

Приложение к приказу
главного врача
от 09.01.17 № 4

Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий

1. Настоящий Порядок утвержден на основании п.5 ч.1 ст. 73 , 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 БУЗОО «Клинический родильный дом № 6» представителей фармацевтических компаний или продавцов медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня и знаний.

2. Под представителями фармкомпаний, производителями и продавцами медицинских изделий (далее "Представители компаний") понимаются, также, организации, занимающиеся:

- разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов;
- разработкой, производством и (или) реализацией медицинских изделий;
- обладающие правами на использование торгового наименования лекарственного препарата;
- оптовой торговлей лекарственными средствами;
- аптечные организации.

3. Действие настоящего Порядка распространяется на всех медицинских, фармацевтических работников БУЗОО «КРД № 6» (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).

4. Прием Представителей компаний осуществляется Руководителем БУЗОО «КРД № 6» или Заместителем главного врача по медицинской части по предварительному согласованию на основании письменного обращения Представителя компаний на имя Руководителя учреждения, направленному в адрес БУЗОО «КРД № 6» любыми средствами связи, в том по электронной почте muzkrd6@mail.ru или посредством факсимильной связи на номер (3812) 73-32-29.

5. 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.

6. Обращение о допуске представителей компаний для участия в собрании медицинских работников рассматривается в течении 5 (Пяти) рабочих дней.
7. 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).
8. 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.
9. Медицинские работники принимают участие в собраниях и иных мероприятиях с участием Представителей компаний, связанных с повышением их профессионального уровня, в свободное от оказания медицинской помощи время.
10. 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.
- 11. Представителям компаний запрещается:**
- 11.1. Взаимодействовать с медицинскими работниками учреждения без согласования с главным врачом учреждения.
- 11.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками в учреждения по вопросам обращения лекарственных препаратов и медицинских изделий.
- 11.3. 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.
- 11.4. Приглашать медицинских работников, главного врача учреждения на развлекательные мероприятия, проводимые за счет средств Компаний, Представителей компаний.
- 11.5. Передавать медицинским работникам учреждения образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.
- 11.6. 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.
- 11.7. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещения учреждения
- 12. Медицинским работникам учреждения запрещается :**
- 12.1. Осуществлять прием Компаний, Представителей компаний без согласования с главным врачом учреждения.
- 12.2. 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.
- 12.3. Заключать с Компанией, Представителями компаний соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий.
- 12.4. Получать от Компаний, Представителей Компаний образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий определенный торговых марок для вручения пациентам.
- 12.5. 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.

12.6. 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.

13. За нарушение требований настоящего Порядка работники БУЗОО «КРД № 6», а также представители компаний несут персональную ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.