**Пресс-релиз**

**Территориальный орган Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по Калужской области провел публичное обсуждение результатов правоприменительной практики**

16 мая 2017 года в конференц-зале Дома правительства Калужской области проведено публичное обсуждение результатов правоприменительной практики при осуществлении государственного контроля в сфере здравоохранения за I квартал 2017 года.

В публичных слушаниях приняли участие представители органов государственной и исполнительной власти: министерства здравоохранения Калужской области, представители региональных отделений общественных объединений предпринимателей, уполномоченный по защите прав предпринимателей, члены Ассоциации медицинских работников, Общественного совета при Губернаторе Калужской области, представители медицинских и фармацевтических организаций, сотрудники отдела организации контроля в сфере здравоохранения Территориального органа Росздравнадзора по Калужской области. Публичное обсуждение организовано и проведено в формате конференции. Всего в мероприятии приняли участие 126 представителей федеральных, государственных, частных медицинских и фармацевтических организаций и другие заинтересованные лица.

Руководителем территориального органа Росздравнадзора был представлен доклад по правоприменительной практике, статистике типовых и массовых нарушений обязательных требований за I квартал 2017 года. В докладе были освещены вопросы комплексной профилактики нарушений обязательных требований приоритетной программы «Реформа контрольно-надзорной деятельности Росздравнадзора», направленной на предупреждение нарушений подконтрольными субъектами обязательных требований, устранению причин, способствующих возможному нарушению обязательных требований. Рассмотрены результаты проверок, проведенных в 1 квартале 2017 года в отношении организаций, осуществляющих медицинскую и фармацевтическую деятельность на территории Калужской области, обращено внимание на типовые нарушения обязательных требований в деятельности организаций, осуществляющих медицинскую и фармацевтическую деятельность.

Дан краткий обзор нормативно-правовых актов, принятых в отчётный период, устанавливающих обязательные требования в сфере государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности; в сфере государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности; сфере обращения лекарственных средств.

Представлен обзор нормативных актов по маркировке лекарственных средств. Доведена до сведения присутствующих необходимость регистрации на сайте налоговой службы в разделе «маркировка» всех участников оборота лекарственных средств.

Территориальный орган Росздравнадзора по Калужской области обратил внимание участников публичных слушаний на основные нарушения, выявленные в 1 квартале 2017 года в ходе проверок качества и безопасности медицинской деятельности, а именно:

- медицинское вмешательство без получения добровольного информированного согласия гражданина;

- несоблюдение стандартов медицинской помощи и нарушения требований к организации медицинской помощи, маршрутизации пациентов;

- нарушения ведения медицинской документации;

* несоблюдение установленного порядка проведения внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности;
* несоблюдение порядка оформления результатов внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности;

- необоснованность мер, принимаемых по результатам проведения внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности;

- недостатки в работе врачебных комиссий медицинских организаций.

- отсутствие (несоблюдение) системы внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности.

Типичными нарушениями в сфере обращениях лекарственных средств, выявленными в 1 квартале 2017 года являются:

- несоблюдение условий хранения лекарственных препаратов, наличие в обороте лекарственных препаратов с истекшими сроками годности;

Типичными нарушениями в сфере обращения медицинских изделий являются: нарушения условий хранения медицинских изделий, использование незарегистрированных медицинских изделий, несовременное техническое обслуживание медицинских изделий, применение медицинских изделий с истекшим сроком годности.

Участники публичного обсуждения отметили значимость рассматриваемых вопросов.