

ПРЕДПИСАНИЕ № 114

об устранении выявленных нарушений

В период с 14 ноября 2017г. по 11 декабря 2017г.

должностными лицами Территориального органа Росздравнадзора по Республике Мордовия проведена плановая выездная проверка в отношении ГКУСО Республики Мордовия «Социально-реабилитационный центр для несовершеннолетних «Солнышко».

На основании акта проверки от «11» декабря 2017г. № 266 в срок до 01.03.2018 года провести мероприятия по устранению выявленных в ходе плановой выездной проверки нарушений законодательства и недопущению подобного впредь:

1. П. 46 ст. 12 Федерального закона от 4 мая 2011г. № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»,

п.2 приказа Министерства здравоохранения РФ от 11 марта 2013 г. N 121н "Об утверждении требований к организации и выполнению работ (услуг) при оказании первичной медико-санитарной, специализированной (в том числе высокотехнологичной), скорой (в том числе скорой специализированной), паллиативной медицинской помощи, оказании медицинской помощи при санаторно-курортном лечении, при проведении медицинских экспертиз, медицинских осмотров, медицинских освидетельствований и санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий в рамках оказания медицинской помощи, при трансплантации (пересадке) органов и (или) тканей, обращении донорской крови и (или) ее компонентов в медицинских целях":

– в ГКУСО Республики Мордовия «Социально-реабилитационный центр для несовершеннолетних «Солнышко» выявлен факт осуществления вида деятельности, не указанного в лицензии на медицинскую деятельность №ЛО-13-01-000522 от 23.07.2014, а именно: «при оказании первичной доврачебной медико-санитарной помощи в амбулаторных условиях по: физиотерапии», что подтверждается наличием в учреждении «Устройство теплового лечения придаточных пазух носа и гортани «Фея», назначение и проведением процедур пациентам (СМП №1388789787000163, П.А.Е. 21.06.2006г.р.) с помощью прибора «Фея», наличием в должностных инструкциях медицинской сестры, утвержденной директором учреждения, в п.2.6 функции «Выполняет назначения и рекомендации врача, физпроцедуры».

2. Ст.70 Федерального закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»,

приказа Минздравсоцразвития РФ от 23 июля 2010г. №541н «Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел «Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения»,

Пп. «б», «д», «е», «ж», «и» п. 2.1 приказа Министерства здравоохранения РФ от 10 мая 2017 г. N 203н "Об утверждении критериев оценки качества медицинской помощи" – при выборочной проверке первичной медицинской документации установлено:

– СМП 1392889739000065 04.09.17 выставлен диагноз «ОРВИ» – лист назначения отсутствует, запись от 08.09.2017 краткая, не содержит описания жалоб, объективных данных;

- СМП 1388099722000132 31.10.17 выставлен диагноз «Острый назофарингит», лист назначения расположен не в хронологическом порядке. 01.11.17 объективные данные, лечение не фиксируется;
- СМП 1398499741000154 04.09.17 выставлен диагноз «ОРВИ», 05.09.17 ребенок направлен в санаторий «Лесная сказка».

3. П. 32 приказа Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23 августа 2010 г. N 706н "Об утверждении Правил хранения лекарственных средств" – «хранение лекарственных средств, требующих защиты от воздействия повышенной температуры (термолабильные лекарственные средства), организации и индивидуальные предприниматели должны осуществлять в соответствии с температурным режимом, указанным на первичной и вторичной (потребительской) упаковке лекарственного средства в соответствии с требованиями нормативной документации».

В комнате, предназначенной для хранения лекарственных препаратов и медицинских изделий, в шкафу с маркировкой «Внутреннее», осуществлялось хранение лекарственного препарата «Пертуссин, сироп для приёма внутрь 100г», серии 070516, производитель ОАО «Самарамедпром», Россия – 9 флаконов. Условия хранения, указанные на потребительской упаковке лекарственного препарата – хранить при температуре от 12 до 15°C.

В упаковке «Носовое кровотечение», осуществлялось хранение лекарственного препарата «Перекись водорода для местного применения 3%-100 мл», серии 860416, производитель ООО «Йодные Технологии и Маркетинг», Россия – 1 флакон. Условия хранения, указанные на потребительской упаковке лекарственного препарата - хранить в прохладном (8-15°C), защищённом от света месте.

В шкафу для выдачи медикаментов осуществлялось хранение лекарственного средства «Валерианы экстракт 0,02 № 50», серии 40116, производитель ОАО «Дальхимфарм», Россия – 1 флакон. Условия хранения, указанные на потребительской упаковке лекарственного препарата - хранить в сухом, прохладном (8-15°C) месте.

Хранение выше перечисленных препаратов осуществлялось при температуре 24°C. Регистрация режима хранения лекарственных средств для медицинского применения осуществляется гигрометром ВИТ - 2, зав. № п 912, поверка 1 кв. 2017, межповерочный интервал не более 2 лет.

Должностное лицо, составившее предписание:

Главный государственный инспектор отдела организации контроля в сфере предоставления медицинских услуг

(должность)

Ломаткина О.Б.

(фамилия, инициалы)

Ломаткина О.Б. «11» 12 2017 г.
(подпись, дата)

Должностное лицо, получившее предписание:

Директор
(должность)

Маркова С.М.
(фамилия, инициалы)

Маркова С.М. «11» 12 2017 г.
(подпись, дата)