

05.03.2021

Фарм. ИНФО



Самое важное и интересное для специалистов фармацевтической отрасли

Онлайн-конференции «Регуляторная гильотина — 2021»

С 23 по 26 марта 2021 года Консорциум «Кодекс» приглашает вас и ваших коллег принять участие в онлайн-конференции «Регуляторная гильотина — 2021» в рамках «Недели „Техэксперт“».

С 1 января 2021 года вступила в действие новая система законодательства. Масштабный пересмотр нормативного регулирования коснулся всех сфер общественных отношений. В рамках реформы отменено колоссальное количество актов, на смену которым изданы новые документы. Онлайн-конференция «Регуляторная гильотина — 2021» — это прекрасная возможность вместе с экспертами разобраться во всех нововведениях!

Почему важно посетить мероприятие?

- «Регуляторная гильотина» — самая обсуждаемая тема года, которая затронет работу большинства специалистов.
- На конференции будут рассмотрены все изменения законодательства вашей сферы деятельности.
- Авторитетные эксперты помогут разобраться в нововведениях и подготовиться к ним.
- Онлайн-формат позволит посетить мероприятие, где бы вы ни находились!

В программе мероприятия:	Конференция будет полезна:
23.03.2021 — «Регуляторная гильотина» в сфере производственной безопасности	Специалистам по охране труда, промышленной и пожарной безопасности во всех сферах, а также специалистам, на которых возложены эти функции
24.03.2021 — «Регуляторная гильотина» в сфере природоохранного законодательства	Инженерам-экологам: <ul style="list-style-type: none"> – организаций с объектами I–IV категорий НВОС; – консалтинговых организаций; – органов государственного экологического надзора; – проектных организаций
25.03.2021 — «Регуляторная гильотина» в сфере проектирования, строительства и эксплуатации зданий и сооружений	Специалистам строительной отрасли: <ul style="list-style-type: none"> – по организации инженерных изысканий; – по организации архитектурно-строительного проектирования; – по организации строительства; – по организации эксплуатации зданий и сооружений
26.03.2021 — «Регуляторная гильотина» в сфере аккредитации	Специалистам в области стандартизации: <ul style="list-style-type: none"> – специалистам по качеству (руководителям службы качества, инженерам по качеству, руководителю предприятия); – сотрудникам испытательных и производственных лабораторий (в составе предприятий или независимых юридических лиц); – сотрудникам испытательных и производственных органов по сертификации

Для участия в конференции зарегистрируйтесь на официальном [сайте мероприятия](#)

При регистрации не забудьте указать промо-код — **«ОНЛАЙН»**.



23 - 26 марта 2021 **online**

Неделя «Техэксперт»

Конференция «РЕГУЛЯТОРНАЯ ГИЛЬОТИНА – 2021»

участие бесплатно

до начала события

34 : 12 : 27 : 37

дней часов минут секунд

- Главное мероприятие года, посвященное Реформе контрольно-надзорной деятельности
- 4 дня конференции
- Глубокое освещение изменений законодательства по самым обсуждаемым направлениям Реформы
- Доклады от ведущих спикеров практиков и участников рабочей группы по регуляторной гильотине
- Возможность задать свои вопросы экспертам напрямую
- Удобный формат участия

Принять участие

Ждем вас на онлайн-конференции «Регуляторная гильотина – 2021»: успейте зарегистрироваться и принять участие!

РЕГИСТРАЦИЯ →

А знаете ли вы?

Новые документы в системе «Техэксперт.
Фармацевтическая промышленность»



Новые документы в системе «Техэксперт.
Фармацевтическая промышленность»

Вопрос-ответ



*Сенченко Владимир
Александрович*

Вопрос:

Нужно ли проводить измерения биологического фактора при проведении производственного контроля (в лечебном учреждении)?

Ответ:

Производственный контроль регламентируют следующие документы:

- Федеральный закон от 30.03.99 N 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения»;
- СП 1.1.1058–01 «Организация и проведение производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий», утверждены постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 13.07.2001 N 18 ;
- СП 2.1.3678-20 «Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг»

Согласно п.4.1 СП 1.1.1058–01 производственный контроль осуществляется с применением лабораторных исследований, испытаний на категориях объектов:

общественные здания и сооружения: лечебно-профилактические, стоматологические, клиники, кабинеты и иные здания и сооружения, в которых осуществляется фармацевтическая и/или медицинская деятельность.

При этом перечень факторов, в отношении которых необходима организация лабораторных исследований и испытаний, регулируется п.4 СП 2.1.3678-20. В пункте 4.5.30. СП 2.1.3678-20 в рамках проведения производственного контроля предлагается организовать контроль за параметрами микроклимата и показателями микробной обсемененности воздушной среды с периодичностью не реже 1 раза в 6 месяцев и загрязненностью химическими веществами воздушной среды не реже 1 раза в год.

Таким образом, в рамках проведения производственного контроля необходимо и достаточно соблюсти вышеуказанные пункты СП.

© АО «Кодекс», 2022

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных