

Приложение № 14
к приказу Федерального государственного
бюджетного учреждения здравоохранения
Поликлиника № 1 Российской академии
наук от 16.07.2020 г. № 211

Порядок
приема представителей фармацевтических компаний, производителей и продавцов
медицинских изделий в Федеральном государственном бюджетном учреждении
здравоохранения Поликлиника № 1 Российской академии наук

1. Настоящий Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей и продавцов медицинских изделий (далее – Порядок) разработан на основании пункта 5 части 1 статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

Действие настоящего Порядка распространяется на всех работников Федерального государственного бюджетного учреждения здравоохранения Поликлиники № 1 Российской академии наук (далее – учреждение) и обязательны для исполнения всеми работниками учреждения, а также представителями компаний, направленными для представительной деятельности в медицинское учреждение своими организациями.

2. Под представителями фармацевтических компаний, производителями и продавцами медицинских изделий (далее - представители компаний) понимаются организации, занимающиеся:

- разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов;
- разработкой, производством и (или) реализацией медицинских изделий;
- обладающие правами на использование торгового наименования лекарственного препарата;
- оптовой торговлей лекарственными средствами;
- аптечные организации.

3. Прием представителей компаний осуществляется исключительно в целях:

- проведения клинических исследований лекарственных препаратов и клинических испытаний медицинских изделий;
- обеспечения доступа медицинских работников к информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12.04.2010 г. № 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»;
- их участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня (информирование о новшествах, демонстрация лекарственных препаратов, медицинских изделий).

4. Прием представителей компаний осуществляется руководителем учреждения или заместителем главного врача по медицинской части по предварительной записи на основании письменного обращения представителя компании на имя главного врача учреждения,енному в адрес медицинского учреждения любыми средствами связи, в том числе по электронной почте (e-mail: info@poliran.ru).

В обращении должны быть указаны темы обсуждений и названия

лекарственных препаратов, медицинских изделий, характер аудитории. Согласование времени и даты приема представителей компаний осуществляется в течение 5 рабочих дней.

5. Медицинские работники принимают участие в собраниях и иных мероприятиях с участием представителей компаний, связанных с повышением их профессионального уровня (образовательные семинары, профессиональные конференции), в свободное от оказания медицинской помощи время - по собственной инициативе, в рабочее время - по согласованию или распоряжению руководства медицинского учреждения.

6. В соответствии с частью 1 статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», медицинские работники не вправе:

- принимать от 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 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.

7. За нарушения требований настоящего Порядка работники медицинского учреждения, а также представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.