

К сведению граждан, претендующих на получение аттестации эксперта Росздравнадзора:

При подготовке пакета документов для квалификационного экзамена в заявлении соискателю необходимо указать:

1. Один из видов государственного контроля:

- 1) государственный контроль качества и безопасности медицинской деятельности;
- 2) государственный контроль в сфере обращения лекарственных средств;
- 3) государственный контроль в сфере обращения медицинских изделий;
- 4) лицензионный контроль.

2. Вид экспертизы:

- 1) Экспертиза при осуществлении государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности.
- 2) Экспертиза при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий.
- 3) Экспертиза при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств (в отношении лекарственных средств для медицинского применения).
- 4) Экспертиза при осуществлении лицензионного контроля.

3. Область экспертизы:

- 1) Экспертиза при осуществлении государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности по:
 - акушерству и гинекологии;
 - аллергологии и иммунологии;
 - анестезиологии и реаниматологии;
 - военно-врачебной экспертизе;
 - гастроэнтерологии;
 - гематологии;
 - гистологии;

- дерматовенерологии;
- детской кардиологии;
- детской онкологии;
- детской ортопедии и травматологии;
- детской урологии-андрологии;
- детской хирургии;
- детской эндокринологии;
- диабетологии;
- инфекционным болезням;
- кардиологии;
- клинической лабораторной диагностике;
- клинической фармакологии;
- колопроктологии;
- косметологии;
- косметологии (терапевтической);
- косметологии (хирургической);
- мануальной терапии;
- медицинским осмотрам;
- медицинской генетике;
- медицинскому освидетельствованию;
- наркологии;
- неврологии;
- нейрохирургии;
- неонатологии;
- нефрологии;
- общей врачебной практике (семейной медицине);
- общественному здоровью и организации здравоохранения;
- онкологии;
- ортодонтии;
- оториноларингологии;
- офтальмологии;
- патологической анатомии;
- педиатрии;
- пластической хирургии;
- профпатологии;
- психиатрии;
- пульмонологии;
- ревматологии;
- рентгенологии;
- сердечно-сосудистой хирургии;
- скорой медицинской помощи;
- стоматологии;

- стоматологии детской;
- судебно-медицинской экспертизе;
- судебно-психиатрической экспертизе;
- терапии;
- токсикологии;
- торакальной хирургии;
- травматологии и ортопедии;
- трансфузиологии;
- ультразвуковой диагностике;
- урологии;
- фтизиатрии;
- хирургии;
- челюстно-лицевой хирургии;
- экспертизе временной нетрудоспособности;
- экспертизе качества медицинской помощи;
- экспертизе профессиональной пригодности;
- экспертизе профпригодности;
- экспертизе связи заболевания с профессией;
- эндокринологии;
- эндоскопии.

2) Экспертиза при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий:

- Анестезиологические и респираторные медицинские изделия;
- Вспомогательные и общепольничные медицинские изделия;
- Гастроэнтерологические медицинские изделия;
- Медицинские изделия для акушерства и гинекологии;
- Медицинские изделия для диагностики *in vitro*;
- Медицинские изделия для манипуляций/восстановления тканей/органов человек;
- Медицинские изделия для оториноларингологии;
- Медицинские изделия для пластической хирургии и косметологии;
- Неврологические медицинские изделия;
- Ортопедические медицинские изделия;
- Офтальмологические медицинские изделия;
- Радиологические медицинские изделия;
- Реабилитационные и адаптированные для инвалидов медицинские изделия;
- Сердечно-сосудистые медицинские изделия;
- Стоматологические медицинские изделия;
- Урологические медицинские изделия;
- Физиотерапевтические медицинские изделия;

- Хирургические инструменты/системы и сопутствующие медицинские изделия;
- Эндоскопические медицинские изделия.

3) Экспертиза при осуществлении федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств (в отношении лекарственных средств для медицинского применения):

- Контроль за проведением клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения;
- Фармаконадзор;
- Оценка соответствия осуществляемой деятельности субъектами обращения лекарственных средств требованиям, установленным к оптовой торговле, розничной торговле, хранению, реализации, перевозке, отпуску, применению лекарственных средств.

4) Экспертиза при осуществлении лицензионного контроля:

- Соблюдение лицензионных требований при осуществлении медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»);
- Соблюдение лицензионных требований при осуществлении деятельности по производству и техническому обслуживанию (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской техники;
- Соблюдение лицензионных требований при осуществлении фармацевтической деятельности;
- Соблюдение лицензионных требований при осуществлении деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений.