



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ЧЕЛЯБИНСКОЙ ОБЛАСТИ

РЕШЕНИЕ КОЛЛЕГИИ №1

г. Челябинск

от «29» апреля 2022г.

№ 5

Актуальные вопросы использования
медицинскими организациями
Челябинской области медицинских
изделий

В рамках проводимой работы по обеспечению контроля за эффективным использованием медицинских изделий Министерством здравоохранения Челябинской области (далее – Минздрав Челябинской области):

– ежемесячно осуществляется сбор и анализ отчетности, в том числе показатели интенсивности использования медицинских изделий и факты простоя медицинских изделий.

– проводятся контрольные выездные (камеральные) мероприятия за эффективным использованием медицинских изделий согласно утвержденному графику выездов комиссии.

В 2021 году согласно Плану, утвержденному приказом Минздрава Челябинской области от 24.12.2020 года № 2386 (с изменениями от 19.10.2021 г. № 1571), Комиссией Минздрава Челябинской области по обеспечению эффективного использования медицинских изделий и автомобильного транспорта были проведены выездные плановые контрольные мероприятия в 12 медицинских организациях Челябинской области.

По результатам проводимых контрольных мероприятий, с целью организаций мероприятий по повышению эффективности эксплуатации медицинский изделий в государственных бюджетных (автономных) учреждениях здравоохранения Челябинской области, руководителям подведомственных Минздраву Челябинской области учреждений необходимо организовать внутренний контроль эффективности эксплуатации следующих групп медицинских изделий:

- балансовой стоимостью свыше 500 тысяч рублей, вне зависимости от источника средств его приобретения или поступления;
- эксплуатируемых учреждением в соответствии с заключенными договорами аренды, безвозмездного пользования или по иным законным основаниям.

Выбор единицы измерения для учета эксплуатационной нагрузки на медицинские изделия осуществляется исходя из специфики работы

конкретного оборудования. Допускается указание количества применений, исследований, процедур, манипуляций, вмешательств, количества пациентов, которым была оказана медицинская помощь с использованием данного медицинского изделия, либо времени его работы (в часах). Также допускается фиксирование одновременно нескольких показателей и разделение их по видам.

Для медицинских изделий является обязательным ведение журналов технического обслуживания и ремонта. Рекомендованная форма журнала технического обслуживания приведена в Методических рекомендациях «Техническое обслуживание медицинской техники» (письмо от 27.10.2003 года № 293-22/233), утвержденных Министерством здравоохранения Российской Федерации 24.09.2003 года и Министерством промышленности, науки и технологий Российской Федерации 10.10.2003 года.

Кроме того, необходимо ведение формуляра медицинского изделия, наличие которого предусмотрено положениями ГОСТ Р 2.601-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Единая система конструкторской документации. Эксплуатационные документы (утвержден и введен в действие приказом Росстандарта от 29.04.2019 г. № 177-ст) и ГОСТ Р 2.610-2019. Национальный стандарт Российской Федерации. Единая система конструкторской документации. Правила выполнения эксплуатационных документов (утвержден и введен в действие приказом Росстандарта от 29.04.2019 г. № 178-ст).

Осуществление внутреннего контроля эффективности эксплуатации медицинских изделий возлагается на руководителя учреждения здравоохранения.

В указанных целях ответственное лицо учреждения по итогам отчетного периода (месяц, квартал) представляет руководителю учреждения здравоохранения не позднее 15-го числа месяца, следующего за отчетным, информационный лист с пояснительной запиской.

Пояснительная записка к информационному листу оформляется ответственным лицом и содержит краткие сведения о проблемных моментах в работе медицинских изделий, выявленные, в том числе, по результатам ретроспективного анализа их использования в предыдущие периоды времени, сравнения эксплуатационной нагрузки на медицинские изделия с нормативными показателями, оценки его технического состояния, частоты выходов из строя и т.д. Отдельно отмечаются медицинские изделия, эксплуатируемые с низкой эффективностью.

По результатам рассмотрения информационного листа и пояснительной записи и выявления неэффективной эксплуатации медицинских изделий руководитель учреждения здравоохранения должен принять меры, направленные на повышение эффективности его эксплуатации.

Информационные листы и пояснительные записи к ним, а также все документы, оформленные в рамках реализации механизмов повышения эффективности эксплуатации медицинских изделий, должны представляться

учреждением здравоохранения по запросам Минздрава Челябинской области, а также контрольных и надзорных органов.

В соответствии с предоставляемыми ответственным лицом информационными листами и пояснительными записками к ним руководитель учреждения здравоохранения обязан оперативно принять решения о реализации механизмов повышения эффективности эксплуатации медицинских изделий. Кроме того, руководителем учреждения здравоохранения должны приниматься превентивные меры по предупреждению снижения эффективности эксплуатации медицинских изделий.

При получении рекомендаций о реализации механизмов повышения эффективности эксплуатации медицинских изделий от Минздрава Челябинской области или главных внештатных специалистов руководитель учреждения здравоохранения обязан оперативно принять решения о реализации данных механизмов и в течение 15 календарных дней направить в Минздрав Челябинской области отчет о принятых мерах.

К основным механизмам повышения эффективности эксплуатации медицинских изделий относятся:

- увеличение времени использования медицинских изделий (распределение смен, перевод на круглосуточный режим и т.д.);
- перераспределение медицинских изделий между структурными подразделениями учреждения здравоохранения;
- передача медицинского изделия в иное учреждение здравоохранения с учётом положений действующего законодательства;
- передача медицинского изделия частично или полностью в аренду другой медицинской организации.

К основным механизмам предупреждения снижения эффективности эксплуатации медицинских изделий относятся:

- обеспечение медицинских изделий качественным техническим обслуживанием, регламентированным производителем;
- обеспечение необходимого запаса расходных материалов для работы медицинских изделий;
- своевременный ремонт медицинских изделий и замена запасных частей;
- своевременная подготовка разрешительной документации для работы медицинского изделия, использующего источники ионизирующего излучения;
- своевременная подготовка медицинского и технического персонала к работе с конкретным медицинским изделием;
- прогнозирование эксплуатационной нагрузки на медицинское оборудование и заблаговременная подготовка соответствующих мероприятий.

На основании представленной информации заместителя начальника управления – начальника отдела имущественных отношений управления эксплуатации, развития и укрепления материально-технической базы Минздрава Челябинской области П.Г. Пастухова Коллегия Министерства здравоохранения Челябинской области решает:

1. Руководителям подведомственных Минздраву Челябинской области учреждений необходимо организовать внутренний контроль эффективности эксплуатации медицинских изделий.

Срок – постоянно.

2. Отделу имущественных отношений управления эксплуатации, развития и укрепления материально-технической базы Минздрава Челябинской области (Пастухов П.Г.) усилить контроль за эффективным использованием медицинскими организациями Челябинской области медицинских изделий.

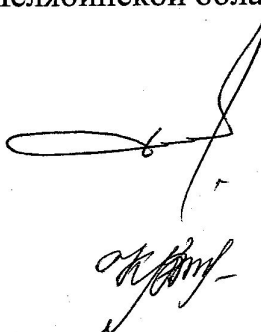
Срок – постоянно.

3. Исполняющему обязанности директора ГБУЗ «Челябинский областной медицинский информационно-аналитический центр» Ульянову А.А. разместить данное решение Коллегии на официальном сайте Минздрава Челябинской области в сети Интернет.

Срок – до 13.05.2022 г.

4. Контроль исполнения данного решения Коллегии возложить на начальника управления эксплуатации, развития и укрепления материально-технической базы Минздрава Челябинской области О.В. Перетятко.

Председатель Коллегии



Ю.А. Семёнов

Секретарь Коллегии



Л.В. Кучина