

Об утверждении Правил осуществления государственного контроля в области здравоохранения

Утративший силу

Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 декабря 2009 года № 2296. Утратило силу постановлением Правительства Республики Казахстан от 27 января 2016 года № 31

Сноска. Утратило силу постановлением Правительства РК от 27.01.2016 № 31 (вводится в действие со дня его первого официального опубликования).

Примечание Р Ц П И .

В соответствии с Законом РК от 29.09.2014 г. № 239-V ЗРК по вопросам разграничения полномочий между уровнями государственного управления см. приказ Министра здравоохранения и социального развития РК от 17.09.2015 г. № 726.

В соответствии с подпунктом 3) статьи 6 Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" Правительство Республики Казахстан **ПОСТАНОВЛЯЕТ:**

1. Утвердить прилагаемые Правила осуществления государственного контроля в области здравоохранения.

2. Признать утратившими силу:

1) постановление Правительства Республики Казахстан от 18 сентября 2006 года № 874 "Об утверждении Правил осуществления контроля за качеством медицинских услуг в Республике Казахстан" (САПП Республики Казахстан, 2006 г. , № 35 , с т . 377) ;

2) постановление Правительства Республики Казахстан от 20 сентября 2006 года № 890 "Об утверждении Правил осуществления государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств" (САПП Республики Казахстан, 2006 г. , № 35 , с т . 381) .

3. Настоящее постановление вводится в действие по истечении десяти календарных дней после первого официального опубликования.

Премьер - Министр

Республики Казахстан

К. Масимов

У т в е р ж д е н ы
п о с т а н о в л е н и е м

П р а в и т е л ь с т в а

**Правила
осуществления государственного контроля
в области здравоохранения**

1. Общие положения

1. Настоящие Правила осуществления государственного контроля в области здравоохранения (далее - Правила) разработаны в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее - Кодекс) и определяют порядок осуществления государственного контроля в области здравоохранения.

2. Государственный контроль в области здравоохранения направлен на проверку соблюдения и исполнения требований законодательства Республики Казахстан, а также на предупреждение, пресечение и устранение правонарушений в области здравоохранения.

3. Государственный контроль в сферах оказания медицинских услуг, санитарно-эпидемиологического благополучия населения и обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники осуществляют должностные лица государственных органов, уполномоченных на осуществление контрольных и (или) надзорных функций (далее - уполномоченный орган).

4. Государственный контроль в области здравоохранения осуществляется в ф о р м е п р о в е р к и .

5. Проверка осуществляется в соответствии с Законом Республики Казахстан "О частном предпринимательстве".

2. Государственный контроль в сфере оказания медицинских услуг

6. Государственный контроль в сфере оказания медицинских услуг направлен на предупреждение, выявление, пресечение нарушений законодательства Республики Казахстан в сфере оказания медицинских услуг, а также контроль за соблюдением субъектами здравоохранения законов Республики Казахстан и постановлений Правительства Республики Казахстан в сфере оказания м е д и ц и н с к и х у с л у г .

7. Объектами государственного контроля в сфере оказания медицинских услуг являются медицинские услуги, оказываемые физическими и

юридическими лицами, на соответствие следующим требованиям:

- 1) объем и качество медицинских услуг;
- 2) рациональность назначения лекарственных средств, а также эффективного использования медицинской техники;
- 3) качество и обоснованность проведения экспертизы временной нетрудоспособности, военно-врачебной, судебно-медицинской, судебно-психиатрической и судебно-наркологической экспертиз;
- 4) уровень квалификации медицинских работников;
- 5) соблюдение квалификационных требований и правил лицензирования медицинской деятельности;
- 6) качество применения средств и методов профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации, за исключением лекарственных средств;
- 7) соответствие рекламируемых медицинских услуг объему и качеству оказываемых медицинских услуг.

8. При проведении государственного контроля в сфере оказания медицинских услуг внешняя экспертиза качества медицинских услуг осуществляется уполномоченным органом и (или) независимыми аккредитованными экспертами в порядке, установленном Министерством здравоохранения Республики Казахстан.

3. Государственный контроль в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

9. Государственный контроль в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения является частью государственного санитарно-эпидемиологического надзора и осуществляется за соблюдением законов Республики Казахстан и постановлений Правительства Республики Казахстан в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения в целях охраны здоровья, среды обитания населения.

4. Государственный контроль в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники

10. Государственный контроль в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники направлен на предупреждение, выявление, пресечение нарушений законодательства Республики Казахстан в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, а также контроль за соблюдением субъектами в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники законов Республики Казахстан

и постановлений Правительства Республики Казахстан, стандартов, правил и норм, регламентирующих обращение лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники в Республике Казахстан.

11. Объектами государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники являются обращение лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, обеспечивающее соответствие требованиям обеспечения их качества, безопасности и эффективности к:

1) производству, изготовлению (за исключением медицинской техники), оптовой и розничной реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

2) за купу (приобретению), хранению, ввозу и вывозу, распределению, использованию и уничтожению лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

3) рекламе лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;

4) осуществлению деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров в области здравоохранения;

5) рациональному назначению лекарственных средств, а также эффективному использованию медицинской техники в государственных организациях здравоохранения;

6) соблюдению квалификационных требований и правил лицензирования фармацевтической деятельности.