

**Об утверждении форм проверочных листов в сферах оказания медицинских услуг, обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники**

***Утративший силу***

Совместный приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 1 марта 2010 года № 143 и Министра экономики и бюджетного планирования Республики Казахстан от 5 марта 2010 года № 123. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 12 марта 2010 года № 6123. Действует до 1 января 2011 года

      Сноска. Приказ действует до 1 января 2011 года (см. п. 5).

      В соответствии с пунктом 5 статьи 19 Кодекса Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года "О здоровье народа и системе здравоохранения", статьей 38 Закона Республики Казахстан от 31 января 2006 года "О частном предпринимательстве" **ПРИКАЗЫВАЕМ**:

      1. Утвердить прилагаемые формы проверочных листов в сферах оказания медицинских услуг, обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники.

      2. Комитету контроля медицинской и фармацевтической деятельности Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Баймуканов С.А.) обеспечить:

      1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

      2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан.

      3. Департаменту административно-правовой работы Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Бисмильдин Ф.Б.) обеспечить официальное опубликование настоящего приказа после его государственной регистрации.

      4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на вице-министра здравоохранения Республики Казахстан Биртанова Е.А.

      5. Настоящий приказ вступает в силу со дня государственной регистрации в Министерстве юстиции Республики Казахстан, вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его официального опубликования и действует до 1 января 2011 года.

*И.о. Министра                        Министр экономики*

*здравоохранения                      и бюджетного планирования*

*Республики Казахстан                 Республики Казахстан*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Б. Садыков              \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Б. Султанов*

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года  № 123

Форма

                             **Проверочный лист**

              **для медицинских организаций, оказывающих**

                  **амбулаторно-поликлиническую помощь**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| №
п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие лицензии на медицинскую деятельность, приложений к
лицензии (номер, серия, дата выдачи) |
| 2. | Укомплектованность врачами, средними медицинскими работниками
(коэффициент совместительства) (%) |
| 3. | Наличие сертификатов специалиста у медицинских работников
% от общего количества врачей, % от общего количества среднего
медицинского персонала) |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов
повышения квалификации за последние 5 лет (% от общего
количества персонала) |
| 6. | Наличие лекарственных средств для оказания неотложной
медицинской помощи  |
| 7. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 8. | Соответствие установленным нормативам уровня оснащенности
медицинским оборудованием (%)
Изношенность медицинского оборудования (%) |
| 9. | Качество ведения учетно-отчетной документации,
документирование рабочих процедур  |
| 10. | Проведение мероприятий по предупреждению заражения пациентов
и персонала больницы инфекциями: СПИД, ВИЧ, вирусные гепатиты  |
| 11. | Увеличение или снижение показателя общей смертности, в том
числе трудоспособного возраста среди прикрепленного населения |
| 12. | Число случаев материнской смертности среди прикрепленного
населения |
| 13. | Количество случаев младенческой смертности среди
прикрепленного населения |
| 14. | Обеспечение пациентов бесплатными и льготными рецептами |
| 15. | Применение новых методов и средств профилактики, диагностики
и лечения заболеваний |
| 16. | Проведение плановых ежегодных профилактических осмотров
декретированного контингента, охват профилактическими
осмотрами декретированного контингента   |
| 17. | Раннее выявление беременных (до 12 недель) и своевременность
взятия под медицинское наблюдение в ПМСП, с целью профилактики
осложнений беременности |
| 18. | Ведение женщин при физиологической и патологической
беременности |
| 19. | Соблюдение правил диспансеризации детей от 0 до 1 года |
| 20. | Своевременность и полнота охвата патронажем новорожденных
после выписки из родильного дома |
| 21. | Увеличение или снижение количества случаев смерти на дому
детей от 0 до 5 лет включительно  |
| 22. | Увеличение или снижение количества случаев смерти на дому лиц
трудоспособного возраста от заболеваний, по которым
медицинская помощь является стратегической |
| 23. | Увеличение или снижение количества случаев первичного выхода
на инвалидность лиц трудоспособного возраста по заболеваниям,
по которым медицинская помощь является приоритетной |
| 24. | Проведение профилактических прививок, оценка планирования
и соблюдение календарных сроков профилактических прививок |
| 25. | Внедрение стационарозамещающих технологий (дневной стационар) |
| 26. | Несвоевременность диагностики и число запущенных случаев
злокачественных новообразований |
| 27. | Число запущенных форм туберкулеза среди впервые выявленных |
| 28. | Экспертиза медицинской документации (амбулаторных карт) |
| 29. | Показатели работы Службы внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Результаты рассмотрения обращений пациентов |
| 2) Анализ эффективности деятельности подразделений организации |
| 3) Разработка программных мероприятий, направленных на
предупреждение и устранение дефектов в работе и способствующих
повышению качества и эффективности медицинской помощи |
| 4) Обучение и методическая помощь персоналу организации по
вопросам обеспечения качества медицинской помощи |
| 5) Соблюдение правил оказания гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи см.P091887 |

      Примечание: СПИД – синдром приобретенного иммунодефицита,

                  ВИЧ – вирус иммунодефицита человека,

                  ПМСП – первичная медико-санитарная помощь.

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года № 123

Форма

                           **Проверочный лист**

       **для медицинских организаций, оказывающих стационарную**

                    **и стационарозамещающую помощь**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                         (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| №
п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие лицензии на медицинскую деятельность, приложений к
лицензии (номер, серия, дата выдачи) |
| 2. | Укомплектованность врачами, средними медицинскими
работниками (коэффициент совместительства) (%) |
| 3. | Наличие сертификатов специалиста у медицинских работников
(% от общего количества врачей, % от общего количества
среднего медицинского персонала) |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов
повышения квалификации за последние 5 лет (% от общего
количества персонала) |
| 6  | Качество ведения учетно-отчетной документации,
документирование рабочих процедур |
| 7. | Проведение мероприятий по предупреждению заражения
пациентов и персонала больницы инфекциями: СПИД, ВИЧ,
вирусные гепатиты |
| 8. | Соблюдение безопасности пациентов и медицинского
персонала, наличие случаев ВБИ, расследования причин ВБИ,
меры, принятые для предотвращения ВБИ |
| 9. | Соблюдение Правил оказания ГОБМП, оказываемой в форме
стационарной помощи см.P091887 |
| 10. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 11. | Число случаев необоснованной госпитализации (1-3 дня
пребывания) по сравнению с предыдущим периодом |
| 12. | Число случаев умерших при плановой госпитализации |
| 13. | Послеоперационная летальность в случаях плановой
госпитализации |
| 14. | Число случаев материнской смертности |
| 15. | Количество случаев младенческой смертности |
| 16. | Показатели внутрибольничной инфекции |
| 17. | Показатель повторного поступления (в течение месяца по
поводу одного и того же заболевания) |
| 18. | Случаи расхождения клинического и патологоанатомического
диагнозов |
| 19. | Применение новых методов и средств профилактики,
диагностики, лечения и медицинской реабилитации |
| 20. | Обеспечение препаратами и компонентами крови по
медицинским показаниям |
| 21. | Показатели работы службы внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Результаты рассмотрения обращений пациентов |
| 2) Анализ эффективности деятельности подразделений
организации |
| 3) Разработка программных мероприятий, направленных на
предупреждение и устранение дефектов в работе и
способствующих повышению качества и эффективности
медицинской помощи |
| 4) Обучение и методическая помощь персоналу организации по
вопросам обеспечения качества медицинской помощи |
| 5) Соблюдение правил оказания гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи см.P091887 |

      Примечание: СПИД – синдром приобретенного иммунодефицита,

                  ВИЧ – вирус иммунодефицита человека,

                  ВБИ – внутрибольничная инфекция,

                  ГОБМП – гарантированный объем бесплатной медицинской помощи.

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года № 123

Форма

                          **Проверочный лист**

                   **для медицинских организаций,**

               **оказывающих скорую медицинскую помощь**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие лицензии на медицинскую деятельность, приложений
к лицензии (номер, серия, дата выдачи) |
| 2. | Укомплектованность врачами, средними медицинскими
работниками (коэффициент совместительства) (%) |
| 3. | Наличие сертификатов специалиста у медицинских работников
(% от общего количества врачей, % от общего количества
среднего медицинского персонала) |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов
повышения квалификации за последние 5 лет (% от общего
количества персонала) |
| 6. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 7. | Соответствие установленным нормативам уровня оснащенности
медицинским оборудованием (%)
Изношенность медицинского оборудования (%) |
| 8. | Наличие лекарственных средств для оказания неотложной
медицинской помощи  |
| 9. | Удельный вес повторных вызовов по одному и тому же
заболеванию в течение суток с момента первого вызова за
отчетный период (конкретные примеры, анализ) |
| 10. | Удельный вес вызовов с превышением времени прибытия
бригады скорой помощи за отчетный период (анализ причин) |
| 11. | Количество случаев смерти при вызовах (смерть до прибытия
бригады, смерть в присутствии бригады)  |
| 12. | Удельный вес доставок больных на госпитализацию без
медицинских показаний  |
| 13. | Время обслуживания 1 вызова |
| 14. | Удельный вес переданных активов в организации ПМСП |
| 15. | Расхождение диагнозов бригады скорой медицинской помощи и
диагноза, установленного в стационаре в случае
госпитализации больных |
| 16. | Общее количество обоснованных жалоб по сравнению с
аналогичным периодом прошлого года (анализ причин
возникновения жалоб) |
| 17.  | Качество ведения учетно-отчетной документации,
документирование рабочих процедур |
| 18. | Служба внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Результаты рассмотрения обращений пациентов |
| 2) Анализ эффективности деятельности подразделений
организации  |
| 3) Разработка программных мероприятий, направленных на
предупреждение и устранение дефектов в работе и
способствующих повышению качества и эффективности
медицинской помощи |
| 4) Обучение и методическая помощь персоналу организации по
вопросам обеспечения качества медицинской помощи |
| 5) Соблюдение правил оказания гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи см.P091887 |

      Примечание: ПМСП – первичная медико-санитарная помощь.

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года № 123

Форма

                             **Проверочный лист**

            **для Центра судебной медицины и его филиалов**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | Требования |
| 1 | 2 |
| 1. | Наличие Устава (Положения), утвержденного в установленном
порядке, имеющего отметку органа юстиции о государственной
регистрации |
| 2. | Наличие Свидетельства о государственной регистрации
(перерегистрации), выданное органом юстиции Республики
Казахстан |
| 3. | Укомплектованность штатными единицами (%)  |
| 4. | Уровень категорийности специалистов (% по категориям) |
| 5.  | Наличие квалификационного свидетельства на право
производства судебно-медицинской экспертизы (%) |
| 6. | Наличие свидетельств об аттестации экспертов с внесением в
Государственный реестр судебно-медицинских экспертов
Министерства юстиции РК (%) |
| 7. | Наличие сертификата специалиста (у экспертов общего
профиля) (%) |
| 8. | Наличие у специалистов свидетельств о прохождении курсов
повышения квалификации за последние 5 лет (%) |
| 9. | Эффективность использования медицинского оборудования (%) |
| 10. | Соответствие установленным нормативам уровня оснащенности
медицинским оборудованием (%)
Изношенность медицинского оборудования (%) |
| 11. | Обеспеченность реактивами (%) |
| 12. | Количество случаев некачественного экспертного исследования
(конкретные факты - № экспертизы, дата, эксперт, наличие
внутреннего расследования по конкретному факту) |
| 13. | Количество случаев с превышением сроков производства
экспертизы (конкретные факты - № экспертизы, дата, эксперт,
наличие внутреннего расследования по конкретному факту) |
| 14. | Количество случаев расхождения патогистологического и
судебно-медицинских диагнозов (примеры, причины, заключение
экспертов) |
| 15. | Количество повторных, комплексных, дополнительных экспертиз
(анализ причин) |
| 16. | Количество повторных экспертиз с эксгумацией (анализ,
причины, заключения экспертов) |
| 17. | Фактическая нагрузка на судебно-медицинского эксперта в % |
| 18. | Качество ведения учетно-отчетной документации |
| 19. | Показатели работы службы внутреннего контроля (аудита) |
| 1) Анализ эффективности деятельности подразделений организации |
| 2) Разработка программных мероприятий, направленных на
предупреждение и устранение дефектов в работе и
способствующих повышению качества и эффективности службы
судебной медицины |
| 3) Обучение и методическая помощь персоналу организации по
вопросам обеспечения качества службы судебной медицины |

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года № 123

Форма

                            **Проверочный лист**

        **для организации по производству лекарственных средств,**

         **изделий медицинского назначения, медицинской техники**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на фармацевтическую
деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,
связанные с оборотом наркотических средств, психотропных
веществ и прекурсоров в системе здравоохранения |
| 3 | Соответствие составов, размеров помещений и
оборудований объекта квалификационным требованиям |
| 4 | Отсутствие в составе производимых лекарственных средств
красителей и вспомогательных веществ, запрещенных к
применению в Республике Казахстан |
| 5 | Закуп лекарственных субстанций и полупродуктов,
необходимых для производства лекарственных средств,
только у лиц, имеющих документ, удостоверяющий право на
производство лекарственных средств или на оптовую
реализацию лекарственных средств |
| 6 | Использование лекарственных субстанции или
полупродуктов, зарегистрированных в Республике
Казахстан, кроме лекарственных субстанций, произведенных
в условиях надлежащей производственной практики  |
| 7 | Использование в процессе производства вспомогательных
веществ, расходных и упаковочных материалов,
соответствующих нормативным документам по
стандартизации, указанным в стандарте организации на
продукцию |
| 8 | Реализация выпускаемой готовой продукции лицам, имеющим
лицензию на право осуществления соответствующего вида
фармацевтической или медицинской деятельности |
| 9 | Наличие системы возврата (отзыва) любой серии
произведенной и реализованной готовой продукции, у
которой установлены или предполагается несоответствие
установленным требованиям качества |
| 10 | Проведение испытания стабильности лекарственных средств |
| 11 | Проведение контроля технологического процесса
квалифицированным персоналом, с использованием
необходимого оборудования и приборов, в соответствии с
технологическим регламентом организации-производителя, в
специально предназначенных для этих целей помещениях |
| 12 | Соблюдение утвержденного технологического регламента |
| 13 | Наличие инструкции по проведению отбора проб сырья |
| 14 | Наличие журнала регистрации результатов входного
контроля сырья |
| 15 | Наличие утвержденных производственных инструкций,
технологических инструкций |
| 16 | Проведение контроля за процессом стерилизации и за его эффективностью  |
| 17 | Наличие инструкции по обращению с материалами первичной
и вторичной упаковки |
| 18 | Соответствие упаковочного материала химическим свойствам
вещества |
| 19 | Наличие инструкции по обращению с материалами первичной
и вторичной упаковки, порядка приемки, идентификации
маркировочных материалов, порядка работы при маркировке |
| 20 | Проверка обеспечения условий хранения и сохранности
упаковочных и маркировочных материалов |
| 21 | Наличие на каждую производственную серию лекарственного
средства, изделий медицинского назначения, медицинской
техники протоколов серий  |
| 22 | Обеспечение полной регламентацией всех процессов
производства и материалов, использующихся в
производстве лекарственных средств, изделий медицинского
назначения и медицинской техники |
| 23 | Обеспечение регистрации всех технологических и
вспомогательных операций в процессе производства
отдельной серии (партии) лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 24 | Обеспечение прослеживаемости истории производства каждой
серии (партии) продукции |
| 25 | Обеспечение хранения документации, отражающей процесс
производства лекарственных средств, изделий медицинского
назначения и медицинской техники в течение года |
| 26 | Обеспечение контроля за изменением процессов
производства и документации |
| 27 | Обеспечение хранения архивных материалов и документов
в течение установленных сроков хранения |
| 28 | Обеспечение однозначных толковании требований,
изложенных в документах, и своевременный пересмотр
документации организации |
| 29 | Обеспечение доступа к документам соответствующих
сотрудников |
| 30 | Наличие необходимой нормативной документации |
| 31 | Осуществление контроля качества |
| 32 | Осуществление службы контроля |
| 33 | Проведение испытаний стабильности и установления срока
хранения и повторного контроля лекарственных средств |
| 34 | Соблюдение правил маркировки лекарственных средств,
изделий медицинского назначения, медицинской техники |
| 35 | Соблюдение порядка внесения изменений в регистрационное
досье лекарственных средств, изделий медицинского
назначения и медицинской техники |
| 36 | Соблюдение правил ввоза лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 37 | Соблюдение правил вывоза лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 38 | Соблюдение условий хранения и транспортировки
лекарственных средств, изделий медицинского назначения и
медицинской техники |
| 39 | Наличие приборов для определения параметров температуры
и влажности (гигрометры, термометры и правильность их
установок) |
| 40 | Наличие журнала регистрации температурного режима и
влажности, регистрация параметров воздуха |
| 41 | Соответствие специалистов квалификационным требованиям:
образование, стаж работы, сведения о прохождении курсов
повышения квалификации, аттестации на соответствие
занимаемой должности (диплом специалиста, трудовая
книжка, приказы о назначении должностных лиц,
свидетельства о прохождении курсов повышения
квалификации, аттестации) |
| 42 | Соблюдение сроков годности лекарственных средств,
изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 43 | Производство, применение, закупка, хранение,
транспортировка, реклама, реализация не прошедших
регистрацию в Республике Казахстан лекарственных
средств, изделий медицинского назначения и медицинской
техники |
| 44 | Закупка, применение, хранение, реклама, реализация не
сертифицированных лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 45 | Производство, закупка, применение, хранение,
транспортировка, реклама, реализация фальсифицированных
лекарственных средств, изделий медицинского назначения и
медицинской техники |
| 46 | Проведение мониторинга побочных действий лекарственных
средств, изделий медицинского назначения и медицинской
техники |
| 47 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств,
изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 48 | Соблюдение установленных квот упаковки, ввоза и вывоза,
перевозки, пересылки, хранения лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества
и прекурсоры, подлежащих контролю в Республике Казахстан |
| 49 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества
и прекурсоры  |
| 50 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет
лекарственных средств, содержащих наркотические
средства, психотропные вещества и прекурсоры |
| 51 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных
средств, содержащих наркотические средства, психотропные
вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или
на основании договора на оказание охранных услуг
субъектами, осуществляющими охранную деятельность |
| 52 | Наличие разрешения территориального органа внутренних
дел, осуществляющего борьбу с незаконным оборотом
наркотических средств, психотропных веществ и
прекурсоров на использование объекта и помещений в сфере
оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров |
| 53 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными
средствами, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и прекурсоры, утвержденный
приказом руководителя организации |
| 54 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и
организации, осуществляющей пересылку, перевозку
отправлений, с указанием условий приема, перевозки и
доставки отправлений, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и прекурсоры |

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года № 123

Форма

                            **Проверочный лист**

     **для объектов фармацевтической деятельности, осуществляющих**

          **оптовую реализацию лекарственных средств, изделий**

             **медицинского назначения, медицинской техники**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на фармацевтическую
деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,
связанные с оборотом наркотических средств, психотропных
веществ и прекурсоров в системе здравоохранения |
| 3 | Наличие вывески с указанием наименования объекта
фармацевтической деятельности и режима работы на
государственном и русском языках |
| 4 | Размещение на видном месте копии государственной лицензии на
фармацевтическую деятельность и приложения к ней |
| 5 | Наличие информации об адресе и телефонах государственного
органа в сфере обращения лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 6 | Наличие книги отзывов и предложений |
| 7 | Наличие информации о номерах телефонов справочной
фармацевтической службы |
| 8 | Наличие справочной литературы, нормативно-правовых актов
Республики Казахстан, регламентирующие обращение
лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 9 | Соответствие составов, размеров помещений и оборудований
объекта квалификационным требованиям |
| 10 | Наличие приборов для определения параметров температуры и
влажности (гигрометры, термометры и правильность их
установок) |
| 11 | Наличие журнала регистрации температурного режима и
влажности, регистрация параметров воздуха |
| 12 | Соответствие специалистов квалификационным требованиям:
образование, стаж работы, сведения о прохождении курсов
повышения квалификации (диплом специалиста, трудовая книжка,
приказы о назначении должностных лиц, свидетельства о
прохождении курсов повышения квалификации, аттестации) |
| 13 | Проведение контроля при приеме и реализации лекарственных
средств, изделий медицинского назначения и медицинской
техники |
| 14 | Соблюдение порядка выписывания сопроводительных документов |
| 15 | Наличие сертификатов соответствия или их копии |
| 16 | Ведение посерийного учета лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники, в том числе
учет сроков годности |
| 17 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация не
прошедших регистрацию в Республике Казахстан лекарственных
средств, изделий медицинского назначения и медицинской
техники |
| 18 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация
фальсифицированных лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 19 | Закупка, хранение, реализация не сертифицированных
лекарственных средств, изделий медицинского назначения и
медицинской техники |
| 20 | Закупка, хранение, реализация лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники с истекшим
сроком годности |
| 21 | Соблюдение условий хранения и транспортировки лекарственных
средств, изделий медицинского назначения и медицинской
техники |
| 22 | Соблюдение правил ввоза лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 23 | Соблюдение правил вывоза лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 24 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники |
| 25 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры  |
| 26 | Наличие на внутренней стороне дверцы сейфа, шкафа перечня
хранящихся лекарственных средств с указанием высших разовых и
суточных доз |
| 27 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет лекарственных
средств, содержащих наркотические средства, психотропные
вещества и прекурсоры |
| 28 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных
средств, содержащих наркотические средства, психотропные
вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или на
основании договора на оказание охранных услуг субъектами,
осуществляющими охранную деятельность |
| 29 | Наличие разрешения территориального органа внутренних дел,
осуществляющего борьбу с незаконным оборотом наркотических
средств, психотропных веществ и прекурсоров на использование
объекта и помещений в сфере оборота наркотических средств,
психотропных веществ и прекурсоров |
| 30 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными средствами,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры, утвержденный приказом руководителя организации |
| 31 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и
организации, осуществляющей пересылку, перевозку отправлений,
с указанием условий приема, перевозки и доставки отправлений,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры |
| 32 | Ведение журнала учета лекарственных средств, содержащих
наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры,
подлежащих предметно-количественному учету в соответствии с
требованиями |
| 33 | Сверка фактического наличия лекарственных средств, содержащих
наркотические средства, психотропные вещества и прекурсоры с
книжным остатком (наличие ежемесячных актов сверок) |
| 34 | Соблюдение требований по хранению и уничтожению всех
документов по приходу и расходу лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры |

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года № 123

Форма

 **Проверочный лист**

     **для объектов фармацевтической деятельности, осуществляющих**

         **розничную реализацию лекарственных средств, изделий**

             **медицинского назначения, медицинской техники**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на фармацевтическую
деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,
связанные с оборотом наркотических средств, психотропных
веществ и прекурсоров |
| 3 | Наличие вывески с указанием наименования объекта
фармацевтической деятельности и режима работы на
государственном и русском языках |
| 4 | Размещение на видном месте копии государственной
лицензии на фармацевтическую деятельность и приложения к
ней |
| 5 | Наличие информации об адресе и телефонах
государственного органа в сфере обращения лекарственных
средств, изделий медицинского назначения и медицинской
техники |
| 6 | Наличие книги отзывов и предложений |
| 7 | Наличие информации: "Лекарственные средства детям не
отпускаются" |
| 8 | Наличие информации: "Запрещается безрецептурная
реализация лекарственных средств, предназначенных для
отпуска по рецепту врача" |
| 9 | Наличие информации о номерах телефонов справочной
фармацевтической службы |
| 10 | Наличие информации о перечне лекарственных средств и
специализированных лечебных продуктов для бесплатного и
(или) льготного обеспечения отдельных категорий граждан
с определенными заболеваниями на амбулаторном уровне
(для аптек, осуществляющих отпуск лекарственных средств
и специализированных лечебных продуктов бесплатно или на
льготных условиях) |
| 11 | Наличие справочной литературы, нормативно-правовых актов
Республики Казахстан, регламентирующие обращение
лекарственных средств, изделий медицинского назначения и
медицинской техники |
| 12 | Соответствие составов, размеров помещений и оборудований
объекта квалификационным требованиям |
| 13 | На витрину выставлены лекарственные средства
рецептурного отпуска |
| 14 | Наличие приборов для определения параметров температуры
и влажности (гигрометры, термометры и правильность их
установок) |
| 15 | Наличие журнала регистрации температурного режима и
влажности, регистрация параметров воздуха |
| 16 | Соответствие специалистов квалификационным требованиям:
образование, стаж работы, сведения о прохождении курсов
повышения квалификации (диплом специалиста, трудовая
книжка, приказы о назначении должностных лиц,
свидетельства о прохождении курсов повышения
квалификации, аттестации) |
| 17 | Проведение контроля при приеме и реализации
лекарственных средств, изделий медицинского назначения и
медицинской техники  |
| 18 | Соблюдение сроков хранения лекарственных средств,
изделий медицинского назначения и медицинской техники |
| 19 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация
не прошедших регистрацию в Республике Казахстан
лекарственных средств, изделий медицинского назначения |
| 20 | Закупка, хранение, транспортировка, реклама, реализация
фальсифицированных лекарственных средств, изделий
медицинского назначения |
| 21 | Закупка, хранение, реклама, реализация не
сертифицированных лекарственных средств, изделий
медицинского назначения |
| 22 | Хранение, реализация лекарственных средств, изделий
медицинского назначения с истекшим сроком годности |
| 23 | Соблюдение условий хранения и транспортировки
лекарственных средств, изделий медицинского назначения |
| 24 | Проведение мониторинга побочных действий лекарственных
средств, изделий медицинского назначения, медицинской
техники |
| 25 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств,
изделий медицинского назначения, медицинской техники |
| 26 | Реализация лекарственных средств с нарушением
оригинальной заводской упаковки |
| 27 | Рецепты выписаны на бланках неустановленного образца |
| 28 | Соблюдение норм отпуска, высших разовых и суточных доз
лекарственных средств |
| 29 | Соблюдение сроков действия рецептов |
| 30 | Наличие штампа "Рецепт недействителен" |
| 31 | Наличие образцов подписей врачей, уполномоченных
подписывать рецепты на бесплатный или льготный отпуск
лекарственных средств |
| 32 | Наличие журнала регистрации неправильно выписанных
рецептов |
| 33 | Принятые меры по установленным фактам неправильно
выписанных рецептов  |
| 34 | Соблюдение сроков хранения рецептов и уничтожения
рецептов |
| 35 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества
и прекурсоры |
| 36 | Наличие на внутренней стороне дверцы сейфа, шкафа
перечня хранящихся лекарственных средств с указанием
высших разовых и суточных доз |
| 37 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет
лекарственных средств, содержащих наркотические
средства, психотропные вещества и прекурсоры |
| 38 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных
средств, содержащих наркотические средства, психотропные
вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или
на основании договора на оказание охранных услуг
субъектами, осуществляющими охранную деятельность |
| 39 | Наличие разрешения территориального органа внутренних
дел, осуществляющего борьбу с незаконным оборотом
наркотических средств, психотропных веществ и
прекурсоров на использование объекта и помещений в сфере
оборота наркотических средств, психотропных веществ и
прекурсоров |
| 40 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными
средствами, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и прекурсоры, утвержденный
приказом руководителя организации |
| 41 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и
организации, осуществляющей пересылку, перевозку
отправлений, с указанием условий приема, перевозки и
доставки отправлений, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и прекурсоры |
| 42 | Ведение журнала учета наркотических средств,
психотропных веществ и прекурсоров, подлежащих
предметно-количественному учету в соответствии
с требованиями |
| 43 | Сверка фактического наличия лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества
и прекурсоры с книжным остатком (наличие ежемесячных
актов сверок) |
| 44 | Соблюдение требований по хранению и уничтожению всех
документов по приходу и расходу лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества
и прекурсоры |
| 45 | Наличие образцов подписей врачей и личных печатей,
имеющих право выписывать рецепты на наркотические
препараты |
| 46 | Организация работы производственно-рецептурного отдела
(наличие соответствующих помещений, оборудования,
персонала) |
| 47 | Соблюдение требований к получению, транспортировке,
хранению воды очищенной |
| 48 | Соблюдение технологии изготовления лекарственных
перпаратов, изделий медицинского назначения |
| 49 | Соблюдение требований к изготовлению лекарственных
препаратов в асептических условиях |
| 50 | Соблюдение режима стерилизации лекарственных средств,
вспомогательных веществ, аптечной посуды и укупорочных
средств |
| 51 | Обеспечение изготовленных лекарственных препаратов,
изделий медицинского назначения соответствующей
маркировкой и упаковкой |
| 52 | Соблюдение порядка проведения внутриаптечного контроля
изготовленных лекарственных препаратов |
| 53 | Наличие информации о сроках хранения лекарственных
препаратов, изготовляемых в аптеке |

Утвержден совместным приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 1 марта 2010 года № 143,

и Министра экономики и бюджетного

планирования Республики Казахстан

от 5 марта 2010 года № 123

Форма

                           **Проверочный лист**

         **для проверки медицинских организаций по вопросам**

                      **лекарственного обеспечения**

Наименование органа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Акт о назначении проверки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

                                          (№, дата)

Наименование субъекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Адрес места нахождения объекта \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
| № | Требования |
| 1 | 2 |
| 1 | Наличие государственной лицензии на медицинскую деятельность |
| 2 | Наличие государственной лицензии на виды деятельности,
связанные с оборотом наркотических средств, психотропных
веществ и прекурсоров |
| 3 | Определение потребности медицинской организации в
лекарственных средствах |
| 4 | Закуп лекарственных средств, фармацевтических услуг по
амбулаторному лекарственному обеспечению |
| 5 | Доставка, распределение (перераспределение), хранение и учет
лекарственных средств |
| 6 | Использование (назначение) лекарственных средств в рамках
ГОБМП |
| 7 | Представление отчетности об обеспечении лекарственными
средствами |
| 8 | Закуп лекарственных средств, предусмотренных ГОБМП |
| 9 | Наличие формулярной комиссии медицинской организации |
| 10 | Наличие утвержденного лекарственного формуляра медицинской
организации |
| 11 | Осуществление анализа использования (назначения)
лекарственных средств |
| 12 | Осуществление анализа регулирования вопросов рационального
использования лекарственных средств |
| 13 | Учет лекарственных средств, предназначенных для оказания
медицинской помощи в рамках ГОБМП (в суммовом и
количественном выражениях в медицинской документации и в
автоматизированной программе учета использования
лекарственных средств) |
| 14 | Обеспечение хранения и учета лекарственных средств,
предназначенных для оказания медицинской помощи в рамках
ГОБМП |
| 15 | Обеспечение хранения и учета лекарственных средств,
приобретенных за счет средств медицинской организации для
оказания платных услуг |
| 16 | Обеспечение специальной пометкой лекарственных средств,
поступивших для оказания скорой, стационарной и
стационарозамещающей помощи в рамках ГОБМП штампом
медицинской организации  |
| 17 | Проведение инвентаризации лекарственных средств, хранящихся
в медицинских организациях |
| 18 | Отражение наименования и объема использованных лекарственных
средств при оказании скорой помощи в медицинской
документации по форме, утвержденной уполномоченным органом в
области здравоохранения  |
| 19 | Контроль за обеспечением граждан лекарственными средствами,
изделиями медицинского назначения необходимыми для
осуществления медицинских процедур, а также для введения, и
контроля за введением лекарственных средств в медицинских
организациях, оказывающих стационарную, стационарозамещающую
медицинскую помощь |
| 20 | Ведение утвержденных листов назначений |
| 21 | Обеспечение лекарственными средствами граждан при оказании
амбулаторно-поликлинической помощи в рамках ГОБМП  |
| 22 | Размещение информации для пациентов касательно обеспечения
лекарственными средствами граждан при оказании
амбулаторно-поликлинической помощи в рамках ГОБМП |
| 23 | Учет лекарственных средств, приобретенных для оказания
амбулаторно-поликлинической помощи в суммовом и
количественном выражении в автоматизированной программе
учета использования лекарственных средств |
| 24 | Выписывание рецептов на бланках установленного образца, с
соблюдением требований к выписыванию  |
| 25 | Помещения хранения лекарственных средств, изделий
медицинского назначения, медицинской техники |
| 26 | Наличие приборов для определения параметров температуры и
влажности (гигрометры, термометры и правильность их
установок) |
| 27 | Наличие журнала регистрации температурного режима и
влажности, регистрация параметров воздуха |
| 28 | Соблюдение сроков хранения лекарственных средств, изделий
медицинского назначения и медицинской техники (наличие
журнала, картотеки или другие способы) |
| 29 | Соблюдение условий хранения и транспортировки лекарственных
средств, изделий медицинского назначения |
| 30 | Проверка на предмет закупки, транспортировки, хранения,
рекламы, применения не прошедших государственную регистрацию
в Республике Казахстан лекарственных средств, изделий
медицинского назначения |
| 31 | Проверка на предмет закупки, транспортировки, хранения,
применения не сертифицированных лекарственных средств,
изделий медицинского назначения |
| 32 | Проверка на предмет закупки, транспортировки, хранения,
рекламы, применения фальсифицированных лекарственных
средств, изделий медицинского назначения |
| 33 | Проверка на предмет закупки, хранения, применения
лекарственных средств, изделий медицинского назначения с
истекшим сроком годности |
| 34 | Проведение мониторинга побочных действий лекарственных
средств, изделий медицинского назначения, медицинской
техники |
| 35 | Соблюдение правил уничтожения лекарственных средств, изделий
медицинского назначения, медицинской техники |
| 36 | Соблюдение требований по хранению лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры |
| 37 | Наличие на внутренней стороне дверцы сейфа, шкафа перечня
хранящихся лекарственных средств с указанием высших разовых
и суточных доз |
| 38 | Наличие службы, обеспечивающей хранение и учет лекарственных
средств, содержащих наркотические средства, психотропные
вещества и прекурсоры |
| 39 | Обеспечение охраной помещений для хранения лекарственных
средств, содержащих наркотические средства, психотропные
вещества и прекурсоры, силами органов внутренних дел или на
основании договора на оказание охранных услуг субъектами,
осуществляющими охранную деятельность |
| 40 | Наличие разрешения территориального органа внутренних дел,
осуществляющего борьбу с незаконным оборотом наркотических
средств, психотропных веществ и прекурсоров на использование
объекта и помещений в сфере оборота наркотических средств,
психотропных веществ и прекурсоров |
| 41 | Список лиц, допущенных к работе с лекарственными средствами,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры, утвержденный приказом руководителя организации |
| 42 | Наличие договора юридического лица (отправителя) и
организации, осуществляющей пересылку, перевозку
отправлений, с указанием условий приема, перевозки и
доставки отправлений, содержащих наркотические средства,
психотропные вещества и прекурсоры |
| 43 | Проверка журнала учета наркотических средств, психотропных
веществ и прекурсоров, подлежащих предметно-количественному
учету в аптеке на соответствие требованиям ведения |
| 44 | Сверка фактического наличия лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры с книжным остатком и наличие ежемесячных актов
сверок |
| 45 | Соблюдение требований по хранению и уничтожению всех
документов по приходу и расходу лекарственных средств,
содержащих наркотические средства, психотропные вещества и
прекурсоры |

      Примечание: ГОБМП – гарантированный объем бесплатной медицинской помощи

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