

О внесении изменений и дополнений в приказ председателя Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 5 июля 2019 года № 132-нқ "Об утверждении квалификационных требований к административным государственным должностям"

Утративший силу

Приказ Председателя Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 13 ноября 2019 года № 285-нқ. Отменен приказом Председателя Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения РК от 09.08.2024 № 90-НҚ.

Сноска. Отменен приказом Председателя Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения РК от 09.08.2024 № 90-НҚ (вводится в действие со дня его первого официального опубликования).

В соответствии с пунктом 4 статьи 17 Закона Республики Казахстан от 23 ноября 2015 года "О государственной службе Республики Казахстан" и Типовыми квалификационными требованиями к административным государственным должностям корпуса "Б", утвержденными приказом Председателя Агентства Республики Казахстан по делам государственной службы и противодействию коррупции от 13 декабря 2016 года № 85, ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ председателя Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 5 июля 2019 года № 132-нқ "Об утверждении квалификационных требований к административным государственным должностям" следующие изменения и дополнения:

в квалификационных требованиях к административным государственным должностям корпуса "Б" Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан, утвержденных указанным приказом:

раздел "Управление гражданской обороны и чрезвычайных ситуаций" исключить;

в разделе "Управление оценки рисков и качества медицинской деятельности":

в квалификационных требованиях "33. Руководитель управления оценки рисков и качества медицинской деятельности, категория С-3 (1 единица), № 21-15-1":

графу "Образование" изложить в следующей редакции:

"

Образование	Высшее или послевузовское образование: здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (стоматология и/или общественное здравоохранение и/или общая медицина и/или педиатрия и/или лечебное дело); право (юриспруденция); образование (химия и/или биология); естественные науки (химия и/или биология)
-------------	---

";

квалификационные требования "34. Главный эксперт управления оценки рисков и качества медицинской деятельности, категория С-4 (5 единиц), №№ 21-15-2, 21-15-3, 21-15-4, 21-15-5, 21-15-6" изложить в следующей редакции:

"34. Главный эксперт управления оценки рисков и качества медицинской деятельности, категория С-4 (5 единиц), №№ 21-15-2, 21-15-3, 21-15-4, 21-15-5, 21-15-6

Критерии	Требования
Образование	Высшее или послевузовское образование: здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (стоматология и/или общественное здравоохранение и/или общая медицина и/или педиатрия и/или лечебное дело)
Практический опыт	Согласно Типовым квалификационным требованиям к административным государственным должностям корпуса "Б", утвержденным актом уполномоченного органа по делам государственной службы
Компетенции	стрессоустойчивость, инициативность, ответственность, ориентация на потребителя услуг и его информирование, добропорядочность, саморазвитие, оперативность, сотрудничество и взаимодействие, управление деятельностью
	Координация деятельности территориальных подразделений по вопросам, входящим в компетенцию. Реализация государственной политики по осуществлению государственного контроля в сфере оказания медицинских услуг. Разработка проверочных листов, критериев оценки степени риска и полугодовых списков проведения профилактического контроля с посещением субъекта контроля (объекта) на основе системы оценки рисков в соответствии с Предпринимательским кодексом Республики

Функциональные обязанности	Казахстан. Планирование и организация работы по развитию независимой экспертизы, внедрение конфиденциального аудита в медицинских организациях, координация работы Служб поддержки пациентов и внутреннего контроля и Call-центров. Организация работы по внедрению системы учета и анализа медицинских инцидентов (ошибок). Организация мероприятий по мониторингу реализации отраслевых программ, разъяснительной работы среди населения по вопросам прав пациента. Осуществление взаимодействия с общественными объединениями по курируемым вопросам. Рассмотрение обращений физических и юридических лиц в пределах компетенции.
----------------------------	--

”;

дополнить квалификационными требованиями следующего содержания:

"34.1. Главный эксперт управления оценки рисков и качества медицинской деятельности, категория С-4 (2 единицы), № 21-15-7, 21-15-8

Критерии	Требования
Образование	Высшее или послевузовское образование: здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (стоматология и/или общественное здравоохранение и/или общая медицина и/или педиатрия и/или лечебное дело); право (юриспруденция); образование (химия и/или биология); естественные науки (химия и/или биология)
Практический опыт	Согласно Типовым квалификационным требованиям к административным государственным должностям корпуса "Б", утвержденным актом уполномоченного органа по делам государственной службы
Компетенции	стрессоустойчивость, инициативность, ответственность, ориентация на потребителя услуг и его информирование, добропорядочность, саморазвитие, оперативность, сотрудничество и взаимодействие, управление деятельностью
	Координация деятельности территориальных подразделений по вопросам, входящим в компетенцию. Реализация государственной политики по осуществлению государственного контроля в сфере оказания медицинских услуг. Осуществление нормотворческой деятельности в сфере качества оказания медицинских услуг. Разработка проверочных листов, критериев оценки степени риска и полугодовых списков проведения профилактического контроля с посещением субъекта контроля (объекта) на основе системы оценки рисков в соответствии с

Функциональные обязанности

Предпринимательским кодексом Республики Казахстан. Организация и проведение аттестации на профессиональную компетентность специалистов в области здравоохранения. Организация мероприятий по мониторингу реализации отраслевых программ, разъяснительной работы среди населения по вопросам прав пациента. Оказание и координация государственных услуг в сфере медицинской деятельности. Осуществление взаимодействия с общественными объединениями по курируемым вопросам. Рассмотрение обращений физических и юридических лиц в пределах компетенции.

”;

в разделе "Управление оказания государственных услуг и цифровизации":

строку "36. Главный эксперт управления оказания государственных услуг и цифровизации, категория С-4 (11 единиц), №№ 21-16-2, 21-16-3, 21-16-4, 21-16-5, 21-16-6, 21-16-7, 21-16-8, 21-16-9, 21-16-10, 21-16-11, 21-16-12" изложить в следующей редакции:

"36. Главный эксперт управления оказания государственных услуг и цифровизации, категория С-4 (9 единиц), №№ 21-16-2, 21-16-3, 21-16-4, 21-16-5, 21-16-6, 21-16-7, 21-16-8, 21-16-9, 21-16-10";

квалификационные требования "37. Эксперт управления оказания государственных услуг и цифровизации, категория С-5 (1 единица), № 21-16-13" исключить;

в разделе "Управление контроля фармацевтической деятельности и интеграции":

в квалификационных требованиях "38. Руководитель управления контроля фармацевтической деятельности и интеграции, категория С-3 (1 единица), № 21-17-1":

графу "Образование" изложить в следующей редакции:

"

Образование

Высшее, послевузовское образование: технические науки и технологии (биотехнология и/или химическая технология органических веществ и/или технология фармацевтического производства); здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (общественное здравоохранение и/или фармация); право (юриспруденция)

”;

строку "39. Главный эксперт контроля фармацевтической деятельности и интеграции, категория С-4 (3 единицы), №№ 21-17-2, 21-17-3, 21-17-4" изложить в следующей редакции:

"39. Главный эксперт управления контроля фармацевтической деятельности и интеграции, категория С-4 (5 единиц), №№ 21-17-2, 21-17-3, 21-17-4, 21-17-5, 21-17-6"

квалификационные требования "39. Главный эксперт управления контроля фармацевтической деятельности и интеграции, категория С-4 (5 единиц), №№ 21-17-2, 21-17-3, 21-17-4, 21-17-5, 21-17-6" изложить в следующей редакции:

"39. Главный эксперт управления контроля фармацевтической деятельности и интеграции, категория С-4 (5 единиц), №№ 21-17-2, 21-17-3, 21-17-4, 21-17-5, 21-17-6"

Критерии	Требования
Образование	Высшее или послевузовское образование: технические науки и технологии (биотехнология и/или химическая технология органических веществ и/или технология фармацевтического производства); здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (фармация и/или общественное здравоохранение); право (юриспруденция)
Практический опыт	Согласно Типовым квалификационным требованиям к административным государственным должностям корпуса "Б", утвержденным актом уполномоченного органа по делам государственной службы
Компетенции	стрессоустойчивость, инициативность, ответственность, ориентация на потребителя услуг и его информирование, добропорядочность, саморазвитие, оперативность, сотрудничество и взаимодействие, управление деятельностью
Функциональные обязанности	Осуществление государственного контроля за деятельностью субъектов здравоохранения, правил лицензирования по занятию фармацевтической деятельностью, а также уведомительного порядка в области здравоохранения. Осуществление государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, а также за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров в области здравоохранения, за оборотом лекарственных средств, содержащих спирт этиловый. Возбуждение, рассмотрение дел об административных правонарушениях в порядке, установленном Кодексом Республики Казахстан об административных правонарушениях. Разработка нормативных правовых актов, регулирующих сферу обращения лекарственных средств и медицинских изделий в рамках Евразийского экономического Союза в пределах компетенции Управления. Планирование и проведение проверок в сфере обращения лекарственных средств и медицинских

изделий. Организация работы по пресечению реализации фальсифицированных лекарственных средств. Участие в процессе евразийской интеграции в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий в рамках Евразийского экономического Союза. Оказание и координация государственных услуг в сфере фармацевтической деятельности. Выполнение иных обязанностей в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

”;

дополнить квалификационными требованиями следующего содержания:

"39.1. Эксперт управления контроля фармацевтической деятельности и интеграции, категория С-5 (1 единица), № 21-17-7

Критерии	Требования
Образование	Высшее или послевузовское образование: технические науки и технологии (биотехнология и/или химическая технология органических веществ и/или технология фармацевтического производства); здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (фармация и/или общественное здравоохранение); право (юриспруденция)
Практический опыт	Согласно Типовым квалификационным требованиям к административным государственным должностям корпуса "Б", утвержденным актом уполномоченного органа по делам государственной службы
Компетенции	стрессоустойчивость, инициативность, ответственность, ориентация на потребителя услуг и его информирование, добропорядочность, саморазвитие, оперативность, сотрудничество и взаимодействие, управление деятельностью
Функциональные обязанности	Осуществление государственного контроля за деятельностью субъектов здравоохранения, правил лицензирования по занятию фармацевтической деятельностью, а также уведомительного порядка в области здравоохранения. Осуществление государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, а также за оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров в области здравоохранения, за оборотом лекарственных средств, содержащих спирт этиловый. Возбуждение, рассмотрение дел об административных правонарушениях в порядке, установленном Кодексом Республики Казахстан об административных правонарушениях. Разработка нормативных правовых актов, регулирующих сферу обращения лекарственных средств и медицинских изделий в пределах компетенции Управления.

Планирование и проведение проверок в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий. Оказание и координация государственных услуг в сфере фармацевтической деятельности. Выполнение иных обязанностей в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

”;

в разделе Управление мониторинга и анализа цен на лекарственные средства и медицинские изделия:

в квалификационных требованиях "42. Руководитель управления мониторинга и анализа цен на лекарственные средства и медицинские изделия, категория С-3 (1 единица), № 21-19-1":

графу "Образование" изложить в следующей редакции:

”

Образование	Высшее или послевузовское образование: технические науки и технологии (биотехнология и/или химическая технология органических веществ и/или технология фармацевтического производства); здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (фармация и/или общественное здравоохранение и/или медико-профилактическое дело и/или общая медицина); право (юриспруденция)
-------------	--

”;

в квалификационных требованиях "43. Главный эксперт управления мониторинга и анализа цен на лекарственные средства и медицинские изделия, категория С-4 (3 единицы), №№ 21-19-2, 21-19-3, 21-19-4":

графу "Образование" изложить в следующей редакции:

”

Образование	Высшее или послевузовское образование: технические науки и технологии (биотехнология и/или химическая технология органических веществ и/или технология фармацевтического производства); здравоохранение и социальное обеспечение (медицина) (фармация и/или общественное здравоохранение и/или медико-профилактическое дело и/или общая медицина); право (юриспруденция)
-------------	--

”.

2. Службе управления персоналом Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

1) в течение десяти календарных дней после дня принятия настоящего приказа направление его копии в бумажном и электронном виде на казахском и русском языках в Республиканское государственное предприятие на праве

хозяйственного ведения "Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан" Министерства юстиции Республики Казахстан для официального опубликования и включения в Эталонный контрольный банк нормативных правовых актов Республики Казахстан;

2) в течение десяти календарных дней после дня принятия настоящего приказа размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

4. Настоящий приказ вводится в действие со дня его первого официального опубликования.

*Председатель Комитета
контроля качества и
безопасности товаров и услуг
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан*

Л. Бюрабекова