

Утверждаю
Главный врач ГБУЗ СК «КККД»
И.В. Терентьева
« 11 » января 2021г.

Программа проведения производственного контроля в ГБУЗ СК «КККД»

1. Общие положения

1.1. Федеральный закон №52-ФЗ от 30.03.1999г. «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения» (с изменениями и дополнениями) обязывает медицинские организации разрабатывать и проводить санитарно-противоэпидемические мероприятия, обеспечивать безопасность для здоровья человека при выполнении работ и оказании услуг, осуществлять производственный контроль соблюдения санитарных правил, в т.ч. проводя лабораторные исследования и испытания, иметь в наличии официально изданные санитарные правила и проводить гигиеническое обучение работников.

1.2. Организацию производственного контроля должен обеспечивать главный врач медицинской организации.

1.3. Приказом главного врача медицинской организации назначается ответственное лицо (или несколько лиц) за разработку программы производственного контроля и её подготовку к утверждению, за исполнение программы производственного контроля.

1.4. В соответствии с п.1.5 Санитарных правил - СП 1.1.1058-01 медицинские организации обязаны осуществлять производственный контроль, в том числе посредством проведения лабораторных исследований и испытаний, за соблюдением санитарных правил и проведением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий при выполнении работ и оказании услуг, а также при производстве, транспортировке, хранении и реализации продукции.

1.5. В программу производственного контроля включаются те или иные мероприятия, направленные на обеспечение соблюдения санитарных правил и проведения необходимых санитарно-противоэпидемических мероприятий при осуществлении медицинской деятельности.

1.6. Целью производственного контроля является обеспечение безопасных условий осуществления лечебно-диагностического процесса, как для пациентов, так и для медицинского персонала, в т.ч. профилактика внутрибольничных инфекций.

1.7. Объектами производственного контроля являются производственные (лечебно-диагностические), общественные помещения, здания, сооружения, санитарно-защитные зоны, зоны санитарной охраны,

оборудование, транспорт, технологическое оборудование, технологические процессы, рабочие места, используемые для выполнения работ, оказания медицинских услуг, а также сырье, полуфабрикаты, готовая продукция, отходы производства и потребления.

1.8. Производственный контроль в ГБУЗ СК «КККД» направлен на обеспечение санитарно-эпидемиологического благополучия, сохранение здоровья пациентов и медицинского персонала в процессе оказания медицинских услуг, профилактику внутрибольничных инфекций.

1.9. Кратность производственного контроля в плановом порядке ограничена Федеральным законом №294-ФЗ от 26.12.2008г. «О защите прав потребителей и индивидуальных предпринимателей при проведении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля» до 2-х раз в 3 года.

1.10. По эпидемическим показаниям, жалобам, в связи с чрезвычайными ситуациями либо по выполнению предписаний органы Роспотребнадзора проводят также внеочередной (внеплановый) контроль.

2. Организация и проведение производственного контроля

2.1. Производственный контроль осуществляется в порядке, установленном техническими регламентами или применяемыми до дня вступления в силу соответствующих технических регламентов санитарными правилами, а также стандартами безопасности труда, если иное не предусмотрено федеральным законом.

2.2. Производственный контроль включает в себя:

а) наличие официально изданных санитарных правил, методов и методик контроля факторов среды обитания в соответствии с осуществляемой деятельностью;

б) осуществление (организацию) лабораторных исследований и испытаний в случаях, установленных настоящими санитарными правилами и другими государственными санитарно-эпидемиологическими правилами и нормативами:

- на границе санитарно-защитной зоны и в зоне влияния предприятия, на территории (производственной площадке), на рабочих местах с целью оценки влияния производства на среду обитания человека и его здоровье;

- сырья, полуфабрикатов, готовой продукции и технологий их производства, хранения, транспортировки, реализации и утилизации;

в) организацию медицинских осмотров, профессиональной гигиенической подготовки и аттестации должностных лиц и работников медицинской организации, деятельность которых связана с производством, хранением, транспортировкой и реализацией пищевых продуктов и питьевой воды, и бытовым обслуживанием пациентов;

г) контроль за наличием сертификатов, санитарно-эпидемиологических заключений, личных медицинских книжек, санитарных паспортов на транспорт, иных документов, подтверждающих качество, безопасность сырья, полуфабрикатов, готовой продукции и технологий их производства,

хранения, транспортировки, реализации и утилизации в случаях, предусмотренных действующим законодательством;

д) обоснование безопасности для человека и окружающей среды новых видов продукции и технологии ее производства, критериев безопасности и (или) безвредности факторов производственной и окружающей среды и разработка методов контроля, в том числе при хранении, транспортировке и утилизации продукции, а также безопасности процесса выполнения работ, оказания услуг;

е) ведение учета и отчетности, установленной действующим законодательством по вопросам, связанным с осуществлением производственного контроля;

ж) своевременное информирование населения, органов местного самоуправления, органов и учреждений государственной санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации об аварийных ситуациях, остановках производства, о нарушениях технологических процессов, создающих угрозу санитарно-эпидемиологическому благополучию населения;

з) визуальный контроль специально уполномоченными должностными лицами (работниками) медицинской организации за выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий, соблюдением санитарных правил, разработку и реализацию мер, направленных на устранение выявленных нарушений.

3. Лабораторные исследования и испытания, проводимые в рамках производственного контроля

3.1. Номенклатура, объем и периодичность лабораторных исследований и испытаний определяются с учетом санитарно-эпидемиологической характеристики медицинского учреждения, наличия вредных производственных факторов, степени их влияния на здоровье человека и среду его обитания.

3.2. Лабораторные исследования и испытания в ГБУЗ СК «КККД» осуществляются с привлечением лаборатории, аккредитованной в установленном порядке.

3.3. Разработка программы производственного контроля для ГБУЗ СК «КККД» осуществляется в соответствии с письмом Роспотребнадзора от 13.04.2009 N 01/4801-9-32 «О типовых программах производственного контроля».

3.4. Исследованию в ГБУЗ СК «КККД» подвергаются:

- воздух различных помещений;
- водопроводная вода;
- вода для приготовления инъекционных растворов;
- стерилизующее оборудование и изделия медицинского назначения, стерилизованные на этом оборудовании;
- освещение, микроклимат;

- шумовая обстановка;
- источники ионизирующих и неионизирующих излучений.

4. Программа (план) производственного контроля

4.1. С целью реализации программы производственного контроля в ГБУЗ СК «КККД» ежегодно составляется план-график проведения производственного лабораторного контроля.

4.2. Порядок проведения производственного контроля приведен в СП 1.1.1058-01 от 13.07.2001г. «Организация и проведение производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий и СП 1.1.2193-07 (Изменения и дополнения № 1 к санитарным правилам «Организация и проведение производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий. СП 1.1.1058-01».

4.3. Программа (план) производственного контроля составляется не позднее трех месяцев со дня введения в действие настоящих санитарных правил без ограничения срока действия.

4.4. Необходимые изменения, дополнения в программу (план) производственного контроля вносятся при изменении вида деятельности, технологии производства, других существенных изменениях деятельности, влияющих на санитарно-эпидемиологическую обстановку и (либо) создающих угрозу санитарно-эпидемиологическому благополучию населения.

4.5. Разработанная программа (план) производственного контроля утверждается главным врачом медицинской организации.

4.6. Производственный контроль охватывает все системы жизнеобеспечения и функционирования ГБУЗ СК «КККД»:

- санитарно-техническое состояние и содержание лечебно-диагностических помещений;
- соответствие гигиеническим требованиям объемно-планировочных решений;
- организация питания пациентов и персонала;
- санитарно-техническое состояние и содержание пищеблока, буфетных и качество больничной пищи;
- соблюдение технологии приготовления блюд, мытья посуды, условий хранения и транспортировки пищевых продуктов;
- исправность холодильного оборудования;
- качество дезинсекционных работ;
- качество дератизационных работ;
- правильность сбора и утилизации отходов различных классов (визуальный метод);
- качество стирки;

- соблюдение противозидемического, в т.ч. дезинфекционно-стерилизационного режима;
- благоустройство территории;
- своевременность медицинских (предварительных и периодических) осмотров, объем исследований и перечень специалистов, участвующих в проведении осмотров.
- условия труда медицинского персонала и его защиту от вредных факторов внутрибольничной среды (физических, химических, биологических) и др.

5. Требования к программе (плану) производственного контроля

5.1. Программа (план) производственного контроля (далее - программа) составляется в произвольной форме и должна включать следующие данные:

а) перечень официально изданных санитарных правил, методов и методик контроля факторов среды обитания в соответствии с осуществляемой деятельностью;

б) перечень должностных лиц (работников), на которых возложены функции по осуществлению производственного контроля;

в) перечень химических веществ, биологических, физических и иных факторов, а также объектов производственного контроля, представляющих потенциальную опасность для человека и среды его обитания (контрольных критических точек), в отношении которых необходима организация лабораторных исследований и испытаний, с указанием точек, в которых осуществляется отбор проб (проводятся лабораторные исследования и испытания), и периодичности отбора проб (проведения лабораторных исследований и испытаний);

г) перечень должностей работников, подлежащих медицинским осмотрам, профессиональной гигиенической подготовке и аттестации;

д) перечень осуществляемых видов деятельности, представляющих потенциальную опасность для человека и подлежащих санитарно-эпидемиологической оценке, сертификации, лицензированию;

е) мероприятия, предусматривающие обоснование безопасности для человека и окружающей среды продукции и технологии ее производства, критериев безопасности и (или) безвредности факторов производственной и окружающей среды и разработка методов контроля, в том числе при хранении, транспортировке, реализации и утилизации продукции, а также безопасности процесса выполнения работ, оказания услуг;

ж) перечень форм учета и отчетности, установленной действующим законодательством по вопросам, связанным с осуществлением производственного контроля;

з) перечень возможных аварийных ситуаций, связанных с остановкой производства, нарушениями технологических процессов, иных создающих угрозу санитарно-эпидемиологическому благополучию населения ситуаций, при возникновении которых осуществляется информирование населения,

органов местного самоуправления, органов, уполномоченных осуществлять государственный санитарно-эпидемиологический надзор;

и) другие мероприятия, проведение которых необходимо для осуществления эффективного контроля за соблюдением санитарных правил и гигиенических нормативов, выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий.

5.2. Перечень указанных мероприятий определяется степенью потенциальной опасности для человека деятельности (выполняемой работы, оказываемой услуги), осуществляемой на объекте производственного контроля, мощностью объекта, возможными негативными последствиями нарушений санитарных правил.

5.3. Целесообразно в медицинской организации проводить анализ выполнения плана-графика производственного контроля по итогам полугодий, а также анализ производственного контроля по итогам года в сравнении с показателями предыдущих лет.

5.4. Информацию по результатам анализа производственного контроля лучше представлять в виде наглядного материала (таблицы, графики) в разрезе всех структурных подразделений медицинской организации на медицинских советах или комиссиях по инфекционному контролю.

6. Ответственность за организацию производственного контроля

6.1. Мероприятия по проведению производственного контроля осуществляются медицинской организацией.

6.2. Ответственность за своевременность организации, полноту и достоверность осуществляемого производственного контроля несут ответственные лица.

6.3. Отсутствие в медицинской организации разработанной программы производственного контроля является нарушением законодательства в области обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения, за которое установлена административная ответственность в виде:

- штрафа в размере от пятисот до одной тысячи рублей на должностных лиц;
- на юридических лиц - от десяти тысяч до двадцати тысяч рублей;
- административного приостановления деятельности медицинской организации на срок до девяноста суток (ст. 6.3 КоАП РФ).