

БЕКІТЕМІН / УТВЕРЖДАЮ/

Бас директор - Баскарма Төрағасы
Генеральный директор - Председатель
Правления

Е. Даутбаев

«11» 08 2023



ПЛАН

мероприятий по устранению причин и условий, способствующих совершению коррупционных правонарушений, выявленных по результатам внутреннего анализа коррупционных рисков в деятельности РГП на ПХВ «НЦЭС и МИ» КМ и ФК МЗ Республики Казахстан (далее – Предприятие)

№	Рекомендации по итогам внутреннего анализа коррупционных рисков	Мероприятие	Форма завершения	Ответственные исполнители	Срок завершения
1	Внести изменение в Правила организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лекарственных препаратов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях	3 Подготовка и направление в КМ и ФК МЗ РК проекта Приказа о внесении изменений в приказ МЗ от 7 июня 2023 года №110, в части исключения функции подтверждения экспертной организацией	4 Проект НПА	5 Сабденалиев Д.М. Байдуллаева Ш.А., Кадирбергенов А.Б.	6 Май 2024 года

2 May - 2023

	уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, услуг, фармацевтических препаратов, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110, в части исключения функций подтверждения экспертной организацией, не имеющего зарегистрированных аналогов в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий.	медицинской техники, не имеющего зарегистрированных аналогов в Республике Казахстан.		
2.	Доработать и автоматизировать процесс поиска аналога (по комплектации, по назначению) на портале Государственного реестра ЛС и МИ.	Служебная записка с постановкой задачи.	Служебная записка об исполнении	Жумахаев Т.А. Кадирбергенов А.Б. Март 2024 г.
3.	Внести изменения в Правила проведения оценки качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан, утвержденных приказом Министра	Подготовка и направление в КМифК МЗ РК проекта Приказа о внесении изменений в Правила проведения оценки	Проект НПА	Даутова Д.Д. Сабденалиев Д.М. Декабрь 2023 г.

	здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2020 года №ҚР ДСМ-282/2020, с целью: 1) гармонизации требований в отношении сертификатов GMP (возможность предоставления отечественными производителями сертификата GMP РК и (или) GMP ЕАЭС), 2) унификации сроков оформления ССП при рассмотрении заявок, содержащих более десяти наименований ЛС или МИ – 10 рабочих дней.	качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан, утвержденным приказом утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2020 года №ҚР ДСМ-282/2020			
4.	Внести изменения в Правила проведения экспертизы медицинских изделий, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 января 2021 года №ҚР ДСМ-10 и в Правила государственной регистрации лекарственных средств или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или	Подготовка и направление в КМиФК МЗ РК проекта Приказа о внесении изменений в Приказы МЗ РК от 27 января 2021 года №ҚР ДСМ-10 и от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16	Проекты НПА	Кадирбергенов А.Б. Сабденалиев Д.М.	Февраль 2024 г.

	медицинского изделия утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № КР ДСМ-16, в части включения определения терминов «срок годности», «срок хранения», «гарантийный срок эксплуатации»;				
5.	Перечень документов (Приложение 2 Правил проведения экспертиз медицинских изделий, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 января 2021 года №КР ДСМ-10), предоставляемых в составе регистрационного досье на экспертизу МИ, дополнить документами от производителя: технический паспорт или сертификат качества, производства или анализа для конкретных серий.	Подготовка и направление КМИФК МЗ РК проекта Приказа о внесении дополнений в Приложение 2 Правил, утвержденных Приказом МЗ РК от 27 января 2021 года №КР ДСМ-10.	Проект НПА	Кадирбергенов А.Б. Сабденалиев Д.М.	Февраль 2024 г.
6.	Закрепить ответственность за достоверность предоставляемой информации при расчетах образцов за работниками лабораторий во внутренних документах Предприятия.	Проведение процедуры внесения изменений и дополнений в СОП.	Утвержденная процедура	Абдиманова Б.Ж. Зейнелов Т.С. Даурбаева Х.А.	Март 2024 г.

7.	Принять меры по внесению изменений в Правила проведения экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденные приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 января 2021 года № ҚР ДСМ-10 и в Правила проведения инспекций медицинских изделий, утвержденные приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-315/2020, в части принятия решения о начале инспектирования производства медицинских изделий после устранения замечаний экспертизы в целях недопущения обоснованных жалоб со стороны заявителей, относительно не выполнения договорных обязательств, с последующей актуализацией документированных процедур DP-M21-01 «Организация и проведение инспекции медицинских изделий», DP-M01/02-01 «О проведении экспертизы медицинских изделий по национальной процедуре».	Подготовка и направление КМИФК МЗ РК проекта Приказа о внесении изменений в Приказы МЗ РК от 27 января 2021 года № ҚР ДСМ-10 и от 23 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-315/2020	Проекты НПА	Макеева Ф.У. Сабденалиев Д.М.	Сентябрь 2023 г.
8.	Принять меры по	Служебная записка с	Служебная записка	Жумахаев Т.А.	Март

	усовершенствованию портала в части Инспекции МИ уточнению алгоритма обработки информации о необходимости инспектирования в процессе экспертизы экспертизы регистрационного досье МИ.	постановкой задачи.	об исполнении	Макеева Ф.У.	2024 года.
9.	Принять меры по внесению изменений в Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 января 2021 года № ҚР ДСМ-9 «Об утверждении правил проведения фармацевтических инспекций по надлежащим фармацевтическим практикам», в части исключения проведения фармацевтической инспекции субъекта инспектирования после дистанционной инспекции.	Подготовка и направление КМИФК МЗ РК проекта Приказа о внесении изменений в Приказ МЗ РК от 27 января 2021 года № ҚР ДСМ-9	Проект НПА	Макеева Ф.У. Сабденалиев Д.М.	Ноябрь 2024 года.
10.	Автоматизировать процесс проведения инспекции GMP (в рамках ЕАЭС), GVP, GCP, GLP.	Запуск общего процесса (Инспекция) в компоненте базовой реализации (КБР)	Служебная записка об исполнении.	Жумахаев Т.А. Макеева Ф.У.	Март 2024 года.
11.	Интегрировать портал «Референтное ценообразование» с информационной системой КГД «Астана-1».	Подготовка предложений.	Служебная записка об исполнении.	Жумахаев Т.А. Жанатбекова А.К.	Март 2024 года.

12.	Закрепить норму по выдаче служебных удостоверений в Кодексе РК О здоровье народа и системе здравоохранения. В частности, данную норму предусмотреть в статье 244, дополнив его пунктом, предусматривающим наличие служебного удостоверения, и изложив в следующей редакции: В статье 244, пункт 2-1 фармацевтическим инспекторам в целях выполнения законодательно закрепленных задач в подтверждение их личности и полномочий выдаются служебные удостоверения.	Подготовка и направление КМИФК МЗ РК проекта НПА о внесении дополнений в Кодекс	Проект НПА	Макеева Ф.У. Сабденалиев Д.М.	Май 2024 года.
-----	---	---	------------	----------------------------------	-------------------

*Данный план составлен на основе рекомендаций, отраженных в аналитической справке рабочей группы по проведению внутреннего анализа коррупционных рисков, Приказ №06-Ө от 2021 г..

**Руководитель Рабочей группы по проведению
внутреннего анализа коррупционных рисков**

А.Майшин