



«АГЕНТСТВО ПРАВОВОЙ ИНФОРМАЦИИ ВОЛГОГРАД» ПРИНЯЛО УЧАСТИЕ В ПРАЗДНИКЕ ДЛЯ БУХГАЛТЕРОВ

Компания «Агентство правовой информации Волгоград» приняла участие в организации праздничного мероприятия, посвященного 20-летию со дня основания Института профессиональных бухгалтеров и аудиторов России (ИПБ России), которое проходило с 6 по 8 июня в Волгоградской области.

Началось все с увлекательной прогулки на теплоходе по Волге. Уютная обстановка, теплая атмосфера и живая музыка располагали к приятному общению гостей. Оформление теплохода в фирменных цветах ИПБ России еще больше способствовало сплочению и укреплению корпоративного духа собравшихся. В мероприятии приняли участие более 60 человек – бухгалтеры

крупного и малого бизнеса, а также работники бюджетной сферы региона. В дни празднования юбилея многим действительным членам ИПБ России за большой вклад в дело развития бухгалтерской профессии и повышение ее престижа были вручены грамоты и медали от имени института и органов власти. Компания «Агентство правовой информации Волгоград» подарила

подарочные сертификаты на специальные комплекты системы ГАРАНТ и промокарточки нового экспертного продукта – «Советник по проверкам».

В последний день мероприятия прошел брифинг, на котором состоялась презентация новинок системы ГАРАНТ. Особое внимание было уделено информационным блокам «Интернет-семинары» и «Советник по проверкам».

Участники брифинга отметили высокий уровень организации мероприятия.

**Новость по итогам прошедшего юбилея опубликована на сайте информационного агентства
ВЫСОТА 102**

НОВОСТИ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

С начала лета вступили в силу новые критерии оценки качества медпомощи

Письмо Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 31 мая 2017 г. N 01И-1273/17 «Об использовании в практической деятельности приказа Минздрава России»

С 1 июля 2017 г. вступает в силу приказ Минздрава России об утверждении критериев оценки качества медпомощи.

Критериев дифференцированы по группам заболеваний (состояний) и по условиям оказания медпомощи и применяются для оценки своевременности ее оказания, правильности выбора методов профилактики, диагностики, лечения и реабилитации, степени достижения запланированного результата.

Росздравнадзор информирует о необходимости применять установленные приказом требования в практической работе.

За заключением об этической обоснованности возможности проведения клинического исследования биомедицинского клеточного продукта обращаемся в совет по этике

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 27 апреля 2017 г. № 191н «Об утверждении Положения о совете по этике, созданном в целях выдачи заключения об этической обоснованности возможности проведения клинического исследования биомедицинского клеточ-

ного продукта, порядка его деятельности и требований к квалификации и опыту работы экспертов совета по этике» (не вступил в силу) Зарегистрировано в Минюсте РФ 6 Июня 2017 г. Регистрационный N 46959.

Для проведения этической экспертизы возможности проведения клинического исследования биомедицинского клеточного продукта Минздравом России создается совет по этике. Установлен порядок его формирования и деятельности.

Совет по этике действует в целях защиты жизни, здоровья и прав пациентов, принимающих участие в клинических исследованиях биомедицинского клеточного продукта. Определены его задачи и полномочия.

Установлены требования к квалификации и опыту работы экспертов - членов совета.

Реестр выданных разрешений на проведение клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов: правила ведения

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 мая 2017 г. N 279н «Об утверждении Порядка ведения реестра выданных разрешений на проведение клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов и его размещения на официальном сайте Министерства здравоохранения Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (не вступил в силу) ГАРАНТ:

На момент обновления Вашего информационного банка документ не действует

Зарегистрировано в Минюсте 23/06/2017. Регистрационный N 47129.

Урегулированы вопросы ведения реестра выданных разрешений на проведение клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов и правила его размещения на сайте Минздрава России.

Реестр ведется на электронном носителе. Закреплено содержание реестровой записи. В нее включаются в том числе цель и сроки проведения клинического исследования продукта, количество пациентов, принимающих участие в исследовании, перечень медицинских организаций, в которых предполагается проведение исследования.

Определен срок внесения записи. Реестр размещается на официальном сайте и обновляется ежедневно с сохранением размещения всех предыдущих редакций реестра.

Данные из реестра являются общедоступными.

Пополнилось число участников научных платформ медицинской науки

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 22 мая 2017 г. N 245 «О внесении изменений в приложения N 1 и 2 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30 апреля 2013 г. N 281 «Об утверждении научных платформ медицинской науки»

В число участников научных платформ медицинской науки «Онкология», «Кардиология и ангиология» включен Лечебно-реабилитационный центр Минздрава России (ФГАУ).

Бесплатная медпомощь военнослужащим: проект порядка организации

Проект Постановления Правительства Российской Федерации «Об утверждении Порядка организации медицинской помощи военнослужащим» (подготовлен Минобороны России 20.06.2017)

Разработаны правила организации бесплатной медпомощи военнослужащим федеральных органов исполнительной власти и федеральных госорганов, в которых предусмотрена военная служба (ВС РФ, нацгвардия, военная прокуратура, военные следственные органы СК России и т. д.).

Средства предоставляются из федерального бюджета в т. ч. на зубные протезы, медицинские препараты по рецептам и медизделия по назначению врача.

Определяется порядок оказания медпомощи военным, которые служат за рубежом.

В государственных и муниципальных медорганизациях (в т. ч. в военно-медицинских подразделениях, частях и организациях органов власти, в которых предусмотрена военная служба) помощь будет организована по территориальному принципу.

Если по месту нахождения военнослужащих отсутствуют военно-медицинские подразделения, части и организации и/или в них нет отделений соответствующего профиля, специалистов или специального медоборудования, помощь будет оказываться в государственных и муниципальных медорганизациях по договорам между территориальными органами соответствующего органа власти, в котором предусмотрена военная служба, и данными организациями.

Корреспондирующие поправки вносятся в положение о социальном обеспечении военнослужащих-контрактников, направляемых за рубеж, а также в правила возмещения государственным и муниципальным медорганизациям расходов на медпомощь военнослужащим.

Известны квоты целевого приема по программам ординатуры в вузы Минздрава России

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 26 мая 2017 г. N 261 «Об установлении квоты целевого приема для получения высшего образования за счет бюджетных ассигнований федерального бюджета по программам ординатуры в федеральных государственных организациях, находящихся в ведении Министерства здравоохранения Российской Федерации, на 2017 год»

Установлены квоты целевого приема за счет бюджета в федеральные государственные вузы Минздрава России по программам ординатуры на 2017 г. Квота в каждый вуз распределена по нескольким

ближайшим к нему регионам и отдельным ведомствам. Наибольшие цифры установлены для граждан, проживающих на территории тех субъектов, где расположены вузы.

Увеличены значения нормативных затрат на некоторые работы, выполняемые Научным центром экспертизы средств медицинского применения
Приказ Министерства здравоохранения РФ от 2 июня 2017 г. N 287 «О внесении изменений в приложение N 8 к приказу Министерства здравоохранения Российской Федерации от 18 августа 2016 г. N 613 «Об утверждении значений нормативных затрат на выполнение федеральными государственными учреждениями, подведомственными Министерству здравоохранения Российской Федерации, отдельных работ на 2017 год и плановый период 2018 и 2019 годов»

Скорректированы значения нормативных затрат на выполнение работ ФБГУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Минздрава России.

Так, в отношении экспертизы предложенных методов контроля качества лекарственного средства (препарата) для медприменения и качества представленных образцов препарата с использованием этих методов значение нормативных затрат за единицу объема работы повышено с 233,28 до 249,25 тыс. руб.

В отношении экспертизы качества фармацевтической субстанции, произведенной для реализации значение повышено с 152,93 до 164,40 тыс. руб.

Об уничтожении фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных биомедицинских клеточных продуктов

Постановление Правительства РФ от 14 июня 2017 г. N 706 «Об утверждении Правил уничтожения фальсифицированных биомедицинских клеточных продуктов, недоброкачественных биомедицинских клеточных продуктов и контрафактных биомедицинских клеточных продуктов»

Утверждены Правила уничтожения фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных биомедицинских клеточных продуктов (БКП).

Все категории БКП могут уничтожаться по решению суда, фальсифицированные или недоброкачественные - также по решению владельца и (или) Роспотребнадзора.

Решение Роспотребнадзора исполняется владельцем в течение 30 рабочих дней.

Уничтожение подтверждается соответствующим актом. Один экземпляр акта (его заверенная копия) хранится у владельца, второй - у организации или ИП, осуществивших уничтожение.

Расходы, связанные с уничтожением, возмещаются владельцем.

БКП, являющиеся вещдоками по уголовным делам и (или) по делам об административных правонарушениях, уничтожаются в порядке, установленном соответственно УПК и (или) КоАП РФ.

БКП, находящиеся под таможенной процедурой уничтожения, уничтожаются в порядке, установленном законодательством о таможенном деле.

Постановление вступает в силу со дня официального опубликования.

Экспертиза биомедицинских клеточных продуктов: порядок проведения и формы заключений

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 31 января 2017 г. N 30н «Об утверждении Правил проведения биомедицинской экспертизы биомедицинских клеточных продуктов и форм заключений комиссии экспертов федерального государственного бюджетного учреждения по проведению биомедицинской экспертизы биомедицинских клеточных продуктов»

Зарегистрировано в Минюсте 08/06/2017. Регистрационный N 47007.

Утверждены правила проведения биомедицинской экспертизы биомедицинских клеточных продуктов (БКП).

Речь идет об экспертизах при госрегистрации БКП, при подтверждении таковой, при внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный БКП, а также

ЭНЦИКЛОПЕДИЯ СУДЕБНОЙ ПРАКТИКИ. ПРАВОВЫЕ ПОЗИЦИИ СУДОВ

Позволит быстро ознакомиться с позициями судов
по важному вопросу и легко выбрать выигрышную позицию



ЯСНОСТЬ И ЛАКОНИЧНОСТЬ

Для удобства каждое использованное в блоке судебное решение снабжено названием-аннотацией, кратко и емко отражающим его суть.



ПРОСТО И ДОСТУПНО ДЛЯ ПОНИМАНИЯ

Все материалы снабжены краткими выводами, сформулированными опытными экспертами компании "Гарант", и содержат правовые позиции судов по аналогичной ситуации.



УДОБСТВО В ИСПОЛЬЗОВАНИИ

Все решения представляют собой универсальные позиции судов только по разбираемому вопросу. Они лишены чрезмерной конкретики, отвлекающей от сути темы.



АКТУАЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Материалы содержат актуальные вопросы применения действующего законодательства и отражают правовые позиции судов.



ВОЗМОЖНОСТЬ ЛЕГКО ОРИЕНТИРОВАТЬСЯ В ЛЮБОЙ ИЗ РАССМОТРЕННЫХ ТЕМ

Каждая тема – это набор кратких экспертных аннотаций и судебные решения к ним. И все это в четком и понятно структурированном виде.



КРАТКИЕ АННОТАЦИИ ЭКСПЕРТОВ

Эксперты компании "Гарант" тщательно отобрали, проанализировали и детально проработали тысячи судебных актов, чтобы вы могли быстро ознакомиться с мнениями судов по интересующей теме.

за более подробной информацией обращаться
к **обслуживающему менеджеру** или **по телефону:**

(8442) 266-441

для получения разрешения на проведение международного многоцентрового клинического исследования БКП или его пострегистрационного клинического исследования.

Так, при госрегистрации БКП на первом этапе проводятся экспертиза его качества и экспертиза документов для получения разрешения на клиническое исследование БКП (кроме БКП, в отношении которого проведены международные многоцентровые клинические исследования, частично проведенных в России), на втором этапе – экспертиза эффективности его применения и экспертиза отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения.

Приведены формы заключений комиссии экспертов ФГБУ по проведению биомедицинской экспертизы БКП.

Отдельные производители лекарств в рамках проводимого эксперимента в 2017 г. будут маркировать свою продукцию контрольными (идентификационными) знаками

Письмо Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 2 июня 2017 г. N 02И-1302/17 «Об участниках эксперимента по маркировке лекарственных препаратов»

С 1 февраля по 31 декабря 2017 г. проводится эксперимент по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медприменения. Он проводится на добровольной основе для борьбы с незаконным производством, ввозом и оборотом лекарств.

Производители маркируют лекарства с использованием двухмерного штрихового кода. При этом не вносятся изменения в регистрационное досье на препарат.

Приведен перечень участников эксперимента по состоянию на 1 июня 2017 г. Среди них «Астеллас Ирланд Ко. Лтд.», АО «Исследовательский институт химического разнообразия», ООО «Биоинтегратор», ООО «Ниармедик», ООО «ГЕРОФАРМ», «Джонсон & Джонсон».

Список производителей будет регулярно обновляться на сайте Росздравнадзора (<http://roszdravnadzor.ru/marking/participants>).

О мониторинге за инфекциями, передающимися клещами

Информация Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека от 19 июня 2017 г. «О

противодействии распространению инфекций, передающихся с укусом клещей»

Сообщается, что с 16.03.2017 во всех федеральных округах начат еженедельный мониторинг за клещевым вирусным энцефалитом (КВЭ) и другими инфекциями, передающимися клещами (иксодовый клещевой боррелиоз (ИКБ), моноцитарный эрлихиоз человека (МЭЧ), гранулоцитарный анаплазмоз человека (ГАЧ)).

По состоянию на 16.06.2017 акарицидные обработки проведены на 192 тысячах га, выполнение плана обработок – 144%.

В каждом регионе в учреждениях здравоохранения Роспотребнадзора и их филиалах открыты пункты по приему и проведению исследований клещей на предмет их зараженности вирусом КВЭ и боррелиями (возбудителями боррелиоза).

По состоянию на 16.06.2017 в медицинские организации обратились 264 981 человек по поводу присасывания клещей, что соответствует среднемноголетним уровням.

В России зарегистрировано 197 случаев заболевания КВЭ и 782 случая заболевания ИКБ. Данные показатели ниже уровня прошлого года и не превышают среднемноголетних значений за аналогичный 5-летний период.

Адреса лабораторий для проведения исследования клещей и информационные памятки для населения о правилах индивидуальной защиты при посещении лесных массивов размещены на сайтах территориальных Управлений Роспотребнадзора.

В 2017 г. увеличилось количество заболеваний лихорадкой Денге в Мьянме

Информация Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека от 19 июня 2017 г. «Об эпидемиологической ситуации по лихорадке денге в Мьянме»

При планировании поездок в Мьянму Роспотребнадзор предлагает учесть вспышку заболеваний лихорадкой Денге. Так, с января 2017 г. в стране зарегистрировано 1477 случаев заболеваний, из которых 8 закончились летальным исходом. Текущая вспышка является самой крупной с 2010 года.

«Горячая линия»

8-800-100-9705

тел./факс: (8442) 26-64-41

АПИ ВОЛГОГРАД
АГЕНТСТВО ПРАВОВОЙ ИНФОРМАЦИИ

официальный
региональный
партнер

УВЕРЕННОСТЬ В КАЖДОМ РЕШЕНИИ.
ИНФОРМАЦИОННО-ПРАВОВОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ

3

О контроле за летними лагерями для детей

Информация Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека от 16 июня 2017 г. «О контроле за организациями детского отдыха и оздоровления»

Сообщается, что по данным территориальных органов Роспотребнадзора в летнюю оздоровительную кампанию 2017 г. запланирован отдых более 5 млн детей в более чем 44 тыс. организаций отдыха и оздоровления.

В рамках первой оздоровительной смены свою работу начали 38,9 тыс. учреждений, в которые заехали более 2,7 млн детей.

Из 290 учреждений, которые не были готовы к летней оздоровительной смене, на 16.06.2017 не открылись только 5 лагерей. При этом 39 учреждений открылись позже намеченного срока. Основными причинами переноса срока стали несвоевременная подготовка лагерей к приему детей, отсутствие у персонала медицинских книжек, неудовлетворительная противоклещевая обработка территории и погодные условия.

Специалистами ведомства проведено 8,5 тыс. плановых и внеплановых проверок соблюдения требований к условиям отдыха и оздоровления детей.

В ходе контрольно-надзорных мероприятий 2017 г. установлены факты организованного отдыха 340 детей в 5 несанкционированных оздоровительных учреждениях, не входящих в региональные реестры и начавших работу без уведомления органов Роспотребнадзора в Тульской, Кемеровской областях, Чувашии и двух в Крыму. Деятельность всех оздоровительных организаций, начавших работу без уведомления органов Роспотребнадзора, приостановлена.

Кроме того, в ходе контрольно-надзорных мероприятий было выявлено 8,6 тыс. нарушений санитарно-эпидемиологических требований, касавшихся организации питания, размещения детей, материально-технического оборудования оздоровительных учреждений и нарушений при контроле за организацией водоснабжения. Специалисты Роспотребнадзора контролируют устранение нарушений.

В течение всего сезона в Управлениях Роспотребнадзора по регионам работает «горячая линия» по вопросам детского отдыха и оздоровления. Информация о номерах телефонов размещена на сайтах Управлений.

Сибирская язва в Румынии: Роспотребнадзор предупреждает!

Информация Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека от 16 июня 2017 г. «О случаях сибирской язвы в Румынии»

Роспотребнадзор предупреждает о том, что в июне 2017 г. в Румынии зарегистрировано 2 лабораторно подтвержденных случая заражения людей сибирской язвой (предположительно при контакте с коровой) в округе Богошани.

Рособрнадзором разъяснен новый порядок приема на обучение по программам ординатуры

Информация Федеральной службы по надзору в сфере образования и науки от 20 июня 2017 г. «Информация для руководителей организаций, реализующих основные образовательные программы высшего образования - программы ординатуры»

Рособрнадзор сообщает, что Минздравом России был утвержден порядок приема на обучение по программам ординатуры (приказ от 11 мая 2017 г. N 212н). Он применяется с 2017/18 учебного года (начиная с приемной кампании текущего года). Прежний порядок от 2013г. утратил силу.

Согласно новому порядку конкурсы проводятся отдельно по следующим условиям: в зависимости от специальности; в рамках контрольных цифр и по договорам об оказании платных образовательных услуг; на места в пределах целевой квоты и на места в рамках контрольных цифр за вычетом целевой квоты. При этом поступающий вправе одновременно поступать по различным условиям поступления.

Прием документов начинается не ранее 1 июля и продолжается не менее 20 рабочих дней. Предусмотрена возможность продления срока и установления иных сроков для лиц, завершивших обучение по программам специалитета или магистратуры по очно-заочной форме обучения.

Также сообщается о содержании информации, размещаемой на сайте приемной комиссии. Речь идет о правилах приема, количестве

мест для обучения, о сроках зачисления, количестве мест в общежитиях, расписании экзаменов. Указаны сроки размещения информации.

Сведения о программах высшего образования должны вноситься в федеральную и региональную информсистемы обеспечения проведения ГИА обучающихся, освоивших основные образовательные программы основного и среднего общего образования.

Работники ФФОМС должны будут сообщать обо всех случаях получения подарков на официальных мероприятиях

Проект Приказа Федерального фонда обязательного медицинского страхования «Об утверждении Порядка сообщения о получении работниками Федерального фонда обязательного медицинского страхования подарка в связи с протокольными мероприятиями, служебными командировками и другими официальными мероприятиями, участие в которых связано с исполнением ими служебных (должностных) обязанностей, его сдачи, оценки и реализации (выкупа)» (подготовлен Федеральным фондом обязательного медицинского страхования 30.05.2017)

Разработан проект порядка сообщения о получении работниками ФФОМС подарка в связи с протокольными мероприятиями, служебными командировками и другими официальными мероприятиями. Также установлен порядок сдачи, оценки и реализации (выкупа) подарка.

Так, уведомление о получении подарка, составленное в 2 экземплярах, должно предоставляться работником не позднее 3 рабочих дней со дня получения подарка в отдел по профилактике коррупционных и иных правонарушений Управления кадровой политики ФФОМС.

Подарок, стоимость которого превышает 3 тыс. руб. либо неизвестна, сдается материально ответственному лицу Управления делами ФФОМС не позднее 5 рабочих дней со дня регистрации уведомления в соответствующем журнале.

Работник ФФОМС, сдавший подарок, может его выкупить, направив соответствующее заявление на имя председателя ФФОМС в Управление делами не позднее 2 месяцев со дня сдачи подарка.

Средства, вырученные от реализации (выкупа) подарка, зачисляются в доход бюджета ФФОМС в порядке, установленном бюджетным законодательством России.

Профилактика ветряной оспы и опоясывающего лишая: санитарно-эпидемиологические правила

Проект Постановления Главного государственного санитарного врача РФ «Об утверждении санитарно-эпидемиологических правил СП 3.1. -17 «Профилактика ветряной оспы и опоясывающего лишая»» (подготовлен Роспотребнадзором 14.06.2017)

Подготовлены к утверждению санитарно-эпидемиологические правила по профилактике ветряной оспы и опоясывающего лишая.

Приводятся характеристики указанных заболеваний, их клинические формы. Речь также идет об осложнениях. Рассматриваются случаи врожденного инфицирования (синдром врожденной ветряной оспы и неонатальная ветряная оспа).

Эпидемиологическая классификация ветряной оспы включает «подозрительные», «вероятные» и «подтвержденные» случаи.

Регулируются вопросы выявления, регистрации, учета и статнаблюдения больных или лиц с подозрением на заболевание. Закрепляются правила лабораторной диагностики. Определяются санитарно-противоэпидемические мероприятия в очагах инфекции.

Иммунизация населения против ветряной оспы проводится в рамках календаря профилактических прививок по эпидемическим показаниям, а также в рамках региональных календарей профилактических прививок.

Мероприятия по обеспечению федерального госсанэпиднадзора включают мониторинг эпидемиологической ситуации; слежение за циркуляцией возбудителя, его фенотипическими и генотипическими свойствами; контроль за организацией и проведением профилактических прививок; оценку своевременности и эффективности мероприятий; своевременное принятие управленческих решений и прогнозирование заболеваемости.

Приводятся требования к сбору, хранению и транспортированию клинического материала.