

Приложение 4  
к приказу  
от 09.01.2018 № 2

Инструкция по заполнению Карты контроля соблюдения безопасных условий труда, требований по безопасному применению и эксплуатации медицинских изделий.

1. В 1 индикаторе формы отражается состояние норматива численности службы охраны труда согласно ст. 217 ТК РФ и постановлению Минтруда России от 22.01.2001 № 10 "Об утверждении Межотраслевых нормативов численности работников службы охраны труда в организациях".

Обязательно наличие ответственного по охране труда в учреждении и непосредственно в отделении, назначенных соответствующим приказом руководителя.

2. Во 2 индикаторе формы отражается состояние уровня подготовки ответственных по охране труда в учреждении согласно постановлению Минтруда РФ, Минобразования РФ от 13.01.2003 № 1/29 "Об утверждении Порядка обучения по охране труда и проверки знаний требований охраны труда работников организаций".

Обязательное наличие действующих удостоверений и протоколов установленного образца у каждого ответственного по охране труда.

3. В 1 индикаторе формы отражается состояние обучения всех работников учреждения безопасным методам и приемам труда согласно постановлению Минтруда РФ, Минобразования РФ от 13.01.2003 № 1/29 "Об утверждении Порядка обучения по охране труда и проверки знаний требований охраны труда работников организаций".

Обязательное наличие:

- проведения инструктажей (вводного, на рабочем месте);
- проведения ежегодного обучения безопасным методам и приемам труда;
- при необходимости проведения стажировки на рабочем месте.

4. В 4 индикаторе формы отражается состояние предоставления работникам, занятым на работах с вредными и (или) опасными условиями труда, компенсаций, установленных по результатам специальной оценки условий труда (аттестации рабочих мест по условиям труда) согласно ст. 147ТКРФ.

5. В 5 индикаторе формы отражается состояние обеспеченности работников средствами индивидуальной защиты, молоком или продуктами, его заменяющими, лечебно-профилактическим питанием согласно ст. 221,222 ТК РФ.

6. В 6 индикаторе формы отражается соблюдение требований по безопасному применению и эксплуатации медицинских изделий и их утилизации по следующим пунктам:

- Технический отчет по испытаниям изделий медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

- Протоколы проверки эксплуатационных параметров и технических характеристик изделий медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

- Свидетельства о поверке средств измерений изделий медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

7. В 7 индикаторе формы отражается соблюдение требований к утилизации (уничтожению) медицинских изделий, предусмотренных технической и эксплуатационной документацией производителя по следующим пунктам:

- Учет окончания срока службы и (или) эксплуатации изделий медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

- Акты на утилизацию изделий медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

- Дефектные ведомости на изделия медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

8. В 8 индикаторе формы отражается выполнение правил в сфере обращения медицинских изделий по следующим пунктам:

- Эксплуатационная и техническая документация на изделия медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

- Учетно-отчетная документация на техническое обслуживание изделий медицинской техники (договор на техническое обслуживание изделий медицинской техники, журналы технического обслуживания, акты выполненных работ, протоколы контроля состояния изделий медицинской техники, графики технического обслуживания) (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

- Акты ввода в эксплуатацию изделий медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

- Акты приемки в эксплуатацию изделий медицинской техники (наличие/ отсутствие)\_\_\_\_\_.

9. В индикаторе 9 формы отображается наличие обучения и проведенных инструктажей на рабочем месте, при работе с определенными медицинскими изделиями, с отражением в программах инструктажей и обучения наличия пунктов, отражающих содержание инструкции по эксплуатации того или иного медицинского изделия завода производителя, а также обо всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, о нежелательных реакциях при его применении, об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, о фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью.

10. Индикаторы 10-11 оцениваются на основании следующих документов:

10.1. СанПиН 2.1.3.2630-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность" (утверждены постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 18.05.2010 № 58)

10.2. СанПиН 2.1.7.2790-10 "Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами" (утверждены постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 10.12.2010 № 163);

10.3. СП 3.3.2.1248-03 "Условия транспортировки и хранения медицинских иммунобиологических препаратов" (утверждены постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 20.03.2003 № 22, в редакции Изменений и дополнений № 1, утвержденных Постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 18.02.2008 №9).

11. Индикатор 12 оценивается исходя из соответствия с приказом Минздрава России от 20.06.2012 № 12н "Об утверждении Порядка сообщения субъектами обращения медицинских изделий обо всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, о нежелательных реакциях при его применении, об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, о фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий".

12. Карта заполняется руководителем структурного подразделения (начальником отдела, заведующим отделением) ежегодно, при проведении в учреждении комплексной плановой выездной проверки согласно утвержденному графику министерства здравоохранения Волгоградской области и/или по запросу министерства здравоохранения Волгоградской области на данный момент времени и предоставляется специалисту по охране труда, ответственному за безопасное использование медицинских изделий учреждения (при наличии ставок) или ответственным по данным направлениям в учреждении, назначенным приказом руководителя.

13. Специалист по охране труда и ответственный за безопасное использование медицинских изделий проверяют данные, указанные в картах, предоставленных руководителями подразделений, на соответствие действительности и составляют сводную карту по учреждению.

14. Порядок определения коэффициента качества:

14.1. При выполнении всех требований индикатора присваивается "1";

14.2. При выполнении 50% и более требований индикатора присваивается "0,5";

14.3. При выполнении менее 50% требований индикатора присваивается "0";

14.4. Сумма всех индикаторов делится на 12 (количество индикаторов) и, исходя из полученного результата, присваивается итоговый средний балл в следующих пределах:

- от 1,0 до 0,8 - хорошо;
- от 0,7 до 0,6 - удовлетворительно;
- от 0,5 и ниже - неудовлетворительно.

На основании полученного результата специалистом по охране труда, ответственным за безопасное использование медицинских изделий, составляются дорожные карты (планы мероприятий) по улучшению состояния охраны труда и обращению с медицинскими изделиями в учреждении, при наличии итогового показателя менее 1,0.

Дорожные карты (планы мероприятий) передаются главному врачу ГУЗ «Детская поликлиника № 3».