

Пресс-релиз

по результатам проверки Территориального органа Росздравнадзора по Брянской области

Территориальным органом Росздравнадзора по Брянской области проведена комплексная плановая выездная проверка **государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Мглинская центральная районная больница».**

В ходе контрольно-надзорных мероприятий выявлены нарушения обязательных требований в сфере здравоохранения:

* не в полном объеме укомплектованы лекарственными препаратами и медицинскими изделиями укладки общего профиля для оказания скорой медицинской помощи.
* не соблюдаются порядки оказания медицинской помощи по профилю «терапия», «хирургия», «неврология», «эндокринология» в части стандарта оснащения медицинскими изделиями.
* не соблюдается порядок организации оказания первичной медико-санитарной помощи взрослому населению на ФАПах, во врачебной амбулатории, в части оснащения необходимым оборудованием.
* не соблюдается порядок проведения предрейсовых, послерейсовых медицинских осмотров водителей автотранспортных средств.
* нарушен порядок проведения освидетельствования на наличие медицинских противопоказаний к управлению транспортным средством, освидетельствования на наличие медицинских противопоказаний к владению оружием, освидетельствования на состояние опьянения (алкогольного, наркотического или иного токсического).
* выявлены нарушения обеспечения отдельных категорий граждан необходимыми лекарственными препаратами.
* пациенты с сердечно-сосудистыми заболеваниями не направлялись в профильные учреждения согласно маршрутизации.
* хранение лекарственных препаратов осуществлялось с нарушением установленных требований.
* в структурных подразделениях (ФАП, врачебной амбулатории) отсутствует реестр зарегистрированных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.
* в медицинской организации эксплуатировались незарегистрированные медицинские изделия, подлежащие изъятию из обращения.
* выявлены медицинские изделия с истёкшим сроком годности.
* в медицинской организации не осуществляется мониторинг безопасности медицинских изделий.
* выявлены медицинские изделия, не проведшие поверку в соответствии с требованиями технической и эксплуатационной документацией производителей (изготовителей) медицинских изделий.

По результатам контрольно-надзорных мероприятий выдано предписание с требованием, устранить выявленные нарушения в установленный срок, а также составлено три протокола об административных правонарушениях.

Должностное лицо, допустившее нарушения, привлечено к административной ответственности в виде уплаты штрафа.