

ГБУЗ РМ «Республиканская клиническая больница №4»

г. Саранск

от «03» января 2017 г.

№16

**«Об установлении порядка приема
руководством больницы и
медицинскими работниками
представителей фармацевтических компаний»**

Во исполнение ст. 74 и 75 Федерального Закона № 323-ФЗ от 21.11.2011г. «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и во изменение приказа главного врача от 03.03.2014 г. №72

ПРИКАЗЫВАЮ:

- 1). Разрешить осуществлять прием медицинскими работниками и руководством ГБУЗ РМ «Республиканская клиническая больница №4» представителей фармацевтических компаний в целях:
 - проведения клинических исследований лекарственных препаратов и клинических испытаний медицинских изделий;
 - повышения профессионального уровня медицинских работников;
 - предоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (мониторинг безопасности лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения).
- 2). Прием представителей фармацевтических компаний осуществлять в порядке, установленном Приложением к настоящему Приказу.
- 3). Контроль над исполнением настоящего Приказа возложить на заместителя главного врача по медицинской части Осюнихину С.М.

Главный врач

А.П.Бурлаков

**Порядок приема
медицинскими работниками и руководством
ГБУЗ РМ «Республиканская клиническая больница №4»
представителей фармацевтических компаний.**

1. Прием медицинскими работниками и руководством ГБУЗ РМ «Республиканская клиническая больница №4» представителей фармацевтических компаний осуществляется исключительно в целях:

проведения клинических исследований лекарственных препаратов и клинических испытаний медицинских изделий;

повышения профессионального уровня медицинских работников больницы;

предоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21.11.2011г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (мониторинг безопасности лекарственных препаратов и изделий медицинского назначения).

2. Прием медицинскими работниками представителей фармацевтических компаний проводится по предварительному согласованию с руководством больницы и медицинским работником во время, свободное от приема, осмотра, плановых/внеплановых консультаций больных.

3. Частота визитов медицинских представителей каждой из фармацевтических компаний не более 1 раза в месяц, продолжительность визитов не более 10 минут на одного специалиста.

4. Медицинские работники 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. 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 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 настоящего Федерального закона;

4.6. 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.

5. В случае возникновения конфликта интересов медицинский работник обязан проинформировать об этом в письменной форме руководителя медицинской организации, в которой он работает.

6. Руководитель медицинской организации в семидневный срок со дня, когда ему стало известно о конфликте интересов, обязан в письменной форме уведомить об этом уполномоченный федеральный орган исполнительной власти.