

Министерство здравоохранения, семьи и социального благополучия Ульяновской области  
государственное учреждение здравоохранения  
«ГОРОДСКАЯ КЛИНИЧЕСКАЯ БОЛЬНИЦА № 1»  
(ПЕРИНАТАЛЬНЫЙ ЦЕНТР)

ПРИКАЗ

от «10 01 2016 г. № 12

**Об утверждении Порядка проведения собраний медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия в ГУЗ «Городская клиническая больница № 1» (Перинатальный центр)**

В соответствии со статьей 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить Положение о порядке проведения собраний медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия в ГУЗ «Городская клиническая больница №1» (Перинатальный центр) (приложение ).
2. Довести настоящее Положение до заинтересованных лиц.
3. Заведующим подразделениями при приеме на работу новых сотрудников доводить настоящее Положение до сведения лиц, чьи права затрагиваются
4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя главного врача по медицинской части Н.Н.Бакумцеву.

Главный врач

Г.И.Федорова

## **Приложение**

### **Положение о порядке**

**проведения собраний медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия в ГУЗ «Городская клиническая больница № 1»(Перинатальный центр).**

1. Настоящее Положение разработано в соответствии со статьей 74 и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21 ноября 2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», частью 3 статьи 64 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» и регламентирует участие представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий (далее- представителя компании) в собраниях медицинских работников ГУЗ «Городская клиническая больница № 1»(Перинатальный центр) (далее - учреждение).

2. Целью настоящего Положения является урегулирование профессионального общения медицинского и фармацевтического сообщества для развития медицинской науки, и повышения качества лечения в интересах пациентов, а также предупреждение, выявление и пресечение нарушений законодательства в области охраны здоровья граждан в учреждении.

3. Собрания и иные мероприятия (семинары, тренинги, курсы повышения квалификации) медицинских работников с участием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий проводятся в учреждении по предварительному согласованию с главным врачом учреждения и могут быть связаны только с повышением профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия.

Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному (не менее чем за 5 рабочих дней до даты приема) обращению представителя компании на имя главного врача учреждения, направленному в письменном виде в адрес учреждения, по электронной почте muz.gkb1@yandex.ru или посредством факсимильной связи по номеру (8422)20-38-95. В обращении должны быть указаны темы обсуждения.

Рекомендуемые дни недели и время, в которое возможен прием представителя компании: вторник, 9-00.

4. По результатам мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня медицинским работникам учреждения в обязательном порядке выдается соответствующий документ.

5. Информация о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия должна содержать в себе сведения обо всех случаях побочных действий, не указанных в инструкции по применению лекарственного препарата или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, о серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных реакциях при их применении, об особенностях взаимодействия лекарственных препаратов с другими лекарственными препаратами, которые были выявлены при проведении клинических испытаний, а также об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий.

6. При проведении собраний и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия не допускать случаев рекламы продукции, навязывания рекомендаций того или иного препарата.

7. 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.

8. В соответствии с частью 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники и руководители учреждения не вправе:

- принимать от компаний, представителей компаний 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.

- 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).

- 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);

- 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.

- осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, за исключением случаев, предусмотренных настоящим Порядком и законодательством Российской Федерации.

- 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.

Фармацевтические работники и руководители аптечных организаций не вправе:

- принимать подарки, денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, и принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компании, представителя компании;

- получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения населению;

- заключать с компанией, представителем компании соглашения о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

- предоставлять населению недостоверную и (или) неполную информацию о наличии лекарственных препаратов, включая лекарственные препараты, имеющие одинаковое международное непатентованное наименование, медицинских изделий, в том числе скрывать информацию о

наличии лекарственных препаратов и медицинских изделий, имеющих более низкую цену.

9. За нарушения, предусмотренные статьей 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники, руководители, фармацевтические работники и руководители аптечных организаций несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

Согласовано:

Начальник юридического отдела



Е.В. Хохрякова