

ПРАВИТЕЛЬСТВО РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ
от 12 ноября 2012 г. N 1152

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ПОЛОЖЕНИЯ
О ГОСУДАРСТВЕННОМ КОНТРОЛЕ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ
МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

В соответствии со [статьей 88](#) Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" Правительство Российской Федерации постановляет:

Утвердить прилагаемое [Положение](#) о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности.

Председатель Правительства
Российской Федерации
Д. МЕДВЕДЕВ

УТВЕРЖДЕНО
ПОСТАНОВЛЕНИЕМ ПРАВИТЕЛЬСТВА
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
от 12 ноября 2012 г. N 1152

ПОЛОЖЕНИЕ
О ГОСУДАРСТВЕННОМ КОНТРОЛЕ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ
МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

1. Настоящее Положение определяет порядок организации и проведения государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности (далее - государственный контроль).

2. Задачами государственного контроля являются предупреждение, выявление и пресечение нарушения органами государственной власти и органами местного самоуправления, государственными внебюджетными фондами, а также осуществляющими медицинскую и фармацевтическую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями требований к обеспечению качества и безопасности медицинской деятельности, установленных [законодательством](#) Российской Федерации об охране здоровья граждан (далее - обязательные требования), и принятие предусмотренных законодательством Российской Федерации мер по пресечению и (или) устранению последствий нарушения обязательных требований.

3. Государственный контроль осуществляется путем:

а) проведения 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;

б) осуществления [лицензирования](#) медицинской деятельности;

в) проведения [проверок](#) соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями [порядков](#) оказания медицинской помощи и [стандартов](#) медицинской помощи;

г) проведения проверок соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями [порядков](#) проведения медицинских экспертиз, медицинских осмотров и медицинских освидетельствований;

д) проведения проверок соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями безопасных условий труда, а также требований по безопасному применению и эксплуатации медицинских изделий и их утилизации (уничтожению);

е) проведения проверок соблюдения медицинскими работниками, руководителями медицинских организаций, фармацевтическими работниками и руководителями аптечных организаций ограничений, применяемых к указанным лицам при осуществлении профессиональной деятельности в соответствии с

ФЕДЕРАЛЬНЫМ ЗАКОНОМ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации";

ж) проведения проверок организации и осуществления:

ФЕДЕРАЛЬНЫМИ ОРГАНАМИ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ И ОРГАНАМИ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ПРЕДУСМОТРЕННОГО [СТАТЬЕЙ 89](#) ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" ВЕДОМСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПОДВЕДОМСТВЕННЫХ ИМ ОРГАНОВ И ОРГАНИЗАЦИЙ;

ФЕДЕРАЛЬНЫМИ ОРГАНАМИ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ОРГАНАМИ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ И ОРГАНАМИ МЕСТНОГО САМОУПРАВЛЕНИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМИ ПОЛНОМОЧИЯ В СФЕРЕ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН, А ТАКЖЕ ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМИ МЕДИЦИНСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ОРГАНИЗАЦИЯМИ И ИНДИВИДУАЛЬНЫМИ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМИ ПРЕДУСМОТРЕННОГО [СТАТЬЕЙ 90](#) ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" ВНУТРЕННЕГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ.

4. Государственный контроль осуществляется следующими органами государственного контроля:

а) в части проведения проверок, предусмотренных [ПОДПУНКТАМИ "А", "В", "Г", "Е" И "Ж" ПУНКТА 3](#) НАСТОЯЩЕГО Положения, - Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения;

б) в части лицензирования медицинской деятельности, предусмотренного [ПОДПУНКТОМ "Б" ПУНКТА 3](#) НАСТОЯЩЕГО Положения, - Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и органами исполнительной власти субъектов Российской Федерации в соответствии с [ПОЛОЖЕНИЕМ](#) о лицензировании медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра "Сколково"), утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 16 апреля 2012 г. N 291;

в) в части проведения предусмотренных [ПОДПУНКТОМ "Д" ПУНКТА 3](#) НАСТОЯЩЕГО Положения проверок соблюдения осуществляющими медицинскую деятельность организациями и индивидуальными предпринимателями:

безопасных условий труда - Федеральной службой по труду и занятости в установленном порядке в рамках федерального государственного [НАДЗОРА](#) за соблюдением трудового законодательства и иных нормативных правовых актов, содержащих нормы трудового права;

требований по безопасному применению и эксплуатации медицинских изделий и их утилизации (уничтожению) - Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения в установленном порядке в рамках государственного [КОНТРОЛЯ](#) за обращением медицинских изделий.

5. При осуществлении государственного контроля не допускается проведение в отношении одного юридического лица или индивидуального предпринимателя различными органами государственного контроля проверок соблюдения одних и тех же обязательных требований.

6. Государственный контроль в части проведения проверок, предусмотренных [ПОДПУНКТАМИ "А", "В", "Г", "Е" И "Ж" ПУНКТА 3](#) НАСТОЯЩЕГО Положения, осуществляется следующими должностными лицами Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальных органов:

а) руководитель Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, его заместители;

б) руководители структурных подразделений Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, их заместители, должностными регламентами которых предусмотрены полномочия по осуществлению государственного контроля;

в) иные государственные гражданские служащие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, должностными регламентами которых предусмотрены полномочия по осуществлению государственного контроля;

г) руководитель территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, его заместители;

д) руководители структурных подразделений территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, их заместители, должностными регламентами которых предусмотрены полномочия по осуществлению государственного контроля;

е) иные государственные гражданские служащие территориального органа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения, должностными регламентами которых предусмотрены полномочия по осуществлению государственного контроля.

7. К отношениям, связанным с осуществлением государственного контроля, организацией и проведением проверок соответствующих юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, применяются положения федерального [ЗАКОНА](#) "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля" и федерального [ЗАКОНА](#) "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации".

8. Сроки и последовательность выполнения административных процедур при осуществлении государственного контроля устанавливаются административными регламентами исполнения государственных

ФУНКЦИЙ, РАЗРАБАТЫВАЕМЫМИ И УТВЕРЖДАЕМЫМИ В СООТВЕТСТВИИ С [ПОСТАНОВЛЕНИЕМ](#) Правительства Российской Федерации от 16 мая 2011 г. N 373.

9. Государственный контроль осуществляется посредством плановых и внеплановых документарных и (или) выездных проверок в порядке, предусмотренном Федеральным [законом](#) "О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля".

10. В отношении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, осуществляющих отдельные виды деятельности в сфере здравоохранения, плановые проверки проводятся с [периодичностью](#), установленной Правительством Российской Федерации.

11. При проведении проверок, предусмотренных [подпунктом "а" пункта 3](#) настоящего Положения, осуществляются следующие мероприятия:

а) рассмотрение документов и материалов, характеризующих деятельность проверяемых органов, организаций и индивидуальных предпринимателей по соблюдению прав граждан в сфере охраны здоровья граждан;

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.

12. При проведении проверок, предусмотренных [подпунктом "в" пункта 3](#) настоящего Положения, осуществляются следующие мероприятия:

а) рассмотрение документов и материалов, характеризующих организацию работы и оказание медицинской помощи в соответствии с требованиями [порядков](#) оказания медицинской помощи и [стандартов](#) медицинской помощи;

б) рассмотрение и анализ жалоб граждан, связанных с оказанием им медицинской помощи, в том числе содержащих сведения о непредоставлении информации о возможности оказания медицинских услуг, наличии лекарственных препаратов и медицинских изделий, включенных в стандарт медицинской помощи;

в) осмотр используемых при осуществлении медицинской деятельности зданий, строений, сооружений, помещений и территорий;

г) оценка соблюдения [порядков](#) оказания медицинской помощи, в том числе в части: требований к организации деятельности организаций (их структурных подразделений, врачей), индивидуальных предпринимателей;

стандартов оснащения;

рекомендуемых штатных нормативов;

д) оценка соблюдения [стандартов](#) медицинской помощи, в том числе в части:

обоснованности назначения медицинских услуг, имеющих усредненную частоту предоставления менее 1, а также полноты выполнения медицинских услуг с усредненной частотой предоставления 1;

обоснованности и полноты назначения лекарственных препаратов, имплантируемых в организм человека медицинских изделий, компонентов крови, лечебного питания, включая специализированные продукты лечебного питания;

е) экспертиза качества медицинской помощи, оказанной пациенту.

13. При проведении проверок, предусмотренных [подпунктом "г" пункта 3](#) настоящего Положения, осуществляются следующие мероприятия:

а) рассмотрение документов и материалов, характеризующих организацию и проведение медицинских экспертиз, медицинских осмотров и медицинских освидетельствований;

б) оценка соблюдения:

порядков проведения медицинских экспертиз, медицинских осмотров и медицинских освидетельствований, в том числе содержащих перечни осмотров врачей-специалистов и медицинских исследований;

правил внесения записей в медицинскую документацию при проведении медицинских экспертиз, медицинских осмотров и медицинских освидетельствований, а также оформления их результатов.

14. При проведении проверок, предусмотренных [подпунктом "е" пункта 3](#) настоящего Положения, осуществляются следующие мероприятия:

а) рассмотрение документов и материалов, характеризующих организацию работы, направленной на соблюдение ограничений, установленных [статьей 74](#) Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации", в том числе рассмотрение:

договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, а также об осуществлении медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности;

ДОГОВОРОВ О ПОСТАВКАХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ НА ПРЕДМЕТ НАЛИЧИЯ В НИХ УСЛОВИЙ О НАЗНАЧЕНИИ ИЛИ РЕКОМЕНДАЦИИ ПАЦИЕНТАМ ЛИБО О ПРЕДЛОЖЕНИИ НАСЕЛЕНИЮ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ;

УТВЕРЖДЕННОГО АДМИНИСТРАЦИЕЙ ОРГАНИЗАЦИИ, ИНДИВИДУАЛЬНЫМ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕМ, КОТОРЫЕ ОСУЩЕСТВЛЯЮТ МЕДИЦИНСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПОРЯДКА УЧАСТИЯ ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ ОРГАНИЗАЦИЙ, ЗАНИМАЮЩИХСЯ РАЗРАБОТКОЙ, ПРОИЗВОДСТВОМ И (ИЛИ) РЕАЛИЗАЦИЕЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ОРГАНИЗАЦИЙ, ОБЛАДАЮЩИХ ПРАВАМИ НА ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ТОРГОВОГО НАИМЕНОВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, ОРГАНИЗАЦИЙ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ, АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ (ИХ ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ, ИНЫХ ФИЗИЧЕСКИХ И ЮРИДИЧЕСКИХ ЛИЦ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ СВОЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ОТ ИМЕНИ ЭТИХ ОРГАНИЗАЦИЙ) (ДАЛЕЕ СООТВЕТСТВЕННО - КОМПАНИЯ, ПРЕДСТАВИТЕЛЬ КОМПАНИИ) В СОБРАНИЯХ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ И ИНЫХ МЕРОПРИЯТИЯХ, СВЯЗАННЫХ С ПОВЫШЕНИЕМ ИХ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО УРОВНЯ ИЛИ ПРЕДОСТАВЛЕНИЕМ ИНФОРМАЦИИ, ПРЕДУСМОТРЕННОЙ **ЧАСТЬЮ 3 СТАТЬИ 64** ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА "ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ" И **ЧАСТЬЮ 3 СТАТЬИ 96** ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА "ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ";

б) ОСМОТР ПОМЕЩЕНИЙ НА ПРЕДМЕТ НАЛИЧИЯ БЛАНКОВ, СОДЕРЖАЩИХ ИНФОРМАЦИЮ РЕКЛАМНОГО ХАРАКТЕРА, РЕЦЕПТУРНЫХ БЛАНКОВ, НА КОТОРЫХ ЗАРАНЕЕ НАПЕЧАТАНО НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ, А ТАКЖЕ ОБРАЗЦОВ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ДЛЯ ВРУЧЕНИЯ ПАЦИЕНТАМ;

в) ОЦЕНКА ВЫЯВЛЕННЫХ СЛУЧАЕВ НЕСОБЛЮДЕНИЯ ОГРАНИЧЕНИЙ, УСТАНОВЛЕННЫХ **СТАТЬЕЙ 74** ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА "ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ";

г) АНАЛИЗ:

ОРГАНИЗАЦИИ РАБОТЫ ПО ИНФОРМИРОВАНИЮ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ, КОМПАНИЙ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ КОМПАНИЙ И ГРАЖДАН ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ ЗАПРЕТАХ НА СОВЕРШЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ДЕЙСТВИЙ И ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ИХ СОВЕРШЕНИЕ;

ОБРАЩЕНИЙ ГРАЖДАН, СОДЕРЖАЩИХ СВЕДЕНИЯ О ПРЕДОСТАВЛЕНИИ НЕДОСТОВЕРНОЙ, НЕПОЛНОЙ ИЛИ ИСКАЖЕННОЙ ИНФОРМАЦИИ ОБ ИСПОЛЬЗУЕМЫХ ПРИ НАЗНАЧЕНИИ КУРСА ЛЕЧЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТАХ, О МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЯХ, ВКЛЮЧАЯ СОКРЫТИЕ СВЕДЕНИЙ О НАЛИЧИИ В ОБРАЩЕНИИ АНАЛОГИЧНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ЛИБО О НАЛИЧИИ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ, ИМЕЮЩИХ ОДИНАКОВОЕ МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАИМЕНОВАНИЕ, МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ВКЛЮЧАЯ СОКРЫТИЕ ИНФОРМАЦИИ О НАЛИЧИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ИМЕЮЩИХ БОЛЕЕ НИЗКУЮ ЦЕНУ.

15. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ ПРОВЕРОК, ПРЕДУСМОТРЕННЫХ **ПОДПУНКТОМ "Ж" ПУНКТА 3** НАСТОЯЩЕГО Положения, осуществляются следующие мероприятия:

а) РАССМОТРЕНИЕ ДОКУМЕНТОВ И МАТЕРИАЛОВ, ХАРАКТЕРИЗУЮЩИХ ОРГАНИЗАЦИЮ ВЕДОМСТВЕННОГО И ВНУТРЕННЕГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, В ТОМ ЧИСЛЕ РАССМОТРЕНИЕ:

АКТОВ ФЕДЕРАЛЬНЫХ ОРГАНОВ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ И ОРГАНОВ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, РЕГУЛИРУЮЩИХ ПРАВИЛА ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ ИМИ ВЕДОМСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПОДВЕДОМСТВЕННЫХ ИМ ОРГАНОВ И ОРГАНИЗАЦИЙ;

ПОРЯДКА ПРОВЕДЕНИЯ ВНУТРЕННЕГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, УТВЕРЖДЕННОГО РУКОВОДИТЕЛЯМИ ФЕДЕРАЛЬНЫХ ОРГАНОВ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ, ОРГАНОВ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ СУБЪЕКТОВ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ И ОРГАНОВ МЕСТНОГО САМОУПРАВЛЕНИЯ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ ПОЛНОМОЧИЯ В СФЕРЕ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН, А ТАКЖЕ ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИХ МЕДИЦИНСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ОРГАНИЗАЦИЙ И ИНДИВИДУАЛЬНЫМИ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЯМИ;

б) ОЦЕНКА:

СОБЛЮДЕНИЯ УСТАНОВЛЕННОГО ПОРЯДКА ПРОВЕДЕНИЯ **ВЕДОМСТВЕННОГО** И **ВНУТРЕННЕГО** КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ;

СОБЛЮДЕНИЯ ПОРЯДКА ОФОРМЛЕНИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ ВЕДОМСТВЕННОГО И ВНУТРЕННЕГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ;

ОБОСНОВАННОСТИ МЕР, ПРИНИМАЕМЫХ ПО РЕЗУЛЬТАТАМ ПРОВЕДЕНИЯ ВЕДОМСТВЕННОГО И ВНУТРЕННЕГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ;

в) АНАЛИЗ ЭФФЕКТИВНОСТИ ПРОВОДИМОГО ВЕДОМСТВЕННОГО И ВНУТРЕННЕГО КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И БЕЗОПАСНОСТИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ.

16. ПРИ ПРОВЕДЕНИИ СООТВЕТСТВУЮЩИХ ПРОВЕРОК ДОЛЖНОСТНЫЕ ЛИЦА ОРГАНА ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ПРИ ПРЕДЪЯВЛЕНИИ ИМИ СЛУЖЕБНЫХ УДОСТОВЕРЕНИЙ И ПРИКАЗА РУКОВОДИТЕЛЯ ОРГАНА ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ ИЛИ ЕГО ЗАМЕСТИТЕЛЯ О ПРОВЕДЕНИИ ПРОВЕРКИ ИМЕЮТ ПРАВО:

а) ЗАПРАШИВАТЬ И ПОЛУЧАТЬ СВЕДЕНИЯ, НЕОБХОДИМЫЕ ДЛЯ ПРИНЯТИЯ РЕШЕНИЯ ПО ВОПРОСАМ, ОТНЕСЕННЫМ К КОМПЕТЕНЦИИ ОРГАНА ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ;

б) ПРИВЛЕКАТЬ В УСТАНОВЛЕННОМ ПОРЯДКЕ ДЛЯ ПРОРАБОТКИ ВОПРОСОВ В СФЕРЕ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН НАУЧНЫЕ И ИНЫЕ ОРГАНИЗАЦИИ, УЧЕНЫХ И СПЕЦИАЛИСТОВ;

в) БЕСПРЕПЯТСТВЕННО ПОЛУЧАТЬ ДОСТУП НА ТЕРРИТОРИЮ ПРОВЕРЯЕМЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ИЛИ ИНДИВИДУАЛЬНЫХ

ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕЙ ЛИБО В ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ИМИ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКОЙ (ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ) ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ЗДАНИЯ, СТРОЕНИЯ, СООРУЖЕНИЯ И ПОМЕЩЕНИЯ, А ТАКЖЕ К ИСПОЛЬЗУЕМЫМ ИМИ ОБОРУДОВАНИЮ, ПОДОБНЫМ ОБЪЕКТАМ И ТРАНСПОРТНЫМ СРЕДСТВАМ. ПРИ ВОСПРЕпятствовании ДОСТУПУ ДОЛЖНОСТНЫХ ЛИЦ, ПРОВОДЯЩИХ ПРОВЕРКУ, НА ТЕРРИТОРИЮ ИЛИ В ПОМЕЩЕНИЕ ПРОВЕРЯЕМЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ И ИНДИВИДУАЛЬНЫХ ПРЕДПРИНИМАТЕЛЕЙ ЭТИМИ ДОЛЖНОСТНЫМИ ЛИЦАМИ СОСТАВЛЯЕТСЯ АКТ В ПОРЯДКЕ, УСТАНОВЛЕННОМ ОРГАНОМ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ;

г) ОСУЩЕСТВЛЯТЬ С ОФОРМЛЕНИЕМ СООТВЕТСТВУЮЩИХ ПРОТОКОЛОВ ОТБОР ПРОБ И ОБРАЗЦОВ МАТЕРИАЛОВ И ОРГАНИЗОВАТЬ ПРОВЕДЕНИЕ НЕОБХОДИМЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ, ИСПЫТАНИЙ, ЭКСПЕРТИЗ, АНАЛИЗОВ И ОЦЕНОК, В ТОМ ЧИСЛЕ ЭКСПЕРТИЗ КАЧЕСТВА МЕДИЦИНСКОЙ ПОМОЩИ;

д) СНИМАТЬ КОПИИ С ДОКУМЕНТОВ, НЕОБХОДИМЫХ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ, В УСТАНОВЛЕННОМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ПОРЯДКЕ, А ТАКЖЕ ПРОИЗВОДИТЬ В НЕОБХОДИМЫХ СЛУЧАЯХ ФОТО- И ВИДЕОСЪЕМКУ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ОСМОТРА И ОБСЛЕДОВАНИЯ;

е) ПРИМЕНЯТЬ ПРЕДУСМОТРЕННЫЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ МЕРЫ ОГРАНИЧИТЕЛЬНОГО, ПРЕДУПРЕДИТЕЛЬНОГО И ПРОФИЛАКТИЧЕСКОГО ХАРАКТЕРА, НАПРАВЛЕННЫЕ НА НЕДОПУЩЕНИЕ И (ИЛИ) ЛИКВИДАЦИЮ ПОСЛЕДСТВИЙ НАРУШЕНИЯ ОБЯЗАТЕЛЬНЫХ ТРЕБОВАНИЙ В СООТВЕТСТВИИ С УСТАНОВЛЕННЫМИ ПОЛНОМОЧИЯМИ ОРГАНА ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ;

ж) ДАВАТЬ ЮРИДИЧЕСКИМ И ФИЗИЧЕСКИМ ЛИЦАМ РАЗЪЯСНЕНИЯ ПО ВОПРОСАМ, ОТНЕСЕННЫМ К КОМПЕТЕНЦИИ ОРГАНА ГОСУДАРСТВЕННОГО КОНТРОЛЯ.

17. По результатам проверки органом государственного контроля составляется соответствующий акт. Орган государственного контроля размещает на своем официальном сайте в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" решения и предписания, принятые в процессе осуществления государственного контроля и затрагивающие интересы неопределенного круга лиц.

18. Решения и действия (бездействие) должностных лиц органов государственного контроля могут быть обжалованы в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.