

**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*

Утверждены             
приказом и.о. Министра      
здравоохранения          
Республики Казахстан       
от 8 сентября 2003 года N 661

**Правила**   
**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. K090193  
      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-медицицинских 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 неустраненными 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 МЮ РК).*   
      14. Споры, связанные с процедурой проведения научно-медицинской экспертизы, рассматриваются в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан.

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