

Об утверждении Правил проведения научно-медицинской экспертизы

Утративший силу

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 сентября 2003 года N 661. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 30 сентября 2003 года N 2511. Утратил силу приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 ноября 2009 года № 696

Сноска. Утратил силу приказом Министра здравоохранения РК от 12.11.2009 № 696 (порядок введения в действие см. п. 6).

Во исполнение Закона Республики Казахстан от 4 июня 2003 года N 430 "О системе здравоохранения" приказываю:

1. Утвердить прилагаемые Правила проведения научно-медицинской экспертизы.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на директора Департамента медицинской науки и образования Хамзину Н.К.

3. Настоящий приказ вступает в силу со дня его государственной регистрации в Министерстве юстиции Республики Казахстан.

И.о. Министра

У т в е р ж д е н ы
п р и к а з о м и . о . М и н и с т р а
з д р а в о о х р а н е н и я
Р е с п у б л и к и К а з а х с т а н
от 8 сентября 2003 года N 661

П р а в и л а проведения научно-медицинской экспертизы

1. Общие положения

1. Настоящие Правила проведения научно-медицинской экспертизы (далее - Правила) разработаны в соответствии с Законом Республики Казахстан "О системе здравоохранения" и определяют порядок проведения экспертизы научной деятельности в области здравоохранения Республики Казахстан.

К 0 9 0 1 9 3

2. Научно-медицинская экспертиза проводится коллегиальным экспертным органом (Ученым советом), создаваемым уполномоченным органом Республики Казахстан в области здравоохранения (далее - уполномоченный орган).

2. Основные принципы и задачи научно-медицинской экспертизы

3. Основными принципами научно-медицинской экспертизы являются:

- 1) независимость и объективность;
- 2) ориентация на мировой уровень развития медицинской науки;
- 3) вынесение заключений по объектам научно-медицинской деятельности (далее - объекты) исключительно на основании информации, содержащейся в материалах, представленных на экспертизу;
- 4) обеспечение конфиденциальности информации по объектам и недопустимость использования ее для целей, не предусмотренных экспертизой, а также сведений об экспертах и результатах их работы.

4. Основными задачами экспертизы являются:

- 1) определение эффективности и результативности предлагаемых научно-медицинских объектов;
- 2) оценка значимости полученных результатов (на стадиях выполнения, завершения и внедрения) финансируемых объектов научно-технической деятельности и разработка рекомендаций о продолжении, изменении и прекращении финансирования;
- 3) оценка научной состоятельности и возможности реализации планируемых объектов.

3. Объекты научно-медицинской деятельности, подлежащие экспертизе

5. Объектами научно-медицинской деятельности, подлежащими экспертизе являются:

- 1) проекты программ фундаментальных и прикладных научных исследований;
- 2) республиканские целевые научно-медицинские программы;
- 3) результаты завершенных научно-медицинских программ и проектов;
- 4) научные работы, выдвигаемые на соискание государственных наград Республики Казахстан;
- 5) научно-медицинские разработки, планируемые для внедрения в практику здравоохранения.

4. Порядок и условия проведения научно-медицинской экспертизы

6. Разработчики объектов направляют в уполномоченный орган следующие материалы:

- 1) сопроводительное письмо за подписью первого руководителя

организации - разработчика;

2) выписку из протокола заседания Ученого совета организации-разработчика об утверждении объекта научно-технической деятельности;

3) 2 экземпляра и электронную версию объекта на дискете 3,5" в редакторе Microsoft Word в виде текстового файла *.doc или *.rtf.

7. Материалы по объектам экспертизы направляются экспертам коллегиального экспертного органа (члену Ученого совета).

8. По результатам проведенной экспертизы эксперты в сроки, не превышающие десяти календарных дней составляют заключение, содержащее объективные, мотивированные, научно-обоснованные выводы по объектам экспертизы.

9. По результатам обсуждения заключения экспертов коллегиальный экспертный орган выносит:

- 1) положительное экспертное заключение;
- 2) экспертное заключение о необходимости доработки;
- 3) отрицательное экспертное заключение.

10. Экспертное заключение оформляется в виде постановления коллегиального экспертного органа и утверждается уполномоченным органом.

11. О принятом решении уполномоченный орган информирует организацию-разработчика в месячный срок.

12. Объекты экспертизы, дважды направленные на доработку и вновь представленные с неустранимыми замечаниями, в дальнейшем не рассматриваются.

13. Научно-медицинская экспертиза проводится в срок, не превышающий девяносто календарных дней со дня представления объектов научно-медицинской деятельности в уполномоченный орган. <*>

Сноска. В пункт 13 внесены изменения - приказом Министра здравоохранения РК от 22 сентября 2005 года N 467 (вступает в силу со дня гос.регистрации в М Ю Р К) .

14. Споры, связанные с процедурой проведения научно-медицинской экспертизы, рассматриваются в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан.