост количества документов (актов, протоколов, заключений или иных документов) о результатах клинических испытаний медицинских изделий, выданных медицинской организацией, сведения о которой внесены в перечень медицинских организаций, имеющих право проводить клинические испытания медицинских изделий, размещенный на официальном сайте Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет", за календарный год в сравнении с предшествующим календарным годом.