

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ УЛЬЯНОВСКОЙ ОБЛАСТИ

ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
«ЦЕНТРАЛЬНАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ МЕДИКО-САНИТАРНАЯ ЧАСТЬ ИМЕНИ
ЗАСЛУЖЕННОГО ВРАЧА РОССИИ В.А.ЕГОРОВА»

09.08.2024, 2024 г.

ПРИКАЗ

№ 608-п.

Ульяновск

Об утверждении Порядка участия
представителей фармацевтических компаний,
производителей медицинских изделий и оборудования
в собраниях медицинских работников
и иных мероприятиях, связанных с повышением
их профессионального уровня или предоставлением информации

Во исполнение Федерального закона от 21.11.2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», Федерального закона от 12.04.2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», Федерального закона от 25.12.2008 г. № 273-ФЗ «О противодействии коррупции», а также с целью информирования о новых лекарственных препаратах и изделиях медицинского назначения, повышения профессионального уровня медицинских работников

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить Порядок участия представителей фармацевтических компаний, производителей медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации в ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова (Приложение).
2. Назначить ответственным лицом, уполномоченным по взаимодействию с представителями компаний, в том числе по организации мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников – заместителя главного врача по медицинской части.
3. Заведующим отделениями, руководителям структурных подразделений ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова:
 - 3.1. довести настоящий Приказ до подчиненных сотрудников под подпись в срок до 23.08.2024.
 - 3.2. предоставить листы ознакомления с настоящим приказом подчиненных сотрудников в юридический отдел в срок не позднее 26.08.2024.
4. Заведующей канцелярией - ознакомить с настоящим приказом заместителей главного врача, заведующих отделениями, руководителей структурными подразделениями.
5. Считать утратившим силу приказ исполняющего обязанности главного врача ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова №192-п от 09.04.2024 с момента подписания настоящего приказа.
6. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач

Ю.Б. Келин

Приложение
к приказу главного врача
ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова
№ _____ от _____
408-п 02.08.2024

ПОРЯДОК

участия представителей фармацевтических компаний, производителей медицинских изделий и оборудования в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 23 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. 73 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Федерального закона №61 от 12 апреля 2011 г. определяет порядок участия представителей фармацевтических организаций в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня и знаний в ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова.
2. Прием представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий и оборудования, 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 23 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 ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова.
3. Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному обращению представителя компании на имя главного врача,енному в письменном виде в адрес ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова почтовым отправлением, по электронной почте ckmsch@mz73.ru или посредством факсимильной связи на номер 8(8422) 45-33-78.

В обращении должны быть указаны следующие сведения:

- наименование компании, адрес, контактные реквизиты;
- данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;

- сфера деятельности компании;
- 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 течение пяти рабочих дней. В случае допуска дальнейшую работу по обеспечению участия представителей компаний в собрании медицинских работников обеспечивает заместитель главного врача по медицинской части либо заведующий отделением по профилю курируемого направления деятельности.

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 ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова 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 компаний, 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 Федерального закона;

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 нарушение требований настоящего Порядка работники ГУЗ ЦКМСЧ им. В.А. Егорова, а также представители компаний несут персональную ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.
