

Чек-лист. Шесть точек контроля для внутреннего аудита

№	Нормативный акт	Что проверяем
1	Постановление Правительства от 31.05.2023 № 885, постановление Правительства от 31.05.2023 № 894, постановление Правительства от 31.05.2024 № 744	Зарегистрирована ли клиника в ГИС МТ по разделу «Медицинские изделия»
2	Ст. 91.1 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ, Положение о ЕГИСЗ (утв. постановлением Правительства от 09.02.2022 № 140)	Есть ли интеграция с подсистемой РЭМД ЕГИСЗ, передают ли документы
3	Ч. 7 ст. 67 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ, п. 46 Положения о системе мониторинга (утв. постановлением Правительства от 14.12.2018 № 1556)	Нет ли в МДЛП «зависших» остатков лекарств с истекшим сроком годности
4	Приказ Минздрава от 13.03.2025 № 118н	Соответствует ли сайт клиники приказу Минздрава № 118н
5	П. 3 ст. 64 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ, приказ Росздравнадзора от 17.06.2024 № 3518	Есть ли доступ к АИС «Фармаконадзор», передают ли информацию
6	Ст. 91.1 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ, подп. «ж» п. 5 Положения о лицензировании (утв. постановлением Правительства от 01.06.2021 № 852)	Внесли ли в ФРМО все сведения об оборудовании (соответствие лицензии)