

КОМИТЕТ ПО ЗДРАВООХРАНЕНИЮ ЛЕНИНГРАДСКОЙ ОБЛАСТИ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ЛЕНИНГРАДСКОЙ ОБЛАСТИ
«ВСЕВОЛОЖСКАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ МЕЖРАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА»
(ГБУЗ ЛО «ВСЕВОЛОЖСКАЯ КМБ»)

П Р И К А З

16.09.2015

№ 412

Об утверждении Порядка участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий в собраниях медицинских и фармацевтических работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий

Руководствуясь требованиями, установленными ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации", п р и к а з ы в а ю:

1. Утвердить Порядок участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий в собраниях медицинских и фармацевтических работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий (далее - Порядок) (Приложение).

2. Отделу кадров (Е.Г.Дьяченко):

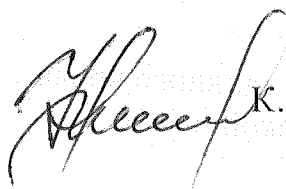
2.1. ознакомить с настоящим приказом медицинских и фармацевтических работников до 09.10.2015;

2.2. обеспечивать в дальнейшем ознакомление с настоящим приказом вновь принимаемых медицинских и фармацевтических работников.

3. Заместителю главного врача по медицинской части И.С.Парсапиной, заместителю главного врача по амбулаторно-поликлинической работе Т.Г.Гришановой, заместителю главного врача по детству и родовспоможению М.П.Тюльковой обеспечить контроль за соблюдением Порядка во вверенных структурных подразделениях.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на начальника юридического отдела А.Р.Саакяна.

Главный врач
ГБУЗ ЛО «Всеволожская КМБ»



К.В. Шипачев

Порядок участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий

1. Настоящий Порядок разработан во исполнение ст. ст. 74 и 96 Федерального закона Российской Федерации от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», а также ст. 64 Федерального закона Российской Федерации от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

2. Действие настоящего Порядка распространяется на всех медицинских и фармацевтических работников ГБУЗ ЛО «Всеволожская КМБ» (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; иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций (далее — представитель компании).

3. Участие представителя (представителей) компании в собраниях медицинских и фармацевтических работников учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников, допускается только после получения письменного разрешения главного врача учреждения (лица, исполняющего обязанности главного врача).

3.1. Согласование времени и даты участия представителя (представителей) компании в собраниях медицинских и фармацевтических работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников, осуществляется по предварительному обращению компании (представителя компании) на имя главного врача (лица, исполняющего обязанности главного врача) в письменном виде.

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;
- предмет интереса;
- профессиональная аудитория медицинских и фармацевтических работников учреждения.

3.3. Обращение о допуске представителя (представителей) компаний для участия в собрании медицинских и фармацевтических работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня, рассматривается в течение 3 (трёх) рабочих дней. По результатам рассмотрения письменного обращения назначается лицо, ответственное за организацию взаимодействия.

3.4. Медицинские и фармацевтические работники учреждения осуществляют взаимодействие с представителями компаний только по поручению главного врача в свободное от основной работы время или в часы, регламентированные руководителем по результатам рассмотрения обращений представителей компаний.

3.5. Представителям компаний при информировании медицинских и фармацевтических работников разрешено привлекать сторонних лекторов из числа научно-преподавательского состава государственных медицинских ВУЗов и/или высококвалифицированных практикующих врачей, а также использовать для наглядной информации мультимедийные средства.

3.6. В текстах докладов, презентациях, представляемых вниманию медицинским и фармацевтическим работникам, не должно содержаться информации о рекламе и активном продвижении торговых наименований лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения определенной торговой марки, не имеющих клинической доказательной базы, регламентированных международными правилами.

4. Медицинские и фармацевтические работники, руководители медицинских организаций не вправе:

4.1. 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;

4.2. 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);

4.3. 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);

4.4. 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;

4.5. осуществлять прием представителей компаний, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в установленном порядке в собраниях медицинских и фармацевтических 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;

4.6. 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.

5. Представители компаний могут ознакомиться с настоящим Порядком, а также получить копию настоящего Порядка по устному или письменному обращению.

5.1. В случае возникновения ситуации, при которой у медицинского или фармацевтического работника учреждения при осуществлении им профессиональной деятельности возникает личная заинтересованность в получении лично либо через представителя компании материальной выгоды или иного преимущества, которое влияет или может повлиять на надлежащее исполнение ими профессиональных обязанностей вследствие противоречия между личной заинтересованностью медицинского работника и интересами пациента, медицинский или фармацевтический работник обязан проинформировать об этом главного врача учреждения.

5.2. За нарушение настоящего Порядка медицинские и фармацевтические работники учреждения, а также представители компаний, несут ответственность, предусмотренную действующим законодательством Российской Федерации.

5.3. В отношении медицинских работников учреждения за нарушение настоящего Порядка могут быть применены меры дисциплинарного взыскания в соответствии с Трудовым кодексом Российской Федерации.