

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 26 апреля 2018 года совместного публичного обсуждения результатов контрольно-надзорной деятельности в сфере здравоохранения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, Территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по г. Москве и Московской области, Департамента здравоохранения города Москвы.

Респондентами заполнено 280 анкет.

Обработано 280 анкет.

Итог.

280 респондентов оценили проведённое мероприятие.

Для оценки использовалась 5-балльная система оценки:

по мнению 189 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало тематической направленности (средний балл 4,6);

по мнению 192 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало заявленной Программе мероприятия (средний балл 4,6);

по мнению 240 респондентов квалификация выступающих полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,8);

по мнению 235 респондентов организация мероприятия полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,8);

Средний балл по результатам проведенного мероприятия – 4,7.

Своё мнение за необходимость введения в практику проведения подобных мероприятий высказались 277 респондентов.

Предложения по совершенствованию законодательства Российской Федерации в сфере здравоохранения на основе анализа правоприменительной практики надзорной деятельности внесли 45 респондентов, в их числе:

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

регламентация работы по возврату (уничтожению) контрафактной продукции, увеличение ответственности поставщика – 1;

гармонизация требований приказа Минздрава России от 31.08.2016 №646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения», приказа Минздравсоцразвития России от

23.08.2010 №706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств» и Правил надлежащей дистрибуторской практики Евразийского экономического союза – 3;

снятие ограничений по закупке медицинского оборудования в соответствии с Федеральным законом от 05.04.2013 №44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд» - 1;

закрепить на законодательном уровне обязательность вакцинации – 3;

внести изменения и дополнения в Федеральный закон от 29.11.2010 № 326-ФЗ «Об обязательном медицинском страховании в Российской Федерации», в том числе в части добровольного медицинского страхования - 1;

разногласия проверочного листа при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств и норм действующего законодательства Российской Федерации в части приказа Минздрава России от 11.07.2017 № 403н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность» и приказа Минздрава России от 31.08.2016 №646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения» - 1;

разработка стандартов в амбулаторно-поликлинической помощи – 1;

актуализация действующего законодательства в сфере здравоохранения – 7;

актуализация нормативных актов Ростехнадзора России и Минздрава России в части проведения психофизиологических освидетельствований медицинских работников, работающих с радиационными источниками – 1;

усиление контроля цен на изделия медицинского назначения – 1;

страхование врачебной ответственности – 2;

закрепление на законодательном уровне ответственность пациентов за своё здоровье – 1;

создание профессиональной группы по анализу правомерности штрафных санкций в структуре Департамента здравоохранения города Москвы – 1;

упрощение системы проведения внутреннего контроля по закупке лекарственных препаратов в режиме cito для пациентов с орфанными заболеваниями – 1;

упорядочить нормативно-правовые документы, регламентирующие оказание медицинской помощи гражданам по каналам обязательного медицинского страхования, платным медицинским услугам и добровольному медицинскому страхованию – 1;

определение категорий риска с учётом медицинского и фармацевтического бизнеса – 1;

финансирование льготного лекарственного обеспечения по количеству льготников, по фактически требуемым расходам, а не по нормативу; введение норм (стандартов) льготного лекарственного обеспечения – 1;

разработка порядка внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности – 3;

введение правил оказания медицинской помощи гражданам при отказе пациента (его законного представителя) от дачи информированного добровольного согласия на медицинское вмешательство, отказе от электронной регистрации по религиозным соображениям – 1;

разработка норм законодательства по отказам родителей от вакцинации их детей – 1;

гармонизация правоприменительной практики и законодательства РФ с ЕАЭС для гомеопатических лекарственных средств, в том числе внесение облегчённой процедуры регистрации для гомеопатических средств без показаний к медицинскому применению – 1;

запрет продажи лекарственных препаратов без рецепта врача в торговых магазинах – 1;

разработка форм информированного добровольного согласия при оказании медицинской помощи в стационарных условиях – 2;

нормативное регулирование возможности использовать в медицинских организациях медицинские изделия, которые не зарегистрированы в Российской Федерации, в случае отсутствия аналогов и в интересах здоровья (жизни) пациента – 1;

структурирование и приведение к единому стандарту (ам) требования по валидации и температурному нормированию в рамках валидации организаций хранения лекарственных средств для медицинского применения и помещений хранения лекарственных средств в медицинских организациях – 1.

Предложения по улучшению работы Росздравнадзора высказали 35 респондентов, среди них:

организация обучающих мероприятий в отношении аптечных организаций по применению норм действующего законодательства – 1;

уменьшение количества проверочных мероприятий – 4;

проведение семинаров по регистрации медицинских изделий – 1;

увеличение количества совместных публичных обсуждений с организациями, проведение лекционных мероприятий в части нарушений требований законодательства в сфере охраны здоровья граждан – 2;

внедрение новых стандартов оценки деятельности медицинских и фармацевтических организаций – 1;

усиление контроля в отношении страховых медицинских организаций, Московского городского фонда обязательного медицинского страхования – 1;

включение в публичное обсуждение больше информации по хранению лекарственных препаратов в аптеках, в частности больничных; уделить внимание производству лекарственных препаратов в аптеках – 2;

включение в публичное обсуждение доклада по анализу основных нарушений, выявленных по результатам проверки по лицензированию медицинской деятельности, а также организации и деятельности внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности – 1;

активное информирование первичного звена (амбулаторно-поликлиническая сеть) о выявленных неблагоприятных эффектах лекарственных препаратов и медицинских изделий, используя ЕМИАС – 1;

консультативно-правовая помощь медицинским организациям – 10;

усиление контроля аптечных организаций – 1;

соизмерять контрольно-надзорную деятельность, в т.ч. применимые меры административного воздействия с материально-техническими и финансовыми возможностями государственных медицинских организаций – 1;

пересмотр показателей эффективности деятельности Росздравнадзора с учётом риск-ориентированного подхода к проведению контрольно-надзорных мероприятий – 1;

разработка Росздравнадзором инструкций для медицинских организаций – 1;

разработка маршрутизации пациентов стационаров для бесплатного проведения паразитологического исследования клещей на клещевой энцефалит, клещевой боррелиоз и др.; выделение целевых средств для мониторинга территорий стационаров на аскарицидные обработки – 1;

стандартизация требований при выполнении или соблюдении клинических рекомендаций – 1;

усиление контроля за оборотом медицинских изделий – 1;

проведение проверок с учётом условий оказания медицинской помощи в конкретной медицинской организации, а также особенности работы данной организации – 1;

профилактическая и обучающая направленность в отношении медицинских организаций – 1;

усовершенствование сайта Росздравнадзора, в частности раздела «Вопрос-ответ» - 1;

разработка методических рекомендаций по применению нормативных актов – 1.