

**П Р И К А З**

«03»\_03\_2016 г.

г. Симферополь

№ \_308\_/\_46\_

***О внесении изменений в  
приказ от 11.12.2015 № 1985/180***

В связи с необходимостью внесения изменений в состав Комиссии по валидации перехода Республики Крым с тОПВ на бОПВ утвержденной приложение № 2 к приказу Министерства здравоохранения Республики Крым и Межрегионального управления Роспотребнадзора по Республике Крым и г.Севастополю от 11.12.2015 № 1985/180 « Об утверждении плана мероприятий по переходу с трехвалентной на бивалентную оральную полиомиелитную вакцину медицинских организаций Республики Крым», а также с целью обеспечения эффективного взаимодействия и координации деятельности Регионального комитета и Комиссии по валидации, связанной с переходом с тОПВ на бОПВ.

**П Р И К А З Ы В А Е М :**

1. Внести изменения в состав Комиссии по валидации перехода Республики Крым с тОПВ на бОПВ (приложение № 2 к приказу Министерства здравоохранения Республики Крым и Межрегионального управления Роспотребнадзора по Республике Крым и г. Севастополю от 11.12.2015 № 1985/180).

2. Приложение № 2 изложить в новой редакции (прилагается).

3. Утвердить:

3.1 Положение о Региональном комитете по Республике Крым по переходу с тОПВ на бОПВ (приложение №5 к настоящему приказу).

3.2 Положение комиссии по валидации перехода Республики Крым с тОПВ на бОПВ (приложение №6 к настоящему приказу).

**Министр здравоохранения  
Республики Крым**

\_\_\_\_\_ Голенко А.И.

**Руководитель Межрегионального  
управления Роспотребнадзора по  
Республике Крым и г. Севастополю**

\_\_\_\_\_ Пеньковская Н.А.

Приложение №2  
к приказу Министерства  
здравоохранения Республики Крым и  
Межрегионального управления  
Роспотребнадзора по Республике Крым  
и г.Севастополю  
от\_03.03.2016 №\_308\_\_/\_46\_\_

Состав Комиссии по валидации перехода Республики Крым  
с ТОПВ на БОПВ

Пеньковская Наталья Александровна	Руководитель Межрегионального управления Роспотребнадзора по Республике Крым и г.Севастополю, председатель Комиссии
Луцик Елена Григорьевна	и.о заместителя руководителя, начальника отдела контроля организации медицинской помощи населению территориального органа федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по Республике Крым и г. Севастополю (с согласия)
Каримов Искандер Загитович	заведующий кафедры инфекционных болезней Медицинской академии им С.И. Георгиевского «КФУ им. В.И. Вернадского» (с согласия)
Горовенко Максим Вячеславович	заведующий отделом эпидемиологического надзора ФБУЗ «Центр гигиены и эпидемиологии по Республике Крым и г. Севастополю»

Приложение №5  
к приказу Министерства  
здравоохранения Республики Крым и  
Межрегионального управления  
Роспотребнадзора по Республике Крым  
и г. Севастополю  
от 03.03.2016 № 308 / 46

Положение о Региональном комитете по Республике Крым по переходу  
с тОПВ на БОПВ

1. Общие положения

1. Региональный комитет по переходу с тОПВ на БОПВ (далее - Комитет) является коллегиальным органом и создается с целью планирования, управления и координации деятельности, связанной с переходом с оральная живой полиомиелитной трехвалентной вакцины, содержащей вакцинные штаммы вируса полиомиелита 1,2,3 типов (далее - тОПВ) на бивалентную вакцину (далее - БОПВ).

1.1 В своей деятельности Комитет руководствуется действующими нормативными правовыми, организационно-распорядительными и методическими документами Министерства здравоохранения Российской Федерации, Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзора), рекомендациями Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ).

2. Основные задачи и функции Комитета:

2.1. Реализация регионального плана мероприятий по переходу с тОПВ на БОПВ в связи с глобальным изъятием из обращения трехвалентной оральная полиомиелитной вакцины в медицинских организациях Республики Крым (далее - Регионального плана).

2.2. Обеспечение эффективного взаимодействия и координации деятельности медицинских организаций, связанной с переходом с тОПВ на БОПВ.

2.3. Обеспечение контроля за реализацией мероприятий Регионального плана.

2.4. Ведение отчетности, необходимой для представления в адрес Министерства здравоохранения Российской Федерации и Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзора).

2.5. Корректировка Регионального плана (при необходимости).

2.6. Проводит анализ реализации Регионального плана.

2.7. Оказывает консультативную и организационно-методическую помощь медицинским организациям.

2.8. Взаимодействует со средствами массовой информации с целью информированного обеспечения населения.

2.9. Участвует в организации и проведении совещаний и семинаров.

### 3. Комитет имеет право:

3.1. Запрашивать из медицинских организаций, информацию по вопросам, входящим в компетенцию Комитета.

3.2. Заслушивать на своих заседаниях информацию руководителей и должностных лиц медицинских организаций по вопросам, входящим в компетенцию Комитета.

### 4. Регламент работы комиссии

4.1. Заседания Комитета проводятся по мере необходимости. Заседание Комитета считается правомочным, если на нем присутствует не менее половины его состава.

4.2. Члены Комитета участвуют в заседаниях лично, без права замены. В случае отсутствия члена Комитета на заседании, он вправе представить свое мнение по рассматриваемому вопросу в письменной форме.

4.3 Решения Комитета принимаются простым большинством голосов присутствующих на заседании и оформляются протоколом, который подписывается всеми членами Комитета.

Приложение №6  
к приказу Министерства  
здравоохранения Республики Крым и  
Межрегионального управления  
Роспотребнадзора по Республике Крым  
и г.Севастополю  
от 03.03.2016 № 308 / 46

Положение о комиссии по валидации перехода Республики Крым  
с тОПВ на БОПВ

1. Общие положения

1. Комиссия по валидации перехода с трехвалентной оральной полиомиелитной вакцины (далее – тОПВ) на бивалентную оральную полиомиелитную вакцину (далее – БОПВ) (далее – Комиссия по валидации) формируется из числа экспертов, и создается с целью оценки глобального изъятия тОПВ.

1.1. В своей деятельности Комитет руководствуется действующими нормативными правовыми, организационно-распорядительными и методическими документами Министерства здравоохранения Российской Федерации, Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзора), рекомендациями Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ).

2. Основные задачи и функции Комиссии по валидации:

2.1. Контроль глобального изъятия из обращения тОПВ.

2.2. Ведение отчетности, необходимой для представления в адрес Министерства здравоохранения Российской Федерации и Федеральной службы Роспотребнадзора.

3. В соответствии с задачами Комиссия по валидации выполняет следующие функции:

3.1. Осуществляет оценку глобального изъятия тОПВ в бюджетных учреждениях здравоохранения республики, осуществляющих иммунизацию против полиомиелита.

3.2. Информировует региональный комитет по переходу с тОПВ на БОПВ о выявленных фактах нарушения изъятия тОПВ.

#### 4. Комиссия по валидации имеет право:

4.1. Запрашивать из медицинских организаций информацию по вопросам, входящим в компетенцию Комиссии по валидации.

4.2. Заслушивать на своих заседаниях информацию руководителей и должностных лиц медицинских организаций по вопросам, входящим в компетенцию Комиссии по валидации.

#### 5. Регламент работы комиссии:

5.1 Руководство деятельностью Комиссии по валидации осуществляется председателем Комиссии по валидации, к полномочиям которого относится:

5.2. Проведение заседаний Комиссии по валидации;

5.3. Представление Комиссии по валидации в медицинских организациях Республики.

5.4. Контроль глобального изъятия из обращения тОПВ осуществляется путем выхода в бюджетные учреждения здравоохранения области, осуществляющие иммунизацию против полиомиелита.

5.5. Решения Комиссии по валидации принимаются простым большинством голосов присутствующих на заседании и оформляются протоколом, который подписывается председателем Комиссии по валидации.