

Российская Федерация
Министерство здравоохранения
Оренбургской области
**Государственное автономное учреждение
здравоохранения
«Стоматологическая поликлиника»
города Новотроицка**
РОССИЯ, 462363
Оренбургская область, г.Новотроицк
ул. Советская 115а, Телефон 63-25-30

П Р И К А З

28.06.2017 г. № 106

«О Порядке 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, в ГАУЗ «СП» г. Новотроицка»

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

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить 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, в ГАУЗ «СП» г. Новотроицка» (далее - Порядок) согласно приложению.

2. Работникам ГАУЗ «СП» г.Новотроицка осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий согласно утвержденному Порядку.

3. Заведующим отделениями ознакомить с настоящим приказом подчиненных работников под роспись, а также обеспечивать в дальнейшем ознакомление с настоящим приказом вновь принятых медицинских работников учреждения.

4. Программисту Коптелову Александру Евгеньевичу обеспечить размещение электронного вида Порядка на сайте учреждения в сети Интернет.

5. Контроль выполнения настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач



С.И.Митрофанов

Ведущий юрисконсульт



А.Г.Приходько

С приказом ознакомлены:

28.06.2017 *Коптелов* *Коптелов А. Е.*

**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,
в ГАУЗ «СП» г. Новотроицка**

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 ГАУЗ «СП» г.Новотроицка (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 работников учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских 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 работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня медицинских работников, осуществляется по предварительному обращению компании (представителя компании) на имя главного врача (лица, исполняющего обязанности главного врача) в письменном виде (направление письма почтой, электронной почтой, курьером либо посредством факсимильной связи).

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 работников учреждения.

3.3. 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.

4. В случае необходимости предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, индивидуальный приём представителя (представителей) компаний на территории учреждения осуществляет исключительно заместитель главного врача по медицинской части с обязательным уведомлением главного врача учреждения (лица, исполняющего обязанности главного врача).

4.1. Заместитель главного врача по медицинской части 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.

5. При участии представителя (представителей) компаний в собраниях медицинских работников учреждения 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 необходимо исключить рекламу продукции, навязывание рекомендаций того или иного лекарственного препарата, медицинского изделия.

6. Представителям компаний запрещается:

6.1. Взаимодействовать с медицинскими работниками учреждения без согласования с главным врачом.

6.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками в помещениях учреждения.

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

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

6.5. Передавать медицинским работникам учреждения образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.

6.6. Передавать медицинским работникам учреждения бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки.

6.7. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещения учреждения.

7. Медицинским работникам учреждения запрещается:

7.1. Осуществлять прием Компаний, Представителей компаний без согласования с главным врачом учреждения.

7.2. Принимать от Компаний, Представителей Компаний подарки, денежные средства, 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.

7.3. Заключать с Компанией, Представителями компаний соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий.

7.4. Получать от Компаний, Представителей Компаний образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий определенных торговых марок для вручения пациентам.

7.5. 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.

7.6. 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 определенных торговых марок