

Анализ результатов анкетирования определения эффективности публичного обсуждения контрольно-надзорной деятельности Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения за 3 квартал 2018 года

Росздравнадзором проведен анализ результатов анкетирования определения эффективности публичного обсуждения контрольно-надзорной деятельности Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзора) по результатам проведенного 30 октября 2018 года публичного обсуждения результатов контрольно-надзорной деятельности в сфере здравоохранения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.

Респондентами заполнено 78 анкет.

Обработано 78 анкет.

Итог.

78 респондентов оценили проведённое мероприятие.

Для оценки использовалась 5-балльная система оценки:

по мнению 45 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало тематической направленности (средний балл 4,4);

по мнению 47 респондентов проведенное мероприятие полностью соответствовало заявленной Программе мероприятия (средний балл 4,4);

по мнению 62 респондентов квалификация выступающих полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,7);

по мнению 58 респондентов организация мероприятия полностью соответствовала их ожиданиям (средний балл 4,6);

Средний балл по результатам проведенного мероприятия – 4,5.

Своё мнение за необходимость введения в практику проведения подобных мероприятий высказались 75 респондентов.

Предложения по совершенствованию законодательства Российской Федерации в сфере здравоохранения на основе анализа правоприменительной практики надзорной деятельности внесли 15 респондентов, в их числе:

структурирование требований законодательства Российской Федерации к хранению лекарственных средств для медицинского применения – 1;

введение единого расчета показателей, характеризующих качество медицинской помощи (в целях своевременной оценки эффективности системы управления в медицинской организации) – 1;

внесение изменений в критерии отнесения деятельности юридических лиц и индивидуальных предпринимателей, осуществляющих медицинскую деятельность, к определенным категориям риска – 2;

разработка методических материалов по разъяснению проекта Федерального закона по вопросу введения в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения с учетом рекомендаций Ассоциации международных фармацевтических производителей (AIPM) – 1;

разработка нормативных правовых документов, вносящих изменения в законодательство Российской Федерации о защите прав медицинских работников – 2;

введение единой системы электронного документооборота в медицинских организациях – 1;

внесение изменений в нормативные акты Минздрава России – 2;

актуализация требований к порядкам оказания медицинской помощи и стандартам медицинской помощи – 1;

отсутствие в законодательстве Российской Федерации в сфере здравоохранения порядка информирования медицинской организацией о возникновении нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов, в том числе об их индивидуальной непереносимости – 1;

внесение изменений в законодательство Российской Федерации в сфере обращения лекарственных средств – 1;

внесение изменений в регламент регистрации медицинских изделий – 2.

Предложения по улучшению работы Росздравнадзора высказали 11 респондентов, среди них:

увеличение кратности проведения публичных обсуждений обобщения и анализа правоприменительной практики контрольно-надзорной деятельности Росздравнадзора – 1;

разработка Росздравнадзором методических рекомендаций по применению нормативных правовых актов в сфере здравоохранения – 1;

информирование медицинских организаций о вступлении в силу нормативных правовых актов в сфере здравоохранения – 1;

организация проведения обучающих семинаров по применению нормативных правовых актов в сфере здравоохранения – 1;

приглашение к участию в публичных обсуждениях обобщения и анализа правоприменительной практики контрольно-надзорной деятельности Росздравнадзора специалистов по клиническим исследованиям – 2;

совершенствование работы веб-сайта Росздравнадзора – 1;

консультативно-правовая помощь медицинским организациям – 2;

обеспечение функционирования «горячей линии» Росздравнадзора – 1;

освещение результатов проверочных мероприятий в сфере контроля клинических исследований – 1;