

**Ответы на вопросы, поступившие в ходе публичного обсуждения
контрольно-надзорной деятельности Росздравнадзора
за 1 квартал 2018 года**

Вопрос: Является ли обязательным выписка рецепта на лекарственные средства и какова ответственность за неисполнение этого требования?

Ответ: Назначение ЛС и выписка рецепта является обязанностью врача. Неисполнение обязанностей является дисциплинарным нарушением. Отказ в выписке рецепта может быть расценена как нарушение прав граждан. В случае выявления таких нарушений, медицинской организации будет выписано предписание.

Вопрос: Имеют ли право специалисты, окончившие иностранные ВУЗы работать на территории РФ? Как получить профессиональный допуск?

Ответ: Согласно постановлению Правительства РФ для допуска к профессиональной деятельности лиц, являющихся выпускниками бывших союзных республик и других стран, начиная с 1994 года выпуска, необходима нострификация (подтверждение) диплома. Эта процедура проводится по заявлению гражданина Росздравнадзором РФ. Для получения допуска к профессиональной деятельности необходимо направить в ЦА РЗН пакет документов (на сайте перечень). Росздравнадзор выдает направление на сдачу экзамена в образовательное учреждение Минздрава России. После сдачи экзамена нашим территориальный органом выдается соответствующий сертификат, который и служит основанием для осуществления медицинской деятельности на территории РФ.

Вопрос: Какими инструментами воздействия Росздравнадзор обладает в отношении производителей лекарственных средств при выявлении проблем безопасности лекарственных препаратов?

Ответ: При выявлении проблем, связанных с безопасностью применения лекарственных препаратов, Росздравнадзор направляет в Минздрав Российской Федерации рекомендации о внесении изменений в регистрационное досье лекарственных препаратов, отмене государственной регистрации, проведении дополнительных доклинических или клинических исследований лекарственного препарата, дополнительных исследований лекарственного препарата, приостановлении применения или обращения лекарственного препарата на период проведения дополнительных исследований.