

Анализ результатов анкетирования определения эффективности публичного обсуждения контрольно-надзорной деятельности Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Росздравнадзором проведен анализ результатов анкетирования определения эффективности публичного обсуждения контрольно-надзорной деятельности Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора) по результатам проведенного 13 февраля 2018 года публичного обсуждения анализа правоприменительной практики контрольно-надзорной деятельности Росздравнадзора за IV квартал 2017 года.

Респондентами заполнено 147 анкет.

Обработано 147 анкет.

Итог.

147 респондентов оценили проведенное мероприятие.

Для оценки использовалась 5-балльная система оценки:

по мнению 117 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало тематической направленности (средний балл 4,7);

по мнению 116 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало заявленной Программе мероприятия (средний балл 4,7);

по мнению 126 респондентов квалификация выступающих полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,8);

по мнению 125 респондентов организация мероприятия полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,7);

Средний балл по результатам проведенного мероприятия – 4,7.

Свое мнение за необходимость введения в практику проведения подобных мероприятий высказались 146 респондентов.

Предложения по совершенствованию законодательства Российской Федерации в сфере здравоохранения на основе анализа правоприменительной практики надзорной деятельности внесли 18 респондентов, в их числе:

разработка закона об ответственности местных и других органов власти в сфере здравоохранения за своевременное обеспечение медицинских организаций необходимым оборудованием – 1;

совершенствование законодательства в сфере защиты прав медицинских работников – 2;

актуализация порядков оказания медицинской помощи и стандартов медицинской помощи – 6;

в номенклатуре, утверждённой приказом Минздрава России от 13.10.2017 №804н «Об утверждении номенклатуры медицинских услуг», должен неукоснительно

проводиться установленный Федеральным законом от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» целевой критерий разграничения медицинских услуг (например, бытовых косметических услуг) - 1;

устранение противоречий актов Минздрава России актам Минтруда России, которыми утверждаются профессиональные стандарты - 1;

привлечение для данной работы общественных организаций, объединяющих профессиональные сообщества, поскольку данные организации обладают аналитическими данными по применению норм законодательства, а также квалифицированными юристами - 1;

при проведении контроля качества лекарственных средств: дистрибьютор, в случае температурных отклонений при хранении и транспортировке лекарственного средства, передаёт его в лабораторию Росздравнадзора и по результатам принимает решение о дальнейшем обращении, что не гарантирует безопасность, качество и эффективность лекарственного средства до окончания срока годности - 1;

разработка закона об обращении медицинских изделий - 3;

реализация права граждан на получение медицинской помощи в экстренной и неотложной форме на платной основе - 1;

проведение экспертизы качества медицинской помощи исключительно Росздравнадзором (как в ОМС, так и вне ОМС) - 1.

Предложения по улучшению работы Росздравнадзора высказали 17 респондентов, среди них:

улучшение взаимодействия в рабочем порядке с потребителями лекарств, изделий медицинского назначения - 1;

внедрение АИС для менеджеров, качества документации, КИ, ДКИ, регистрации - 1;

возможность ознакомления с новыми видами документов на сайте Росздравнадзора - 1;

упрощение навигации на сайте Росздравнадзора, создание специального сервиса для руководителей медицинских организаций - 2;

внедрение профилактической направленности в части контрольно-надзорных мероприятий, снижение административной нагрузки - 1;

разработка методических рекомендаций по применению нормативных актов - 5;

разработка механизма получения обратной связи от учреждений здравоохранения - 1;

консультирование по практическому применению введённых законопроектов и возможности как избежать нарушений - 1;

организация семинаров, круглых столов по разъяснению риск-ориентированного подхода при проведении контрольных мероприятий в медицинских организациях - 1;

организация обучающих мероприятий по правилам надлежащей практики - 1;

создание единого справочника лекарственных препаратов для мониторинга - 1;

уменьшение количества штрафных санкций - 1.

Вопросов в ходе публичного обсуждения не поступало.