



**Государственное бюджетное учреждение здравоохранения
«Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко»
(ГБУЗ ПОКБ им. Н.Н. Бурденко)**

П Р И К А З

30.12.2020

№ 405

г. Пенза

Об утверждении Порядка участия представителей фармацевтических организаций, производителей, продавцов медицинских изделий в собраниях медицинских работников ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий

В соответствии с подпунктом 5 пункта 1 статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации», а также в целях повышения профессионального уровня медицинских работников и обеспечения доступа медицинских работников к информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации», **п р и к а з ы в а ю:**

1. Утвердить порядок участия представителей фармацевтических организаций, производителей, продавцов медицинских изделий в собраниях медицинских работников ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий (далее – Порядок) (Приложение).

2. Работникам ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» осуществлять прием представителей фармацевтических компаний,

производителей или продавцов медицинских изделий в строгом соответствии с утвержденным порядком.

3. Возложить обязанность по организации исполнения и контролю за исполнением Порядка на заместителя главного врача по медицинской части Буланова А.А.

4. Признать утратившим силу приказ главного врача ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» от 28.03.2015 № 123 «Об утверждении Порядка приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий в ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко».

5. Начальнику отдела автоматизированной системы управления Мелехину В.А. разместить настоящий порядок на официальном сайте ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко».

6. Начальнику отдела документационного обеспечения Разиной Н.В. персонально, под роспись ознакомить с настоящим приказом всех заинтересованных лиц (согласно листу ознакомления).

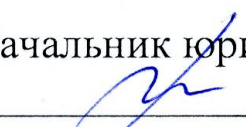
7. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач

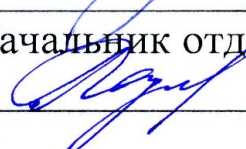


И.В. Фролова

Начальник юридического отдела

 Н.В. Флеонова «30» 12 2020 г.

Начальник отдела документационного обеспечения

 Н.В. Разина «30» 12 2020 г.

Порядок
участия представителей фармацевтических организаций, производителей,
продавцов медицинских изделий в собраниях медицинских работников ГБУЗ
«Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» и иных
мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня
или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга
безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности
медицинских изделий

1. Общие положения

1.1. Настоящий Порядок участия представителей фармацевтических организаций, производителей, продавцов медицинских изделий в собраниях медицинских работников ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий (далее – Порядок) утвержден в соответствии с подпунктом 5 пункта 1 статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан» определяет порядок приема медицинскими работниками и руководителем ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» (далее – Учреждение) представителей фармацевтических организаций, производителей, продавцов медицинских изделий (далее – представители компаний) в собраниях медицинских работников Учреждения и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

2. Порядок участия представителей организаций

2.1. Прием 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 Учреждения и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий осуществляется по предварительному согласованию с главным врачом Учреждения.

2.2. Учреждение обеспечивает возможность участия медицинских работников в следующих мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации:

- в собраниях медицинских работников Учреждения;
- проведение иных мероприятий, направленных на повышение профессионального уровня и информированности медицинских работников.

2.3. Согласование времени и даты участия представителей компаний в собраниях медицинских работников ГБУЗ «Пензенская областная клиническая больница им. Н.Н. Бурденко» и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 61-ФЗ и частью 3 статьи 96 323-ФЗ осуществляется по предварительному обращению (не менее чем за 5 рабочих дней до даты приема) указанных представителей на имя главного врача Учреждения, направленному в письменном виде в адрес учреждения, либо по электронной почте burdenko@e-pen.ru или посредством факсимильной связи по номеру 8(8412) 54-85-34.

2.4. 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.

2.5. Обращение о допуске представителей компаний для участия в собрании медицинских работников рассматривается в течение 5 рабочих дней. При положительном решении обращения информация о допуске направляется представителю компании.

2.6. В случае допуска дальнейшую работу по обеспечению участия представителей компаний в собрании медицинских работников Учреждения обеспечивает заместитель главного врача по оказанию медицинской части.

2.7. 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.

3. Обязанности руководителей и медицинских работников Учреждения

3. В обязанности руководителей и медицинских работников Учреждения в связи с осуществлением приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий входит:

3.1. строго соблюдать требования действующего законодательства РФ (включая требования ст. 73, 74, 96 Федерального закона № 323-ФЗ от 21.11.2011, ч. 3 ст. 64 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ) и настоящий Порядок;

3.2. избегать конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности;

3.3. строго соблюдать права пациентов. При исполнении настоящего Порядка, исходить из принципа приоритета интересов пациента и руководствоваться принципами медицинской этики и деонтологии.

4. Ограничения, налагаемые на медицинских работников Учреждения при осуществлении ими профессиональной деятельности

4. На медицинских работников и руководителей Учреждения в соответствии со статьей 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан» налагаются ограничения, а именно медицинские работники и руководители учреждения не вправе:

4.1. 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;

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, 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;

4.5. 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. Ответственность руководителей и медицинских работников Учреждения

5.1. За нарушение требований настоящего Порядка руководители и медицинские работники Учреждения несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.