**Пресс-релиз**

**26 июля 2018 года проведено публичное обсуждение по результатам правоприменительной практики**

**во II квартале 2018 года**

Территориальным органом Росздравнадзора по Псковской области 26 июля 2018 года в Актовом зале Территориального Фонда обязательного медицинского страхования проведено публичное обсуждение с представителями медицинских и фармацевтических организаций государственных и частных форм собственности по результатам правоприменительной практики Территориального органа Росздравнадзора по Псковской области в II квартале 2018 года.

В публичных слушаниях приняли участие представители органов государственной и исполнительной власти: Государственного комитета Псковской области по здравоохранению и фармации, представители региональных отделений общественных объединений предпринимателей, прокуратуры Псковской области, члены Ассоциации медицинских работников, Общественного совета при Территориальном органе, представители медицинских и фармацевтических организаций, сотрудники Территориального органа Росздравнадзора по Псковской области. Публичное обсуждение организовано и проведено в формате конференции.

Руководителем территориального органа Росздравнадзора был представлен доклад по правоприменительной практике, статистике типовых и массовых нарушений обязательных требований за II квартал 2018 года. В докладе были освещены вопросы системы оценки результативности и эффективности контрольно-надзорной деятельности, системы комплексной профилактики нарушений обязательных требований приоритетной программы «Реформа контрольно-надзорной деятельности Росздравнадзора», направленной на предупреждение нарушений подконтрольными субъектами обязательных требований, устранению причин, способствующих возможному нарушению обязательных требований. Рассмотрены результаты проверок, проведенных в II квартале 2018 года в отношении организаций, осуществляющих медицинскую и фармацевтическую деятельность на территории Псковской области.

Представлена информация по Указу Президента РФ от 07.05.2018 № 204 «О национальных целях и стратегических задачах развития Российской Федерации на период до 2024 года», информация об основных принципах национального проекта «Здравоохранение» раскрыты основные мероприятия и поставленные цели.

Участники проинформированы о проведении пилотного приоритетного проекта «Реформа контрольной и надзорной деятельности», о поэтапном внедрении риск-ориентированного подхода при осуществлении контрольно-надзорной деятельности в сфере здравоохранения, о системе оценки результативности и эффективности контрольно-надзорной деятельности по всем видам контроля.

Было указано на типичные нарушения, выявляемые Территориальным органом Росздравнадзора в процессе контроля и надзора, показаны пути к их предупреждению и устранению.

Основные нарушения, выявляемые в ходе проверок качества и безопасности медицинской деятельности: отсутствие информированного добровольного согласия пациента на проведение медицинского вмешательства, отсутствие письменного согласия гражданина или его законного представителя на разглашение сведений, составляющих врачебную тайну, не информирование пациента о возможности получения медицинской помощи в рамках программы государственных гарантий бесплатного оказания медицинской помощи, несоблюдение медицинскими организациями утвержденных Порядков в части оснащения медицинским оборудованием, невыполнение в полном объеме стандартов оказания медицинской помощи, необоснованное невыполнение медицинских услуг с усредненной частотой их предоставления в 100% случаев, нарушения в части обоснованности и полноты назначения лекарственных препаратов, имплантируемых в организм человека медицинских изделий, компонентов крови, лечебного питания, включая специализированные продукты лечебного питания, в том числе по причине отсутствия лекарственных препаратов, внесенных в стандарт медицинской помощи, нарушения ведения медицинской документации.

Типичными нарушениями в сфере обращениях лекарственных средств, выявленные в текущем периоде, являются: несоблюдение условий хранения лекарственных препаратов, наличие в обороте лекарственных препаратов с истекшими сроками годности, низкий уровень работы по выявлению недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных средств, несоблюдение правил отпуска рецептурных лекарственных препаратов. отсутствуют системы кондиционирования и системы вентиляции в помещениях для хранения лекарственных средств.

Дан краткий обзор нормативно-правовых актов, принятых в отчётный период, устанавливающих обязательные требования в сфере государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности; в сфере государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности; сфере обращения лекарственных средств.

В публичных обсуждениях активное участие приняли представители ООО «Корпорация «Парус» (г. Москва). Освещен вопрос по реализации мероприятий в части внедрения федеральной государственной информационной системы мониторинга движения лекарственных препаратов (ФГИС МДЛП) от производителя до конечного потребителя с использованием маркировки (кодификации) и идентификации упаковок лекарственных средств.

Озвучена необходимость регистрации всех организаций, участвующих в обороте лекарственных средств, на сайте https://www.nalog.ru «маркировка». Представлена информация о «центрах компетенций» на территории Псковской области, это Государственное предприятие «Фармация» и ГБУЗ «Псковская областная клиническая больница». Даны ответы на вопросы.

Отмечено, что задачами публичного обсуждения правоприменительной практики в контрольно-надзорной деятельности территориального органа Росздравнадзора по Псковской области являются формирование единого понимания обязательных требований, выявление причин, способствующих нарушению обязательных требований, повышение прозрачности системы государственного контроля, мотивация к добросовестному отношению к выполняемой работе.

Участниками публичного обсуждения отмечена необходимость в регулярном проведении подобных

Следующее публичное обсуждение ТО Росздравнадзора по Псковской области планируется провести в ноябре 2018 года.