

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ КАЛИНИНГРАДСКОЙ ОБЛАСТИ  
Государственное бюджетное учреждение здравоохранения  
Калининградской области «Городская поликлиника №2»  
(ГП №2)

П Р И К А З

от 08.07.2019

КАЛИНИНГРАД

№ 123

Об утверждении Порядка участия  
представителей компаний в собраниях  
медицинских работников и в иных мероприятиях

Руководствуясь ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в РФ»,

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 (далее – Порядок) (приложение к приказу).

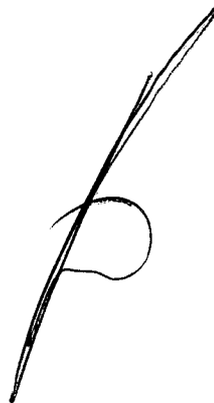
2. Руководителям структурных подразделений в срок до 08.07.2019 года организовать ознакомление с настоящим приказом медицинский персонал под роспись.

3. Ведущему специалисту по кадрам Липской О.И. организовать ознакомление под роспись с настоящим приказом вновь принятых медицинских работников.

4. Инженеру-электронике Ржевскому П.А. обеспечить размещение текста настоящего приказа на официальном сайте ГП №2.

5. Контроль за соблюдением требований настоящего приказа возложить на заместителя главного врача по лечебной работе Е.П. Созоник.

Главный врач



Р.И. Мамонов

**П О Р Я Д О К**  
**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**

1. Настоящий Порядок разработан во исполнение статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

2. Действие настоящего Порядка распространяется на всех медицинских работников ГП №2, 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; иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций (далее – представитель компании).

3. Компании, Представители компаний осуществляют взаимодействие с медицинскими работниками ГП №2 путем участия в собраниях медицинских работников (в том числе на круглых столах, врачебных, сестринских, врачебно-сестринских конференциях, клинических разборах и др.), в целях:

3.1. Повышения профессионального уровня медицинских работников;

3.2. Предоставления информации, связанной с безопасностью лекарственных средств и изделий медицинского назначения, предусмотренной ч. 3 ст.64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»; всех случаях побочных действий, не указанных в инструкции по применению лекарственного средства, серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных средств, особенностях взаимодействия лекарственных средств с другими лекарственными средствами, которые были выявлены при проведении клинических исследований и применении лекарственных средств;

3.3. Предоставления информации, предусмотренной ч. 3 ст. 96 Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»; всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по

применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, нежелательных реакциях при его применении, особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий.

4. Участие представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников ГП №2 и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, допускается только после получения письменного разрешения главного врача ГП №2 (лица, исполняющего его обязанности).

4.1. Согласование времени и даты участия представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня осуществляется по предварительному обращению компании (представителя компании) на имя главного врача (лица, исполняющего его обязанности) в письменном виде (направление письма почтой, электронной почтой, курьером либо посредством факсимильной связи).

4.2. 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;
- предмет интереса;
- профессиональная аудитория медицинских работников поликлиники.

4.3. Обращение о допуске представителя (представителей) компаний для участия в собрании медицинских работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня, рассматривается в течение 3 (трёх) рабочих дней.

5. В случае необходимости предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, индивидуальный приём представителя (представителей) компаний на территории ГП №2 осуществляет исключительно заместитель главного врача по лечебной работе с обязательным уведомлением главного врача (лица, исполняющего его обязанности).

5.1. Заместитель главного врача по лечебной работе, при необходимости может организовать собрание медицинских работников с участием представителя (представителей) компаний для предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

6. При участии представителя (представителей) компаний в собраниях медицинских работников поликлиники и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работни-

ков, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий необходимо исключить рекламу продукции, навязывание рекомендаций того или иного лекарственного препарата, медицинского изделия.

7. Представителям компаний запрещается:

7.1. Взаимодействовать с медицинскими работниками ГП №2 без согласования с главным врачом.

7.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками в ГП №2.

7.3. Вручать медицинским работникам, главному врачу какие-либо подарки, включая любые канцелярские и полиграфические изделия, а также денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха.

7.4. Приглашать медицинских работников, главного врача на развлекательные мероприятия, проводимые за счет средств Компаний, Представителей компаний.

7.5. Передавать медицинским работникам ГП №2 образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.

7.6. Передавать медицинским работникам ГП №2 бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки.

7.7. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещения поликлиники.

8. Медицинским работникам ГП №2 запрещается:

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

8.2. 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);

8.3. 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);

8.4. предоставлять при назначении курса лечения пациенту недостоверную и (или) неполную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

8.5. осуществлять прием представителей компаний без согласования с главным врачом, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией медицинской организации, в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

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

---