

**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