



ПРОКУРАТУРА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ПРОКУРАТУРА РЕСПУБЛИКИ ТАТАРСТАН

**ЗАИНСКАЯ
ГОРОДСКАЯ ПРОКУРАТУРА**

Чапаева ул., 3, Заинск, 423520,
(8-85558) 7 27 59, e-mail: zainsk.prok@tatar.ru

04.12.2020 № 02-08-02/416-20



Заведующей МБДОУ «Детский сад
«Дружная семейка»
общеразвивающего вида» Заинского
муниципального района РТ

Петряковой М.Ю.

ПРЕДСТАВЛЕНИЕ

об устранении нарушений
законодательства о здравоохранении

Заинской городской прокуратурой проведена проверка соблюдения требований законодательства о здравоохранении в МБДОУ «Детский сад «Дружная семейка» общеразвивающего вида» Заинского муниципального района РТ.

Конституцией Российской Федерации в статьях 41, 42 установлено, что каждый имеет право на охрану здоровья, на благоприятную окружающую среду.

В соответствии с частью 1, 2 ст. 18 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» каждый имеет право на охрану здоровья.

Санитарно-эпидемиологическое благополучие населения является одним из основных условий реализации конституционных прав граждан на охрану здоровья и благоприятную окружающую среду.

На основании части 6 статьи 28 Федерального закона от 29.12.2012 № 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации» образовательная организация обязана создавать безопасные условия обучения, воспитания обучающихся, присмотра и ухода за обучающимися, их содержания в соответствии с установленными нормами, обеспечивающими жизнь и здоровье обучающихся, работников образовательной организации.

Установлено, что в учреждении организовано оказание медицинской помощи учащимся в медицинском кабинете, имеется соответствующая лицензия. В ходе проверки деятельности медицинского кабинета прокуратурой города выявлен ряд нарушений законодательства о здравоохранении.

Согласно части 1, 2 статьи 58 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» хранение лекарственных средств осуществляется производителями лекарственных средств, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность или лицензию на медицинскую деятельность, медицинскими организациями, ветеринарными организациями и иными организациями, осуществляющими обращение лекарственных средств. Правила хранения лекарственных средств утверждаются соответствующим уполномоченным федеральным органом

АБ № 005537

Заинская городская прокуратура
№ 02-08-02/716-20-20920046

исполнительной власти.

Приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23 августа 2010 г. № 706н утверждены Правила хранения лекарственных средств (далее – Правила).

В пункте 7 Правил указано, что помещения для хранения лекарственных средств должны быть оснащены приборами для регистрации параметров воздуха (термометрами, гигрометрами (электронными гигрометрами) или психрометрами). Измерительные части этих приборов должны размещаться на расстоянии не менее 3 м от дверей, окон и отопительных приборов. Приборы и (или) части приборов, с которых производится визуальное считывание показаний, должны располагаться в доступном для персонала месте на высоте 1,5 - 1,7 м от пола. Показания этих приборов должны ежедневно регистрироваться в специальном журнале (карте) регистрации на бумажном носителе или в электронном виде с архивацией (для электронных гигрометров), который ведется ответственным лицом. Журнал (карта) регистрации хранится в течение одного года, не считая текущего. Контролирующие приборы должны быть сертифицированы, калиброваны и подвергаться поверке в установленном порядке.

Согласно пунктов 3, 32, 42 Правил хранения лекарственных средств, утвержденных приказом Минздравсоцразвития Российской Федерации от 23.08.2010 N 706н, в помещениях для хранения лекарственных средств должны поддерживаться определенные температура и влажность воздуха, позволяющие обеспечить хранение лекарственных средств в соответствии с указанными на первичной и вторичной (потребительской) упаковке требованиями производителей 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. Организации и индивидуальные предприниматели должны осуществлять хранение лекарственных препаратов для медицинского применения в соответствии с требованиями к их хранению, указанными на вторичной (потребительской) упаковке указанного лекарственного препарата.

В соответствии с пунктами 11, 12 Правил хранения лекарственных средств, утвержденных приказом Минздравсоцразвития Российской Федерации от 23.08.2010 N 706н, в организациях и у индивидуальных предпринимателей необходимо вести учет лекарственных средств с ограниченным сроком годности на бумажном носителе или в электронном виде с архивацией. Контроль за своевременной реализацией лекарственных средств с ограниченным сроком годности должен осуществляться с использованием компьютерных технологий, стеллажных карт с указанием наименования лекарственного средства, серии, срока годности либо журналов учета сроков годности. Порядок ведения учета указанных лекарственных средств устанавливается руководителем организации или индивидуальным предпринимателем.

При выявлении лекарственных средств с истекшим сроком годности они должны храниться отдельно от других групп лекарственных средств в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне.

В нарушение указанных требования в медицинском кабинете МБДОУ «Детский сад «Дружная семейка» гигрометр не установлен, журнал учета температуры не ведется, карантинная зона не выделена и не обозначена.

Установлено, что в МБДОУ «Детский сад «Дружная семейка» не соблюдается внутренний контроль качества и соблюдение норм по хранению лекарственных средств.

В ходе проверки холодильной камеры, на предмет соблюдения температурного режима хранения медицинских препаратов, установлено, что согласно показанию термометра температура в холодильной камере составляла + 10 *С, тогда как хранящиеся там препараты «СОВИГРИПП» (вакцина для профилактики гриппа «инактивированная») и «Аллерген туберкулезный очищенный в стандартном разведении» согласно указанию производителя должны храниться при температурном режиме от +2 до + 8 *С, что является нарушением пунктов 32, 42 Правил хранения лекарственных средств, утвержденных приказом Минздравсоцразвития Российской Федерации от 23.08.2010 № 706-н.

Таким образом, вышеизложенное свидетельствует об отсутствии внутреннего контроля со стороны руководства МБДОУ «Детский сад «Дружная семейка».

Выявленные нарушения законодательства являются недопустимыми, поскольку могут повлечь причинение вреда охраняемым законом правоотношениям в сфере образования, а также нанести вред здоровью несовершеннолетних.

На основании изложенного и руководствуясь ст. 24 Федерального закона от 17.01.1992 № 2202-1 «О прокуратуре Российской Федерации»,

ТРЕБУЮ:

1. Рассмотреть настоящее представление и принять исчерпывающие меры, направленные на устранение указанных в нем нарушений закона, причин и условий, им способствующих.

2. Рассмотреть вопрос о привлечении к дисциплинарной ответственности виновных лиц.

3. Настоящее представление рассмотреть с участием сотрудников прокуратуры в установленный законом месячный срок, известив заранее о дате рассмотрения представления прокурору.

4. О принятых мерах с приложением копий приказов о привлечении виновных лиц к ответственности сообщить в Заинскую городскую прокуратуру.

Прокурор

старший советник юстиции



Р.Р. Каримов