

О внесении изменений в приказы Министра по инвестициям и развитию Республики Казахстан от 13 июня 2017 года № 344 "Об утверждении Правил назначения авиационных медицинских экспертов" и от 16 июня 2017 года № 358 "Об утверждении Правил сертификации и выдачи сертификата авиационного медицинского центра, а также сертификационных требований, предъявляемых к авиационным медицинским центрам"

Приказ Министра индустрии и инфраструктурного развития Республики Казахстан от 22 июля 2019 года № 526. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 23 июля 2019 года № 19074

Примечание ИЗПИ!

Настоящий приказ вводится в действие с 1 августа 2019 года.

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ Министра по инвестициям и развитию Республики Казахстан от 13 июня 2017 года № 344 "Об утверждении Правил назначения авиационных медицинских экспертов" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 15456, опубликован 15 августа 2017 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан) следующие изменения:

в Правилах назначения авиационных медицинских экспертов, утвержденных указанным приказом:

подпункт б) пункта 2 изложить в следующей редакции:

"б) уполномоченная организация в сфере гражданской авиации (далее - уполномоченная организация) – акционерное общество со стопроцентным участием государства в уставном капитале, осуществляющее деятельность, направленную на обеспечение устойчивого развития отрасли гражданской авиации Республики Казахстан, безопасности полетов и авиационной безопасности.";

пункт 6 изложить в следующей редакции:

"6. Для назначения экспертом заявитель представляет в уполномоченную организацию следующие документы:

1) заявление на назначение авиационным медицинским экспертом по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

2) копии документов, предусмотренных в подпунктах 1), 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пунктов 1, 2 и 3 приложения 1 к настоящим Правилам (нотариально засвидетельствованные, в случае непредставления оригиналов для сверки);

3) справку о наличии либо отсутствии судимости.";

пункт 7 изложить в следующей редакции:

"7. В случае неполноты представленных документов уполномоченная организация в течение 2 (двух) рабочих дней со дня регистрации заявления возвращает их заявителю."
";

пункт 8 изложить в следующей редакции:

"8. Назначение эксперта осуществляется уполномоченной организацией в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня регистрации заявления.";

пункт 9 изложить в следующей редакции:

"9. Уполномоченная организация в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня регистрации заявления создает комиссию по проведению сертификационного обследования (далее - комиссия), в состав которой входят служащие уполномоченной организации, а также специалисты, консультанты и/или независимые эксперты.";

пункт 11 изложить в следующей редакции:

"11. Не менее чем за 2 (двух) рабочих дня до начала проведения сертификационного обследования уполномоченная организация направляет заявителю уведомление в произвольной форме, содержащее информацию о дате его начала.";

пункт 16 изложить в следующей редакции:

"16. При несоответствии сертификационным требованиям заявитель в течение 3 (трех) рабочих дней со дня получения акта представляет в уполномоченную организацию план корректирующих действий (далее - план).

В плане указываются пошаговые действия по устранению несоответствий сертификационным требованиям, с указанием сроков их реализации.";

пункт 17 изложить в следующей редакции:

"17. При соответствии заявителя сертификационным требованиям и устранении им несоответствий, выявленных при сертификационном обследовании, уполномоченная организация в течение 3 (трех) рабочих дней выдает заявителю сертификат по форме, согласно приложению 4 к настоящим Правилам.";

пункт 21 изложить в следующей редакции:

"21. В случае выявления нарушения сертификационных требований к экспертам уполномоченная организация принимает действия в следующем порядке:

1) приостанавливает полностью либо частично область действия такого сертификата (или разрешенных видов (подвидов) деятельности, указанных в сертификате) эксперта до устранения нарушений сертификационных требований со сроком до трех месяцев;

2) отзывает сертификат, если в течение трех месяцев со дня приостановления его действия нарушения сертификационных требований не устранены.";

пункт 22 изложить в следующей редакции:

"22. Уполномоченная организация приостанавливает действие сертификата в следующих случаях:

1) нарушения требований законодательства Республики Казахстан об использовании воздушного пространства Республики Казахстан и деятельности авиации, в части медицинского освидетельствования и сертификационных требований;

2) подачи заявления владельцем сертификата, на срок не более трех месяцев.";

пункт 23 изложить в следующей редакции:

"23. Уполномоченная организация отзывает сертификат в следующих случаях:

1) не устранения несоответствия в течение трех месяцев со дня приостановления действия сертификата;

2) подачи заявления владельцем сертификата.

Отозванный сертификат подлежит возврату в уполномоченную организацию в течение 3 (трех) рабочих дней с момента отзыва сертификата.";

пункт 25 изложить в следующей редакции:

"25. Заявление, поданное в случаях, предусмотренных в подпункте 2) пунктов 22, 23 и пункте 24 настоящих Правил, рассматривается уполномоченной организацией в течение 3 (трех) рабочих дней.";

пункт 26 изложить в следующей редакции:

"26. Действие сертификата эксперта продлевается до трех лет. Заявление на продление подается за три месяца до окончания срока его действия и рассматривается уполномоченной организацией в течение 3 (трех) рабочих дней.

Условием для продления действия сертификата является выполнение экспертом не менее 50 (пятидесяти) медицинских освидетельствований за период, не превышающий 3 года, предшествующей подаче заявления";

пункт 27 изложить в следующей редакции:

"27. Действия и/или бездействие уполномоченной организации могут быть обжалованы в порядке, установленном законодательством Республики Казахстан.";

приложение 2 изложить в новой редакции согласно приложению 1 к настоящему приказу;

приложение 3 изложить в новой редакции согласно приложению 2 к настоящему приказу;

приложение 4 изложить в новой редакции согласно приложению 3 к настоящему приказу.

2. Внести в приказ Министра по инвестициям и развитию Республики Казахстан от 16 июня 2017 года № 358 "Об утверждении Правил сертификации и выдачи сертификата авиационного медицинского центра, а также сертификационных требований, предъявляемых к авиационным медицинским центрам" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 15457, опубликован 15 августа 2017 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан) следующие изменения:

в Правилах сертификации и выдачи сертификата авиационного медицинского центра, утвержденных указанным приказом:

в пункте 2:

подпункт 1) изложить в следующей редакции:

"1) уполномоченная организация в сфере гражданской авиации (далее – уполномоченная организация) – акционерное общество со стопроцентным участием государства в уставном капитале, осуществляющее деятельность, направленную на обеспечение устойчивого развития отрасли гражданской авиации Республики Казахстан, безопасности полетов и авиационной безопасности;"

подпункт 9) изложить в следующей редакции:

"9) сертификационное обследование – обследование, проводимое уполномоченной организацией на соответствие сертификационным требованиям, предъявляемым к АМЦ, с использованием инструктивного материала.";

пункт 5 изложить в следующей редакции:

"5. Для прохождения процедуры сертификации и получения сертификата заявитель представляет в уполномоченную организацию заявление на получение сертификата авиационного медицинского центра по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам с приложением перечня документов, предоставляемых для сертификации авиационного медицинского центра, согласно приложению 2 к настоящим Правилам.";

пункт 6 изложить в следующей редакции:

"6. В случае неполноты представленных документов уполномоченная организация в течение 2 (двух) рабочих дней со дня регистрации заявления возвращает их заявителю.";

пункт 8 изложить в следующей редакции:

"8. Уполномоченная организация в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня регистрации заявления создает комиссию по проведению сертификационного обследования (далее - комиссия), в состав которой входят служащие уполномоченной организации, а также специалисты, консультанты и/или независимые эксперты.";

пункт 10 изложить в следующей редакции:

"10. Не менее чем за 2 (двух) рабочих дня до начала проведения сертификационного обследования уполномоченная организация направляет заявителю уведомление в произвольной форме, содержащее информацию о дате его начала.";

пункт 15 изложить в следующей редакции:

"15. При несоответствии сертификационным требованиям заявитель в течение 3 (трех) рабочих дней со дня получения акта представляет в уполномоченную организацию план корректирующих действий (далее - план).";

пункт 17 изложить в следующей редакции:

"17. При соответствии заявителя сертификационным требованиям и устранении им несоответствий, выявленных при сертификационном обследовании, уполномоченная

организация в течение 3 (трех) рабочих дней выдает заявителю сертификат по форме, согласно приложению 4 к настоящим Правилам.";

пункт 20 изложить в следующей редакции:

"20. Действие сертификата продлевается до трех лет. Заявление на продление подается за три месяца до окончания срока его действия и рассматривается уполномоченной организацией в течение 3 (трех) рабочих дней.";

пункт 22 изложить в следующей редакции:

"22. В случае выявления нарушения сертификационных требований уполномоченная организация принимает действия в следующем порядке:

1) требует от владельца сертификата предоставления плана в соответствии со статьей 16-3 настоящего Закона и его выполнения;

2) приостанавливает полностью либо частично область действия такого сертификата (или разрешенных видов (подвидов) деятельности, указанных в сертификате) АМЦ, если в сроки, установленные планом, нарушения сертификационных требований не устранены;

3) отзывает сертификат, если в течение одного года со дня приостановления его действия нарушения сертификационных требований не устранены.";

пункт 24 изложить в следующей редакции:

"24. Действия и/или бездействие уполномоченной организации может быть обжаловано в порядке, установленном законодательством Республики Казахстан.";

приложение 1 изложить в новой редакции согласно приложению 4 к настоящему приказу;

приложение 3 изложить в новой редакции согласно приложению 5 к настоящему приказу;

приложение 4 изложить в новой редакции согласно приложению 6 к настоящему приказу;

приложение 2 к приказу изложить в новой редакции согласно приложению 7 к настоящему приказу.

3. Комитету гражданской авиации Министерства индустрии и инфраструктурного развития Республики Казахстан в установленном законодательством порядке обеспечить:

1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) в течение десяти календарных дней со дня государственной регистрации настоящего приказа направление на казахском и русском языках в Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан" для официального опубликования и включения в Эталонный контрольный банк нормативных правовых актов Республики Казахстан;

3) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства индустрии и инфраструктурного развития Республики Казахстан.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра индустрии и инфраструктурного развития Республики Казахстан.

5. Настоящий приказ вводится в действие с 1 августа 2019 года и подлежит официальному опубликованию.

*Министр индустрии
и инфраструктурного развития
Республики Казахстан*

Р. Скляр

" С О Г Л А С О В А Н "

Министерство
Республики
от " ____ " _____ 2019 года

здравоохранения
Казахстан

" С О Г Л А С О В А Н "

Министерство
Республики
от " ____ " _____ 2019 года

национальной
экономики
Казахстан

Приложение 1
к приказу Министра
индустрии и инфраструктурного
развития Республики Казахстан
от 22 июля 2019 года № 526

Приложение 2
к Правилам назначения
авиационных медицинских экспертов
форма

Руководителю Уполномоченной организации

ЗАЯВЛЕНИЕ

на назначение авиационным медицинским экспертом

1. Фамилия, имя, отчество (при его наличии)

(на английском языке)

год рождения _____

телефон / факс _____

— — — —
e-mail: _____

— — — —
2. Образование _____

— — — —
3. Высшее учебное заведение _____

— — — —
4. Факультет _____

— — — —
5. Интернатура _____

— — — —
6. Специальность _____

— — — —
7. Курсы переподготовки/повышения квалификации _____

— — — —
8. Медицинское освидетельствование будет проводиться на базе авиационного
м е д и ц и н с к о г о
центра/медицинской организации _____

— — — —
9. Лицензия на осуществление медицинской деятельности _____

— — — —
Дата _____ Подпись _____

Приложение 2
к приказу Министра индустрии
и инфраструктурного развития
Республики Казахстан
от 22 июля 2019 года № 526
Приложение 3
к Правилам назначения
авиационных медицинских экспертов
форма

Акт сертификационного обследования

В соответствии с приказом

— — — — —
(наименование уполномоченной организации)
от "___" _____ 20__ года № _____ комиссией в составе
Председатель комиссии: _____

—
(фамилия, имя, отчество (при его наличии), должность)
Члены комиссии: _____
(фамилия, имя, отчество (при его наличии), должность)

— — — — —
— — — — —
(фамилия, имя, отчество (при его наличии), должность)
Проведено _____
_____ сертификационное _____ обследование

— — — — —
Т е к с т _____ (наименование организации)
_____ з а к л ю ч е н и я

— — — — —

— — — — —
Председатель комиссии _____

— — — — —
(фамилия, имя, отчество (при его наличии)) (подпись)
Члены комиссии _____

— — — — —
(фамилия, имя, отчество (при его наличии)) (подпись)

— — — — —
(фамилия, имя, отчество (при его наличии)) (подпись)

С _____ а к т о м _____ о з н а к о м л е н
Руководитель медицинской организации (АМЦ) _____

— — — — —

(фамилия, имя, отчество) (при его наличии) (подпись)
Заявитель _____

(фамилия, имя, отчество) (при его наличии) (подпись)
М.П. (при наличии)

Приложение 3
к приказу Министра индустрии
и инфраструктурного развития
Республики Казахстан
от 22 июля 2019 года № 526
Приложение 4
к Правилам назначения
авиационных медицинских экспертов
форма

**Уполномоченная организация в сфере
гражданской авиации Республики Казахстан
Authorized organization in sphere of
civil aviation of the Republic of Kazakhstan**

Сертификат АМЭ

AME CERTIFICATE

Авиационный медицинский эксперт №

Aeromedical examiner №

(фамилия / last name)

(имя / name)

(отчество / first name)

Место работы (проведения медицинского освидетельствования):

О б л а с т ь

д е й с т в и я :

Выполняет медицинское освидетельствование /

Performs medical certification of

_____ класса / class на базе /at the premises of

Вправе выдавать, продлевать и возобновить (нужное подчеркнуть)

медицинский сертификат/ he/she has right of issue, validity and renewal of a medical certificate .

Сертификат действителен до / This certificate is valid until " ___ " _____ 20год.

Приказ от " ___ " _____ 20 год № _____ / Order of " ___ " _____ 20 год № ____.

С л у ж а щ и й

уполномоченной организации в сфере
гражданской авиации либо
лицо и м уполномоченное
(Authorised person) _____

— (фамилия, имя, отчество) (при его наличии) (подпись)
М.П./STAMP (при наличии/in the presence)

Приложение 4
к приказу Министра индустрии
и инфраструктурного развития
Республики Казахстан
от 22 июля 2019 года № 526
Приложение 1
к Правилам сертификации и
выдачи сертификата
авиационного медицинского центра
форма

Руководителю Уполномоченной организации

ЗАЯВЛЕНИЕ

на получение сертификата авиационного медицинского центра

1. Наименование: _____

2. Местонахождение _____

3. Лицензия на осуществление медицинской деятельности _____

4. Лицензия на медицинскую деятельность _____

5. Описание организационной деятельности заявителя

6. Перечень предполагаемых видов (классов) медицинского освидетельствования

7. Организация контроля качества проведения медицинского освидетельствования осуществляется _____

8. Сведения, которые заявитель хочет сообщить дополнительно

9. Заявитель обязуется:

1) гарантировать качественное выполнение всех вышеупомянутых видов медицинского освидетельствования;

2) допускать служащих уполномоченной организации к осуществлению мероприятий государственного контроля и надзора при условии соблюдения порядка осуществления государственного контроля и надзора, предусмотренного действующим законодательством;

3) поддерживать необходимый уровень подготовки/переподготовки авиационного медицинского эксперта, врачей-консультантов и других медицинских работников АМЦ

В случае изменения данных, указанных в настоящем заявлении и прилагаемых к нему документов, АМЦ информирует об этом уполномоченную организацию в течение 5 календарных дней.

10. Подтверждаю достоверность информации предоставленной в настоящем заявлении и приложенных к ней документах.

Руководитель АМЦ _____

(фамилия, имя, отчество) (при его наличии) _____ (подпись)

" ____ " _____ 20__ года

Акт сертификационного обследования

В соответствии с приказом _____

_____ (наименование уполномоченной организации)
от "___" _____ 20__ года № _____ комиссией в составе

Председатель комиссии: _____
(фамилия, имя, отчество) (при его наличии), должность)

Члены комиссии: _____
_____ (фамилия, имя, отчество) (при его наличии), должность)

_____ (фамилия, имя, отчество) (при его наличии), должность)

Проведено сертификационное обследование _____

_____ (наименование организации)

_____ Т е к с т з а к л ю ч е н и я

Председатель комиссии _____

_____ (фамилия, имя, отчество) (при его наличии) (подпись)

Члены комиссии _____

_____ (фамилия, имя, отчество) (при его наличии) (подпись)

Осуществляет медицинское освидетельствование _____ класса (ов).
Сертификат выдан на основании акта сертификационного обследования авиационного
медицинского центра № _____ от "___" _____ 20__ г.

_____ инспекционный контроль осуществляет _____
(наименование уполномоченной организации)

_____ Срок действия сертификата до: "___" _____ 20__ года.
С л у ж а щ и й
уполномоченной _____ организации _____ в _____ сфере
г р а ж д а н с к о й _____ а в и а ц и и
либо лицо им уполномоченное _____

_____ (фамилия, имя, отчество) (при его наличии) (подпись)
М.П. (при наличии)

Приложение 7
к приказу Министра индустрии
и инфраструктурного развития
Республики Казахстан
от 22 июля 2019 года № 526
Приложение 2
к приказу Министра
по инвестициям и развитию
Республики Казахстан
от 16 июня 2017 года № 358

Сертификационные требования, предъявляемые к авиационным медицинским центрам

Авиационные медицинские центры (далее - АМЦ) должны соответствовать следующим сертификационным требованиям:

- 1) иметь лицензию на медицинскую деятельность (амбулаторно-поликлиническая помощь, экспертиза временной нетрудоспособности и профессиональной пригодности) ;
- 2) иметь нормативную правовую и методическую документацию для проведения медицинского освидетельствования;
- 3) иметь систему управления, которая обеспечивает безопасность полетов путем периодических оценок рисков и управление ими;
- 4) иметь помещение на праве собственности, аренды или доверительного управления;

5) соответствие помещений требованиям Санитарных правил "Санитарно-эпидемиологические требования к объектам здравоохранения", утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 31 мая 2017 года № 357 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 15760, опубликован 18 октября 2017 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан) и противопожарной безопасности;

6) наличие в помещениях медицинской техники и медицинских изделий не ниже минимального перечня оборудования авиационного медицинского центра согласно приложению 1 к настоящим Сертификационным требованиям;

7) иметь клинико-диагностическую лабораторию и отделение (кабинет) функциональной диагностики;

8) наличие в клинико-диагностической лаборатории и отделении (кабинета) функциональной диагностики медицинской техники, медицинских изделий не ниже минимального перечня оборудования авиационного медицинского центра согласно приложению 1 к настоящим Сертификационным требованиям;

9) иметь учетно-отчетную документацию по исследованиям, проведенным в целях медицинского освидетельствования.

10) иметь в штате АМЦ медицинских специалистов и административных сотрудников не ниже минимального штатного норматива АМЦ согласно приложению 2 к настоящим Сертификационным требованиям;

11) иметь систему передачи информации в уполномоченную организацию и другим АМЦ и АМЭ (при необходимости);

12) обеспечить помещение средствами защиты (сигнализация, металлические сейфы).