



ПРАВИТЕЛЬСТВО МОСКВЫ
ДЕПАРТАМЕНТ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ ГОРОДА МОСКВЫ

П Р И К А З

20.03.2018

№ 194

**О мерах по реализации приказа
Министерства здравоохранения
Российской Федерации
от 30.06.2016 № 441н**

В целях совершенствования работы по выдаче учетных бланков и в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30.06.2016 № 441н «О порядке проведения медицинского освидетельствования на наличие медицинских противопоказаний к владению оружием и химико-токсикологических исследований наличия в организме человека наркотических средств, психотропных веществ и их метаболитов» (далее - Приказ) **Приказываю:**

1. Директору Государственного казенного учреждения города Москвы «Дирекция по координации деятельности медицинских организаций Департамента здравоохранения города Москвы» **А.В. Белостоцкому**, руководителям медицинских организаций государственной системы здравоохранения города Москвы обеспечить:

1.1. Соблюдение порядка проведения медицинского освидетельствования на наличие медицинских противопоказаний к владению оружием и химико-токсикологических исследований наличия в организме человека наркотических средств, психотропных веществ и их метаболитов в соответствии с Приказом.

1.2. Оформление бланка «Медицинское заключение об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием» (форма № 002-О/у) (далее - Медицинское заключение) в соответствии с порядком, утвержденным Приказом.

1.3. Выдачу Медицинского заключения в медицинских организациях государственной системы здравоохранения города Москвы, имеющих лицензию на медицинскую деятельность по оказанию услуг (работ) по

«Медицинскому освидетельствованию на наличие медицинских противопоказаний к владению оружием», «Офтальмологии», после прохождения освидетельствуемым медицинского освидетельствования.

1.4. Регистрацию выданных бланков Медицинского заключения в «Журнал регистрации выданных медицинских заключений об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием» (форма № 002-О/у-10).

1.5. Получение медицинскими организациями государственной системы здравоохранения города Москвы в Департаменте здравоохранения города Москвы диапазона номеров бланков Медицинского заключения по предварительной заявке в соответствии с Положением о получении диапазона бланков Медицинского заключения, утвержденным настоящим приказом (приложение 1).

1.6. Заказ на изготовление бланков Медицинского заключения в соответствии с Техническими требованиями к защищенным бланкам «Медицинское заключение об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием» (приложение 2) после получения диапазона номеров в Департаменте здравоохранения города Москвы, а также форм статистического учета «Журнал регистрации выданных медицинских заключений об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием» (форма № 002-О/у-10) в соответствии с Федеральным законом от 5 апреля 2013 г. № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд» или в соответствии с Федеральным законом от 18 июля 2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц».

1.7. Учет, хранение и уничтожение испорченных бланков Медицинского заключения в соответствии с требованиями, предъявляемыми к документам строгой отчетности, с учетом рекомендаций, изложенных в письме Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2016 г. № 13-2/10/2-8116.

2. Начальнику Управления делами и координации деятельности **Е.Л. Никонову** обеспечить:

2.1. Выдачу диапазонов номеров бланков Медицинского заключения медицинским организациям, имеющим лицензию на осуществление работ (услуг) по «Медицинское заключение об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием» (форма № 002-О/у), по их заявкам для изготовления бланков Медицинского заключения, в соответствии с Положением о получении диапазона бланков Медицинского заключения,

утвержденным настоящим приказом (приложение 1).

2.2. Ведение реестра номеров с соблюдением сквозной нумерации, выделенных медицинским организациям, осуществляющим медицинскую деятельность на территории города Москвы по их заявкам для заказа изготовления бланков Медицинского заключения (с указанием серии и номера).

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на начальника Управления делами и координации деятельности **Е.Л. Никонова**.

**Министр Правительства Москвы,
руководитель Департамента
здравоохранения города Москвы**



А.И. Хрипун

**Положение о получении диапазона бланков Медицинского заключения
об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием**

1. Настоящее Положение определяет порядок получения медицинскими организациями диапазона бланков Медицинское заключение об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием (далее – диапазон справок медицинского заключения).

2. Для получения диапазона справок медицинского заключения медицинская организация направляет или представляет в Департамент здравоохранения города Москвы (далее – Департамент) заявление о предоставлении указанного выше диапазона, к которому прилагаются копия лицензии на осуществление работ (услуг) по «Медицинскому освидетельствованию на наличие медицинских противопоказаний к владению оружием», «Офтальмологии» на территории города Москвы.

3. Обязательными для выдачи диапазона справок медицинского заключения критериями являются:

3.1. Осуществление медицинской деятельности организацией, имеющей лицензию на осуществление работ (услуг) по «Медицинскому освидетельствованию на наличие медицинских противопоказаний к владению оружием», «Офтальмологии», на территории города Москвы;

3.2. Наличие отчета о расходовании и уничтожении испорченных бланков «Медицинское заключение об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием» ранее разрешенного Департаментом диапазона справок медицинского заключения в соответствии с требованиями, предъявляемыми к документам строгой отчетности, с учетом рекомендаций, изложенных в письме Министерства здравоохранения Российской Федерации от 20 декабря 2016 г. № 13-2/10/2-8116;

3.3. Предоставление в Департамент здравоохранения города Москвы форм федерального отраслевого статистического наблюдения за предыдущий год в соответствии с п. 11 ч. 1 ст. 79 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

4. Диапазон справок медицинского заключения, выдаваемый единовременно для изготовления бланков Медицинского заключения не может превышать 20% от числа медицинских осмотров, осуществленных медицинской организацией за предыдущий календарный год, в предоставленных в Департамент здравоохранения города Москвы в установленном законодательном порядке, форм федерального отраслевого статистического наблюдения.

5. Для медицинских организаций, начавших осуществление

медицинской деятельности впервые и обратившихся за получением диапазона справок медицинского заключения, выдаваемый в календарном году для изготовления бланков Медицинского заключения диапазон не должен превышать 200 бланков на каждое обращение.

6. Рассмотрение заявления о предоставлении диапазона справок медицинского заключения организациям государственной системы здравоохранения города Москвы осуществляется Управлением делами и координации деятельности в соответствии с требованиями приказа Департамента здравоохранения города Москвы от 03 декабря 2009 г. № 1590 «О Регламенте Департамента здравоохранения города Москвы».

7. Предоставление диапазона справок медицинского заключения медицинскими организациями негосударственной системы здравоохранения города Москвы, осуществляющим медицинскую деятельность на территории города Москвы, оформляется на официальном бланке Департамента и вручается руководителю или уполномоченному представителю медицинской организации (заявителю).

**Технические требования
к защищенным бланкам «Медицинское заключение об отсутствии
медицинских противопоказаний к владению оружием»**

1. Общие требования к полиграфической продукции

Бланк «Медицинское заключение об отсутствии медицинских противопоказаний к владению оружием» является защищенной полиграфической продукцией уровня «В».

1.1. Технические требования защищенной полиграфической продукции.

Бланк отнесен к защищенной полиграфической продукции уровня «В» и должен соответствовать техническим требованиям, изложенным в пунктах 4.1 и 4.2 приложения № 3 к приказу Министерства финансов Российской Федерации от 7 февраля 2003 г. № «О реализации Постановления Правительства Российской Федерации от 11 ноября 2002 г. № 817» и иметь набор реквизитов в соответствии с формой бланка, утвержденной приказом приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации от 30.06.2016 № 441н «О порядке проведения медицинского освидетельствования на наличие медицинских противопоказаний к владению оружием и химико-токсикологических исследований наличия в организме человека наркотических средств, психотропных веществ и их метаболитов».

1.2. Конструкция изделия.

Формат изделия 148x210 мм (печатный формат А5).

Изделие состоит из одного бланка.

1.3. Бумага.

Бланк изготавливается на режимной бумаге в соответствии с пунктом 4.2 приложения № 3 к приказу Министерства финансов Российской Федерации от 7 февраля 2003 г. № 14н с эксклюзивным, общим двухтоновым водяным знаком и с защитными волокнами двух видов.

Описание:

1. Плотность - 85 г/кв. м;
2. Оттенок бумаги – белый;
3. Отсутствие видимой люминесценции, под действием УФ-излучения;
4. Процент содержания целлюлозы - 100%;
5. Наличие эксклюзивного водяного знака - общий, эксклюзивный, двухтоновый водяной знак, в виде графического элемента «РФ», обладающий выраженной контрастностью, обеспечивающей его надежный визуальный контроль.

6. Защитные волокна - наличие волокон двух видов:
- видимые - красные;
- видимые - зеленые, флуоресцирующие под УФ-излучением, свет свечения - зеленый.

7. Краски содержат комплекс химических защит, обеспечивающий:

- люминесценцию при УФ-облучении;
- люминесценцию при ИК-облучении.

1.4. Способ печати.

1.4.1. Бланк должен быть напечатан не менее чем двумя видами печати.

1.5. Описание бланка.

1.5.1. Лицевая сторона:

- гильоширная рама с ирисовым раскатом: светло-коричневый - светло-желтый - светло-коричневый;

- две фоновые сетки с ирисовым раскатом: 1-я сетка - светло-коричневый - светло-желтый - светло-коричневый;

- 2-я сетка - серо-коричневый - серый - серо-желтый;

- микротекст «медицинское заключение» под строкой фамилия, имя, отчество (при наличии);

- нумерация и серия по центру бланка под словами «медицинское заключение» выполнены способом высокой печати черной ИК-прозрачной краской с элементом «И»;

- невидимые надписи «медицинское заключение» флуоресцируют при УФ-излучении, двойного свечения (красный/зеленый (длина волны - 365/254 нм)).

1.5.2. Обратная сторона:

- гильоширная рама с ирисовым раскатом: светло-коричневый - светло-желтый - светло-коричневый;

- одинарная раппортная сетка с ирисовым раскатом: светло-коричневый - светло-желтый - светло-коричневый;

- микротекст «Российская Федерация», высота - 200 мкм;

- код ОКАТО «45», выполненный трафаретным способом печати краской, изменяющей цвет от голубого до золотистого при изменении угла наклона (оптически изменяющаяся краска);

- выходные данные изготовителя (сокращенное наименование, место нахождения (город), год выполнения, уровень защиты в соответствии с приложением № 3 к приказу Министерства финансов Российской Федерации от 7 февраля 2003 г. № 14н).

2. Гарантийные обязательства

2.1. Поставщик гарантирует качество и безопасность поставляемого товара в соответствии с действующими стандартами, утвержденными на данный вид товара и наличием сертификатов, обязательных для данного вида товара, оформленных в соответствии с российскими стандартами.

2.2. В период исполнения Государственного контракта Поставщик

обязуется за свой счет проводить необходимую замену товара.

2.3. Поставщик должен обеспечивать замену и доукомплектацию защищенных бланков в течение 24 часов с момента поступления письменного уведомления от Государственного заказчика (исключая выходные и праздничные дни) на всем периоде исполнения Государственного контракта и принятыми гарантированными обязательствами.

3. Условия поставки

В ходе приемки продукции осуществляется ее проверка по качеству и количеству. Порядок приемки устанавливается государственным контрактом. В случае спорных ситуаций и нерешенных разногласий (по качеству продукции) стороны привлекают независимые лаборатории для дачи заключения о соответствии/несоответствии продукции заявленным стандартам.

4. Сертификация и лицензирование

4.1. Поставщик должен предоставить действующую лицензию Федеральной налоговой службы России (ФНС России) на осуществление деятельности по производству и реализации защищенной от подделок полиграфической продукции.

4.2. Поставщик должен предоставить все необходимые сертификаты и гигиенические заключения, как на готовые изделия, так и на основные материалы, из которых они изготовлены.

5. Упаковка

5.1. Продукция поставляется в стандартных коробках, исключаящих их порчу при транспортировке.

5.2. Каждый короб содержит ярлык с указанием наименования продукции, серии и номеров бланков внутри короба, заказчика продукции, получателя продукции, наименование производителя, дату выпуска.

5.3. Нумерация внутри короба сквозная.