Вопрос: В медицинской организации нет больничной аптеки, нет лицензии на фармацевтическую деятельность, нет медицинского работника с фармацевтическим образованием. Лекарственные препараты получает главная медицинская сестра, выдает их подразделения и т.д. Что нужно предпринять главной медсестре для правильной организации работы с медикаментами?

Ответ: Главная медсестра больницы должна действовать в соответствии со своими должностными полномочиями, утвержденными главным врачом медицинской организации, приказами главного врача медицинской организации о назначении лиц, ответственных за работу с лекарственными препаратами на всех этапах их обращения (приемка, хранение, уничтожение, хранение в карантинных зонах и др).

Для самоконтроля необходимо использовать проверочные листы, утвержденные приказом Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 9 ноября 2017 г. № 9438 «Об утверждении форм проверочных листов (списков контрольных вопросов), используемых Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при проведении плановых проверок при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств».

Вопрос: К кому обращаться оптовой организации по вопросам, возникающим в ходе подготовки программного обеспечения для работы с ФГИС МДЛП?

Ответ: В первую очередь необходимо обращаться в «центры компетенций», сотрудники которых обучались на видеосеминарах, проводимых Росздравнадзором.

В Приморском крае «центрами компетенций» являются:

1. ООО «Городская Объединенная Социальная Аптека» (оптовый склад логистический оператор ДЛО (ОНЛС)): юр. адрес: 690068, г. Владивосток, пр-т 100-летия Владивостока, 143. Адрес осуществления деятельности:

690106, г. Владивосток, Партизанский пр-т, 44. Никитина Татьяна Александровна, заместитель генерального директора по фармацевтической деятельности 8 (908) 071-43-80; nikitina@ovita.ru, Тарнапович Андрей Викторович, руководитель ИТ-службы 8 (964) 992-03-74; itdir@ovita.ru.

2. ГБУЗ «Краевая детская клиническая больница № 1»

Юр. адрес: 690078, Приморский край, г. Владивосток, проспект Острякова, д.

27. Феоктистова Юлия Владимировна, врач клинический фармаколог 8 (423) 2453246; 8 (902) 524-46-23 feoktistovauv@gmail.com, Рябухин Юрий Александрович, системный администратор 8 (423) 260-68-12; 8 (914) 711-13-

32; [2606812@mail.ru](mailto:2606812@mail.ru).

На федеральном уровне экспертами являются Нифантьев Евгений Олегович, ООО «НЕО-ФАРМ», [office@neo-pharm.ru](mailto:office@neo-pharm.ru); Гриднев Олег Владимирович,

ГБУЗ «ГКБ им. М.П. Кончаловского ДЗМ», [BorschevskayaNA@zdrav.mos.ru](mailto:BorschevskayaNA@zdrav.mos.ru)

Вопрос: Что подлежит проверке в медицинской организации при проверке соблюдения прав граждан?

Ответ: Согласно Постановлению Правительства Российской Федерации от 12 ноября 2012 г. N 1152

«Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности», При проведении проверок соблюдения органами государственной власти и органами местного самоуправления, государственными внебюджетными фондами, а также осуществляющими медицинскую и фармацевтическую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями прав граждан в сфере охраны здоровья граждан, в том числе доступности для инвалидов объектов инфраструктуры и предоставляемых услуг в указанной сфере осуществляется:

а) рассмотрение документов и материалов, характеризующих деятельность проверяемых органов, организаций и индивидуальных предпринимателей по соблюдению прав граждан в сфере охраны здоровья граждан, в том числе доступности для инвалидов объектов инфраструктуры и предоставляемых услуг в указанной сфере;

(в ред. [Постановления](consultantplus://offline/ref=1F40433F8163BEDC045DE65C0C9943DBE530E0453D050BB3B129F221529A2262B4B6AF7F11F0908C5CF0A68EA74A8552ED71F2F210A78570h565F) Правительства РФ от 16.12.2017 N 1571)

б) рассмотрение документов и материалов, характеризующих организацию работы по рассмотрению обращений граждан;

в) оценка соблюдения требований законодательства Российской Федерации к размещению и содержанию информации об осуществляемой деятельности в сфере охраны здоровья граждан;

г) экспертиза качества медицинской помощи, оказанной пациенту.

Вопрос: Как можно стать экспертом Росздравнадзора?

Ответ: Аттестация экспертов, привлекаемых Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения к проведению мероприятий по контролю в соответствии с Федеральным законом от 26 декабря 2008 г. №294-ФЗ «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля и муниципального контроля» происходит в соответствии с Приказом от 16 иарта 2015 г. №1620 . На основании утвержденных критериев. На сайте Росздравнадзора размещен ресурс «Аттестация экспертов», где Вы можете ознакомиться со всей необходимой информацией по данному вопросу.