**ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА**

**к проекту приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации «Об утверждении Правил проведения клинических лабораторных исследований»**

В соответствии с частью 2 статьи 14 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» к полномочиям федерального органа исполнительной власти, осуществляющего функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, относится утверждение правил проведения лабораторных, инструментальных, патолого-анатомических и иных видов диагностических исследований.

Министерством здравоохранения Российской Федерации разработан проект приказа «Об утверждении Правил проведения клинических лабораторных исследований».

Принятие вышеуказанного проекта приказа Министерства здравоохранения Российской Федерации направлено на организацию деятельности медицинских и иных организаций, проводящих клинические лабораторные исследования, их структурных подразделений, установление рекомендуемых штатных нормативов, а также на утверждение стандартов оснащения структурных подразделений.