

Департамент охраны здоровья населения Кемеровской области
Государственное бюджетное учреждение здравоохранения
Кемеровской области
«Кемеровский клинический консультативно-диагностический центр»
(ГБУЗ КО ККДЦ)

ПРИКАЗ

от 19 01 2017 года

№ 14

Об утверждении Порядка приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий

На основании п. 5 ч. 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить прилагаемый Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий.
2. Работникам ГБУЗ Кемеровской области « Кемеровский клинический консультативно-диагностический центр» осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий согласно утвержденному Порядку.
3. Отделу кадров ознакомить с настоящим приказом лиц, чьи права им затрагиваются.
4. Контроль за исполнением приказа оставляю за собой.

Главный врач

/Е.Ф.Вайман/

**Порядок приема представителей фармацевтических компаний,
производителей или продавцов медицинских изделий**

1. Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей и продавцов медицинских изделий утвержден на основании п. 5 ч. 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и определят порядок приема медицинскими работниками и руководителями МБУЗ «Клинический консультативно-диагностический центр» представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий в целях их участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня.
- 2: Прием 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) осуществляется медицинскими работниками и руководителями МБУЗ «Клинический консультативно-диагностический центр» по предварительному согласованию с главным врачом.
3. 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, направленному в письменном виде в адрес « МБУЗ ККДЦ» по электронной почте или посредством факсимильной связи по номеру (3842) 353224. 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;
- В обращении должны быть указаны темы обсуждений и названия лекарственных препаратов, медицинских изделий;
- целевая профессиональная аудитория медицинских работников;
 - форма участия в собрании медицинских работников;
 - рекомендуемые дни недели и время, в которое возможен прием представителя компании.

В случае допуска дальнейшую работу по обеспечению участия представителей компаний в собрании медицинских работников ГБУЗ КО ККДЦ обеспечивает заместитель главного врача по медицинской части обслуживания населения.

4. Медицинские работники ГБУЗ КО ККДЦ 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 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники и руководители МБУЗ «ККДЦ» 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 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) 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 настоящего 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.

7. За нарушение требований настоящего Порядка работники ГБУЗ КО КККДЦ, а также

представители компаний несут персональную ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.