

Приложение №  
к приказу от «23» сентября 2019 г. № 130/С

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач ГБУ «Курганская детская  
стоматологическая поликлиника»

А.В. Выголо



### ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке приёма 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), медицинскими работниками, руководителем государственного бюджетного учреждения «Курганская детская стоматологическая поликлиника»  
(далее – Положение)

г. Курган, 2019 г.

## 1. Введение

1.1. Настоящее Положение разработано в соответствии с Федеральным законом 21.11.2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» Федеральным законом от 12.04.2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» Уставом государственного бюджетного учреждения «Курганская детская стоматологическая поликлиника» (далее – Учреждение).

**2. Порядок приёма медицинскими работниками, руководителем Учреждения 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) (далее соответствию – компания, представитель компании)**

2.1. В соответствии со ст. 73 Федерального закона от 21.11.2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники Учреждения обязаны:

- назначать лекарственные препараты и выписывать их на рецептурных бланках (исключением лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта на лекарственный препарат) в порядке, установленном уполномоченным федеральным органом исполнительной власти;

- сообщать главной медицинской сестре, предусмотренную частью 3 статьи 6 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, а именно обо всех случаях побочных действий, не указанных в инструкции по применению лекарственного препарата, о серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов, об особенностях взаимодействия лекарственных препаратов с другими лекарственными препаратами, которые были выявлены при проведении клинических исследований и применении лекарственных препаратов, а также обо всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинской изделия, о нежелательных реакциях при его применении, об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, о фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий.

2.2. Учреждение вправе осуществлять приём представителей компаний, в том числе фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, в рамках проведения мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня информированности медицинских работников.

2.3. Учреждение обеспечивает представителям компаний возможность проведения следующих мероприятий и/или возможность участия в них:

2.3.1. Проведение собраний медицинских работников Учреждения;

2.3.2. Непосредственное предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

#### **2.4. Обязанности представителей компаний в связи с осуществлением и приёмом:**

2.4.1. Организации, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов для медицинского применения, организации, обладающие правами на использование торгового наименования лекарственного препарата для медицинского применения, организации оптовой торговли лекарственными средствами аптечные организации (их представители, иные, физические и юридические лица осуществляющие свою деятельность от имени этих организаций) в отношении медицинских работников и руководителей медицинских организаций не вправе:

1) вручать подарки, выплачивать денежные средства (за исключением вознаграждений связанных с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научно-исследовательской деятельности), в том числе оплачивать развлечения, отдых, проезд к месту отдыха, а также привлекать к участию в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет своих средств;

2) заключать соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов для медицинского применения;

3) предоставлять образцы лекарственных препаратов для медицинского применения в целях вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения);

4) предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию о лекарственных препаратах для медицинского применения;

5) посещать их в рабочее время на рабочих местах, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, с участием в порядке, установленном руководителем медицинской организации, в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов;

6) побуждать к выписыванию лекарственных препаратов для медицинского применения на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата для медицинского применения.

2.4.2. Соблюдать нормы действующего законодательства Российской Федерации:

2.4.3. Избегать конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности;

2.4.4. Строго соблюдать права пациентов. При исполнении настоящего Положения исходить из принципа приоритета интересов пациента и руководствоваться принципами медицинской этики и деонтологии.

2.5. В соответствии со ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинским работникам руководителя Учреждения запрещено:

1) принимать от организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей и 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, вознаграждений, связанных с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности), в том числе на оплату

развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, а также участвовать в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компаний, представителей компаний;

2) заключать с компанией, представителем компании соглашения о назначении и рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий (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 и (или) неполную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

5) осуществлять приём представителей компаний, 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, направленных на повышение их профессионального уровня или предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

6) выписывать лекарственные препараты, медицинские изделия на бланках содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, в которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

2.6. Приём представителей компаний ведется в порядке, установленном в разделе данного Положения.

### **3. Работа Учреждения с представителями фирм-поставщиков продукции**

3.1. Работа Учреждения с представителями фирм-поставщиков продукции, товаров услуг осуществляется Комиссией по работе с представителями фирм-поставщиков продукции, товаров и услуг (далее – Комиссия), созданной приказом И.о. главного врача Учреждения от 23 сентября 2019 года № 130/03 «О порядке приёма представителей организаций» (далее – Приказ).

3.2. Состав и регламент Комиссии утвержден Приказом.

3.3. Состав Комиссии:

**Председатель Комиссии:**

главный врач.

**Члены Комиссии:**

заведующий лечебным отделением;

заведующий лечебно-профилактическим отделением;

главная медицинская сестра;

главный бухгалтер;

юрисконсульт.

3.4. Заседания Комиссии проводятся ежемесячно в третью среду месяца, в период 10-00 час. до 12-30 час. в кабинете председателя Комиссии.

3.5. Заявки на участие в работе комиссии подаются на позднее 48 часов до начала заседания комиссии, через приемную Учреждения или на электронную почту по следующему адресу: [kinderpol@mail.ru](mailto:kinderpol@mail.ru), [kinderpol-torgi@mail.ru](mailto:kinderpol-torgi@mail.ru)

3.6. По результатам заседания Комиссии планируется проведение презентация продукции, круглых столов с участием медицинских работников Учреждения.

#### **4. Ответственность за нарушение требований, установленных законодательством**

4.1. За несообщение или сокрытие сведений, предусмотренных частью 3 статьи 6 Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», лица, которым они стали известны по роду их профессиональной деятельности несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

4.2. За нарушения требований статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники, руководители медицинских организаций, а также представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

**Информация о настоящем Положении размещается на официальном сайте Учреждения в информационно-телекоммуникационной сети "Интернет".**