



Утверждаю

Главный врач

Тарасенко Н.А.

2016 г.

ПОРЯДОК

участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 ст.64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 ст.96 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»

1. Настоящий Порядок утвержден на основании п.5 ч.1 ст. 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и определяет порядок приема медицинскими работниками и руководителем МБУЗ «СП» г. Донецка РО представителей фармацевтических компаний или продавцов медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня и знаний.

2. Прием представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей, иных

физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 ст.64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 ст.96 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» осуществляется по предварительному согласованию с главным врачом МБУЗ «СП» г. Донецка РО.

3.Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному обращению представителя компании на имя главного врача, направленному в письменном виде в адрес МБУЗ «СП» г. Донецка РО по почте, по электронной почте dentdon@donetsk.donpac.ru или посредством факсимильной связи на номер (8 863 83) 2- 21- 41.

В обращении должны быть указаны следующие сведения:

- наименование компании, адрес, контактные реквизиты;
- данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;
- сфера деятельности компаний;
- предмет интереса:
 - а) проведение клинических испытаний лекарственного препарата, клинических испытаний медицинского изделия;
 - б) консультации по безопасному, рациональному и эффективному применению, о нежелательных реакциях при применении товаров компании, используемых в медицинской организации;
- целевая профессиональная аудитория медицинских работников;
- форма участия в собрании медицинских работников.

Обращение о допуске представителей компаний для участия в собрании медицинских работников рассматривается в течении 5 рабочих дней. При

положительном решении обращения информация размещается в анонсах мероприятий на официальном сайте МБУЗ «СП» г. Донецка РО.

В случае допуска дальнейшую работу по обеспечению участия представителей компаний в собрании медицинских работников МБУЗ «СП» обеспечивает заведующий лечебно-хирургическим отделением Саливончик В.П.

4. Медицинские работники принимают участие в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях. Связанных с повышением их профессионального уровня с участием представителей компаний в свободное от оказания медицинской помощи время.

5. В соответствии с ч.1 ст.74 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники МБУЗ «СП» г. Донецка РО не вправе:

1) принимать от организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании) 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;

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);

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);

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) осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, 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, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" и частью 3 статьи 96 настоящего Федерального закона;

б) 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 нарушение требований настоящего Порядка работники МБУЗ «СП» г. Донецка РО, а также представители компаний несут персональную ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.