

СОГЛАШЕНИЕ
о контроле качества и безопасности медицинской деятельности

«25» июня 2017 г.

Настоящее Соглашение заключено на основании Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации» от 21.11.2011 № 323-ФЗ, Федерального закона «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения» от 30.03.1999 № 52-ФЗ, Постановления Правительства Российской Федерации «О лицензировании медицинской деятельности» от 16.04.2012 № 291, Постановления Правительства Российской Федерации «Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности» от 12.11.2012 № 1152, Санитарно-эпидемиологических правил СП 1.3.3118-13 «Безопасность работы с микроорганизмами I-II групп патогенности (опасности)», Приказа Минздрава России «Об утверждении порядка организации и проведения ведомственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности» от 21.12.2012 № 1340н.

Федеральное казенное учреждение здравоохранения «Иркутский научно-исследовательский противочумный институт» Роспотребнадзора, именуемое в дальнейшем «Институт», в лице директора института С.В. Балахонова, действующего на основании Устава, с одной стороны и Областное государственное бюджетное учреждение здравоохранения «Иркутская областная инфекционная клиническая больница», именуемое в дальнейшем «Больница», в лице главного врача В.А. Хабудаева, действующего на основании Устава, с другой стороны, подписали настоящее Соглашение о нижеследующем.

1. Предмет соглашения

Контроль качества и безопасности медицинской деятельности, в т.ч. экспертиза качества медицинской деятельности, осуществляющейся в специализированном подразделении «Института» (изоляторе), со стороны «Больницы» с целью соблюдения требований к осуществлению медицинской деятельности, установленных законодательством Российской Федерации.

2. Обязанности сторон

2.1. Институт обязуется:

2.1.1. Предоставлять Больнице оформленные надлежащим образом истории болезни сотрудников Института, подлежащих изоляции, медицинскому наблюдению и/или профилактическому лечению в связи с возникновением аварийной ситуации или иных условий, связанных с риском инфицирования патогенными биологическими агентами I-II групп патогенности (опасности). Истории болезни предоставляются в течение 5 рабочих дней после выписки сотрудника(ов) из изолятора.

2.1.2. Извещать в рабочем порядке уполномоченного специалиста Больницы, имеющего соответствующую квалификацию по проведению экспертизы качества медицинской деятельности, о предстоящем предоставлении историй болезни не позднее чем за 5 рабочих дней до такового.

2.1.3. Предоставлять по запросу Больницы в устном или письменном виде дополнительные сведения об обстоятельствах аварийной ситуации, иных условиях, связанных с риском инфицирования патогенными биологическими агентами I-II групп патогенности (опасности), и иную информацию, необходимую для контроля качества историй болезни изолируемых лиц.

2.1.4. Оказывать по запросу Больницы консультативно-методическую помощь по вопросам эпидемиологии, эпидемиологического надзора за инфекционными болезнями, вызванными патогенными биологическими агентами I-II групп патогенности (опасности), а также соблюдения требований биологической безопасности и инфекционного контроля при уходе за больными указанными инфекционными болезнями.

2.2. Больница обязуется:

2.2.1. Определить из числа сотрудников Больницы уполномоченного специалиста, имеющего соответствующую квалификацию по проведению экспертизы качества медицинской деятельности, способного обеспечить контроль качества историй болезни сотрудников Института, подлежащих изоляции, медицинскому наблюдению и/или профилактическому лечению в связи с возникновением аварийной ситуации или иных условий, связанных с риском инфицирования патогенными биологическими агентами I-II групп патогенности (опасности).

2.2.2. Проводить контроль качества историй болезни, предоставленных Институтом, в соответствии с действующим законодательством, определяющим порядок контроля качества и безопасности медицинской деятельности, в т.ч. экспертизы качества медицинской деятельности.

2.2.3. Оказывать по запросу Института консультативно-методическую помощь по вопросам медицинского наблюдения и профилактического лечения лиц, подвергшихся риску инфицирования патогенными биологическими агентами I-II групп патогенности (опасности).

3. Дополнительные обязанности сторон

3.1. Стороны обязуются:

3.1.1. Соблюдать конфиденциальность при выполнении настоящего Соглашения, при передаче информации в устном или письменном виде обеспечивать сохранность личных данных сотрудников и иных сведений, изложенных в историях болезни, в т.ч. составляющих врачебную тайну.

3.1.2. В случае необходимости разрешения финансовых вопросов, возникших при выполнении настоящего соглашения, Стороны заключают дополнительные договоры (соглашения) в соответствии с действующим законодательством.

4. Заключительные положения

4.1. Каждая из Сторон может прекратить действие Соглашения целиком или в какой-либо части, уведомив об этом другую Сторону не позднее, чем за один календарный месяц до даты расторжения Соглашения.

4.2. Соглашение вступает в силу с момента его подписания и действует в течение календарного года.

4.3. В случае отсутствия письменного уведомления одной из Сторон о прекращении Соглашения менее чем за один календарный месяц до окончания срока его дейст-

вия, договор автоматически продлевается на следующий календарный год, что не требует дополнительных решений и согласований.

4.4. Настоящее Соглашение подписано в двух экземплярах, которые имеют одинаковую юридическую силу.

Утверждаю

Главный врач ОГБУЗ
«Иркутская областная инфекционная
клиническая больница»



В.А. Хабудаев

Утверждаю

Директор ФКУЗ
Иркутский научно-исследовательский
противочумный институт
Роспотребнадзора



С.В. Балахонов