



ПОСТАНОВЛЕНИЕ

ЮӨП

от 24 августа 2021 года № 241

г. Горно-Алтайск

Об утверждении Порядка организации обеспечения медицинских организаций Республики Алтай независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы обязательного медицинского страхования в соответствии с законодательством об обязательном медицинском страховании, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям

В соответствии с частью 2 статьи 15 Федерального закона от 17 сентября 1998 года № 157-ФЗ «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней» Правительство Республики Алтай **постановляет:**

1. Утвердить прилагаемый Порядок организации обеспечения медицинских организаций Республики Алтай независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы обязательного медицинского страхования в соответствии с законодательством об обязательном медицинском страховании, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям.

2. Настоящее Постановление вступает в силу с 1 октября 2021 года.

Исполняющий обязанности
Главы Республики Алтай,
Председателя Правительства
Республики Алтай



В.Б. Махалов

УТВЕРЖДЕН
постановлением Правительства
Республики Алтай
от 24 августа 2021 года № 241

ПОРЯДОК

организации обеспечения медицинских организаций Республики Алтай независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы обязательного медицинского страхования в соответствии с законодательством об обязательном медицинском страховании, иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям

1. Настоящий Порядок организации обеспечения медицинских организаций Республики Алтай независимо от организационно-правовой формы, участвующих в реализации территориальной программы обязательного медицинского страхования в соответствии с законодательством об обязательном медицинском страховании (далее – медицинские организации), иммунобиологическими лекарственными препаратами для иммунопрофилактики в целях проведения профилактических прививок, включенных в календарь профилактических прививок по эпидемическим показаниям (далее - иммунобиологические лекарственные препараты) устанавливает правила обеспечения медицинских организаций иммунобиологическими лекарственными препаратами.

2. Для иммунопрофилактики используются иммунобиологические препараты, зарегистрированные в соответствии с федеральным законодательством.

3. Обеспечение медицинских организаций Республики Алтай иммунобиологическими лекарственными препаратами осуществляет Министерство здравоохранения Республики Алтай.

4. Министерство здравоохранения Республики Алтай определяет медицинскую организацию, уполномоченную за планирование, формирование заявки, получение, хранение и распределение иммунобиологических лекарственных препаратов между медицинскими организациями.

5. Медицинская организация для работы с иммунобиологическими лекарственными препаратами должна иметь:

автоматизированную систему управления иммунизацией (АСУИ) с применением программ, связанных с единой государственной информационной системой в сфере здравоохранения;

регистрацию в Федеральной государственной информационной системе мониторинга движения лекарственных препаратов от производителя до конечного потребителя с использованием маркировки (ФГИС МДЛП).

6. Руководители медицинских организаций обеспечивают:

1) материально-техническое оснащение (наличие оборудования) в соответствии с требованиями санитарно-эпидемиологических правил СП 3.3.2.3332-16 «Условия транспортирования и хранения иммунобиологических лекарственных препаратов», утвержденных постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 17 февраля 2016 года № 19;

2) набор помещений (кабинет для регистрации и осмотра пациентов, прививочный кабинет, помещение для размещения прививочной картотеки, кабинет врача, ответственного за организацию иммунопрофилактики), соответствующие требованиям, установленным федеральным законодательством по количеству, характеристике по площадям, расположению, санитарно-техническому состоянию, по количеству входов и выходов, пожарной безопасности;

3) полноту, достоверность и своевременность учета групп населения, подлежащих вакцинации, и выполненных прививок;

4) сбор, обеззараживание, хранение и транспортирование медицинских отходов, образующихся при иммунизации;

5) кадровый состав (врач, медицинские сестры-картотетчицы, медицинские сестры прививочного кабинета, медицинская сестра, ответственная за движение МИБП), имеющие соответствующую базовую подготовку по иммунопрофилактике;

6) соблюдение на всех уровнях «холодовой цепи»: при транспортировании, хранении и применении иммунобиологических лекарственных препаратов, требований санитарно-эпидемиологических правил СП 3.3.2.3332-16 «Условия транспортирования и хранения иммунобиологических лекарственных препаратов», утвержденных постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 17 февраля 2016 года № 19, гарантирующих сохранность качества иммунобиологических лекарственных препаратов.
