

Буйрук № 1126. 18.09.23.

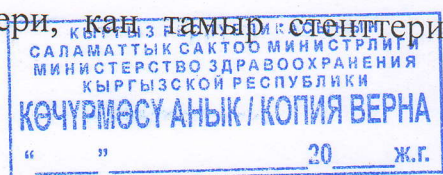
**Кыргыз Республикасынын саламаттык сактоо уюмдарында
медициналык буюмдарды колдонууга көзөмөлдү күчөтүү жөнүндө**

Кыргыз Республикасынын 2005-жылдын 9-январындагы № 6 «Кыргыз Республикасында жарандардын саламаттыгын сактоо жөнүндө» мыйзамына, 21.06.2017-жылдагы № 166 «Медициналык буюмдарды жүгүртүү жөнүндө» мыйзамына, Кыргыз Республикасынын Өкмөтүнүн 2018-жылдын 5-июлундагы № 313 «Медициналык буюмдардын сапатына жана коопсуздугуна баалоо жүргүзүүнүн тартибин бекитүү тууралуу» токтомуна ылайык, **буйрук кылам:**

1. Менчигинин түрүнө карабастан саламаттык сактоо уюмдарынын жетекчилерине Кыргыз Республикасынын аймагында каттоодон өтпөгөн, сапаты жана коопсуздугу боюнча баа берилбеген медициналык буюмдарды сатып алууга жана пайдаланууга тыюу салынсын.

2. Имплантацияланган медициналык буюмдарды (муун эндопротездери, кан тамыр стенттери, окклюдерлер, жүрөк клапандары, кардиостимуляторлор, көздүн ички линзалары жана башка протездер) пайдалануу менен кызмат көрсөтүүдө алардын тиешелүү шаймандары да оорунун таржымалында так жазылып, имплантацияланган буюм тууралуу толук маалымат бейтапка кагаз түрүндө берилиши керек, ошондой эле медициналык буюмдун аталышы, анын өндүрүүчүсү, модели жана сериясы дагы.

3. Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин Медициналык жардамды уюштуруу жана дары саясаты башкармалыгы Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаменти менен биргеликте медициналык буюмдарды жүгүртүү Кыргыз Республикасынын мыйзамдарынын талаптарын сактоо боюнча имплантацияланган медициналык буюмдарды (муун эндопротездери, кан тамыр стенттери,



окклюдерлор, жүрөк клапандары, кардиостимуляторлор, көздүн ички линзалары жана башка протездик аксессуарлар) пайдалануу менен кызмат көрсөтүүчү саламаттык сактоо уюмдарында медициналык буюмдардын колдонулушуна туруктуу көзөмөл жүргүзүүнү камсыз кылышсын.

4. Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаментинин директоруна (Жанкорозова М.К.):

4.1. Электрондук маалымат базасы аркылуу байкоо жүргүзүү системасын пилоттук ишке киргизүү үчүн медициналык буюмдардын тизмесин аныктасын;

4.2. 2023-жылдын 1-ноябрынан тартып медициналык буюмдардын байкоо жүргүзүүчү тизмесине ылайык байкоо жүргүзүү системасынын пилоттук долбоорун ишке киргизсин.

5. МЖУжДСБ (Ибраева Н.С.), КССМжФКЛБ (Бейшебаева З.Ы.) начальниктери бул буйрукту менчигинин түрүнө карабастан саламаттыкты сактоо уюмдарынын жетекчилерине бул буйрук жөнүндө аткарбагандыгы үчүн иштен бошотууга чейинки жеке жоопкерчиликти жүктөө менен маалымдасын.

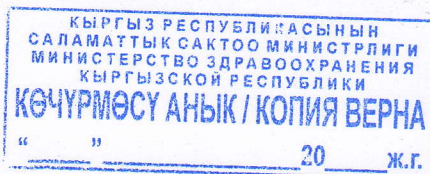
6. Менчигинин түрүнө карабастан саламаттык сактоо мекемелеринин жетекчилери бул буйрукту аткарууга кабыл алышсын жана имплантациялык медициналык буюмдарды колдонуп, иштеген тиешелүү бөлүмдөрдүн кызматкерлерине, эгерде алар мыйзамсыз алып келинген медициналык буюмдарды пайдаланса, аларды кызматтан бошотууга чейин жеке жоопкерчилик тарта тургандыктарын эскертсин.

7. Бул буйруктун аткарылышынын көзөмөлдөөсүн өзүмө калтырам.

Министрдин орун басары



Б.К.Арыкбаева



Приказ № 1426 от 18.09.23.

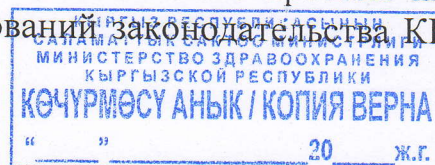
**Об усилении контроля за использованием медицинских изделий
в организациях здравоохранения КР**

В целях реализации «Об охране здоровья граждан в Кыргызской Республике» от 9 января 2005 года № 6, Закона Кыргызской Республики «Об обращении медицинских изделий» от 21.06.2017 г. № 166, Постановления Правительства Кыргызской Республики «Об утверждении Порядка проведения оценки качества и безопасности медицинских изделий» от 5 июля 2018 года № 313, **приказываю:**

1. Запретить руководителям организаций здравоохранения независимо от форм собственности закупать и использовать медицинские изделия, не зарегистрированные на территории КР и не прошедшие оценку качества и безопасности.

2. При оказании услуг с использованием имплантируемых медицинских изделий (эндопротезы суставов, сосудистые стенты, окклюдеры, сердечные клапаны, кардиостимуляторы, интраокулярные линзы и иные протезы их принадлежности) строго фиксировать в истории болезни и предоставлять пациенту в бумажном виде полную информацию об имплантируемом изделии, включая наименование медицинского изделия, его производителя, модель и серию.

3. Управлению организации медицинской помощи и лекарственной политики МЗ КР совместно с Департаментом лекарственных средств и медицинских изделий при МЗ КР обеспечить постоянный контроль за использованием медицинских изделий в организациях здравоохранения, предоставляющих услуги с использованием имплантируемых медицинских изделий (эндопротезы суставов, сосудистые стенты, окклюдеры, сердечные клапаны, кардиостимуляторы, интраокулярные линзы и иные протезы их принадлежности) на предмет соблюдения требований законодательства КР в сфере обращения медицинских изделий.



4. Директору Департамента лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики (Джанкорозовой М.К.):

4.1 Определить перечень медицинских изделий, подлежащих пилотированию в системе прослеживаемости посредством электронной базы данных;

4.2 С 1 ноября 2023 года запустить пилотный проект системы прослеживаемости согласно перечню прослеживаемых медицинских изделий.

5. Начальникам УОМПиЛП (Ибраева Н.С.), УОЗЛМиФУ (Бейшебаева З.Ы.) довести до сведения руководителей организаций здравоохранения независимо от формы собственности о настоящем приказе с возложением персональной ответственности вплоть до увольнения за неисполнение.

6. Руководителям организаций здравоохранения независимо от форм собственности принять к исполнению настоящий приказ и предупредить сотрудников соответствующих отделов, работающих с использованием имплантируемых медицинских изделий, что при использовании ими незаконно ввезенных медицинских изделий они понесут персональную ответственность вплоть до увольнения.

7. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Заместитель министра



Б.К. Арыкбаева

