

**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 C-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 C-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 C-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 |
|
Функциональные обязанности |
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 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 C-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 |
|
Функциональные обязанности |
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 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 C-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 C-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 C-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 C-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 C-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 C-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 C-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 C-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 C-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 C-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 C-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*
 |

 © 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан