

Анализ результатов анкетирования определения эффективности публичного обсуждения контрольно-надзорной деятельности Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения за 4 квартал 2018 года

Росздравнадзором проведен анализ результатов анкетирования определения эффективности публичного обсуждения контрольно-надзорной деятельности Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора) по результатам проведенного 07 февраля 2019 года публичного обсуждения результатов контрольно-надзорной деятельности в сфере здравоохранения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.

Респондентами заполнено 63 анкет.

Обработано 63 анкеты.

Итог.

63 респондентов оценили проведенное мероприятие.

Для оценки использовалась 5-балльная система оценки:

по мнению 48 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало тематической направленности (средний балл 4,7);

по мнению 47 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало заявленной Программе мероприятия (средний балл 4,6);

по мнению 58 респондентов квалификация выступающих полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,8);

по мнению 58 респондентов организация мероприятия полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,8);

Средний балл по результатам проведенного мероприятия – 4,7.

Свое мнение за необходимость введения в практику проведения подобных мероприятий высказались 63 респондентов.

Предложения по совершенствованию законодательства Российской Федерации в сфере здравоохранения на основе анализа правоприменительной практики надзорной деятельности внесли 17 респондентов, в их числе:

актуализация порядков оказания медицинской помощи и стандартов медицинской помощи – 1;

внесение изменений в законодательство Российской Федерации в сфере обращения лекарственных средств – 2;

внесение изменений в Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» о метрологическом контроле – 1;

внесение изменений в приказ Минздрава России от 07.09.2016 № 682н «Об утверждении формы документа, содержащего результаты мониторинга эффективности и безопасности лекарственного препарата для медицинского применения, проводимого держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата либо уполномоченным им юридическим лицом» - 1;

внесение изменений по осуществлению мероприятий надзора за лекарственными средствами и разработки предложений в соответствии с законодательством Российской Федерации ЕАЭС – 2;

внесение изменения в приказ Минздрава России от 15.08.2012 № 89н «Об утверждении Порядка проведения испытаний в целях утверждения типа средств измерений, а также перечня медицинских изделий, относящихся к средствам измерений в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений, в отношении которых проводятся испытания в целях утверждения типа средств измерений» - 1;

организация проведения обучающих семинаров по применению нормативных правовых актов в сфере здравоохранения – 2;

разработка нормативных правовых актов Минздравом России «О метрологической службе» - 1;

разработка методических материалов по разъяснению Федерального закона от 26.12.2008 №294-ФЗ «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля» с учетом ст. 28.2 КоАП РФ – 1;

разработка порядка внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности – 1;

утверждение квалификационных требований уполномоченного лица в отношении лекарственных средств, выпущенных за пределами Российской Федерации – 1;

урегулирование вопроса о порядке лицензирования медицинской деятельности о отношении передвижных медицинских комплексов – 1;

усиление контроля за мониторингом цен на изделия медицинского назначения – 1;

усиление контроль за оборотом лекарственных средств – 2.

Предложения по улучшению работы Росздравнадзора высказали 14 респондентов, среди них:

включение в публичные обсуждения больше информации по результатам проверок в сфере фармаконадзора – 1;

внесение регистрационного учета медицинских изделий для контроля их оборота – 2;

взаимодействие Росздравнадзора и Роспотребнадзора в общих вопросах – 1;

обновление брошюры для специалистов «Мониторинг безопасности лекарственных препаратов в вопросах и ответах» - 1;

осуществление электронной рассылки новых нормативных правовых актов – 1;

организация проведения обучающих семинаров по применению нормативных правовых актов в сфере здравоохранения – 2;

разработка профессионального стандарта «специалист по безопасности лекарственных средств» - 1;

разработка Росздравнадзором методических рекомендаций по применению нормативных правовых актов в сфере здравоохранения – 1;

разработка Росздравнадзором центра информации для юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, осуществляющих медицинскую деятельность – 2;

совершенствование работы официального сайта Росздравнадзора в сети Интернет – 1;

усиление метрологического контроля и надзора за применением медицинской техники – 1;

усиление профилактических мероприятий по контролю обращения медицинских изделий – 2;

установление межведомственных согласований о контроле государственных закупок с ФАС России – 1;

утверждение проверочных листов в отношении проверок лекарственных средств – 1.