

ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
СВЕРДЛОВСКОЙ ОБЛАСТИ  
«ДЕТСКАЯ ГОРОДСКАЯ БОЛЬНИЦА ГОРОД ПЕРВОУРАЛЬСК»

ПРИКАЗ

от «12» января 2017 г.

№ 62

Об утверждении Порядка участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

На основании пункта 5 части 1 статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить прилагаемый Порядок участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.
2. Начальнику отдела кадровой и юридической политики Урбанской И.Б. ознакомить с настоящим приказом медицинских, фармацевтических работников ГБУЗ СО «ДГБ г.Первоуральск», а также обеспечивать в дальнейшем ознакомление с настоящим приказом вновь принимаемых медицинских, фармацевтических работников учреждения.
3. Программисту Матвейчуку В.Н. разместить текст настоящего приказа на сайте учреждения.
4. Контроль за исполнением приказа возложить на заместителя главного врача по медицинской части Шестакову И.Е.

Главный врач  
ГБУЗ СО «ДГБ г. Первоуральск»

О.В. Шайдурова



УТВЕРЖДЕН  
приказом главного врача  
№ 62 от 12.01.2017 г.

Порядка участия представителей  
компаний в собраниях медицинских работников и в  
иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня  
медицинских работников. на предоставление информации,  
связанной с осуществлением мониторинга безопасности  
лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий  
(далее  
—  
Порядок)

1. Настоящий Порядок утвержден на основании пункта 5 части 1 статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
2. Действие настоящего Порядка распространяется на всех медицинских, фармацевтических работников ГБУЗ СО «ДГБ г.Первоуральск» (далее – учреждение), а также на представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий; представителей организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата; представителей организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций; их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций (далее – представитель компании).
3. Участие представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных средств и мониторинга безопасности медицинских изделий, допускается только после получения письменного разрешения главного врача учреждения.
  - 3.1.Согласование времени и даты участия представителя компании в собрании или в ином мероприятии осуществляется в течение 5 (пяти) рабочих дней по предварительному обращению представителя компании на имя главного врача в письменном виде в адрес учреждения: 623106, Свердловская область, г.Первоуральск, ул.Гагарина, 38А или по электронной почте «prdb-public@mis66.ru».
  - 3.2. В обращении должны быть указаны следующие сведения:
    - наименование компании, адрес, контактные данные;
    - данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;
    - сфера деятельности компании;
    - профессиональная аудитория медицинских работников учреждения.

4. Медицинские работники принимают участие в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или с предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных средств и мониторинга безопасности медицинских изделий, с участием представителей компаний в свободное от оказания медицинской помощи время.

5. В соответствии с ч. 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники и руководители учреждения не вправе:

5.1. Принимать от компаний, представителей компаний подарки, денежные средства (за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, в связи с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности), в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, а также принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компаний, представителей компаний.

5.2. Заключать с компанией, представителем компании соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий (за исключением договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий).

5.3. Получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий);

5.4. Предоставлять при назначении курса лечения пациенту недостоверную, неполную или искаженную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий.

5.5. Осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, за исключением случаев, предусмотренных настоящим Порядком и законодательством Российской Федерации.

5.6. Выписывать лекарственные препараты, медицинские изделия на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

6. За нарушения требований настоящего Порядка работники и руководители учреждения а также компании, представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.