

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ УЛЬЯНОВСКОЙ ОБЛАСТИ

государственное учреждение здравоохранения городская поликлиника № 1  
имени С.М. Кирова (ГУЗ городская поликлиника №1 им. С.М. Кирова)

ПРИКАЗ

30.01 2025 г.

№ 64-17

г. Ульяновск

**Об утверждении Порядка участия представителей фармацевтических компаний, производителей медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации**

Во исполнение Федерального закона от 21.11.2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», Федерального закона от 12.04.2010г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», Федерального закона от 25.12.2008г. № 273-ФЗ «О противодействии коррупции», а также с целью информирования о новых лекарственных препаратах и изделиях медицинского назначения, повышения профессионального уровня медицинских работников

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Утвердить Порядок участия представителей фармацевтических компаний, производителей медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации в ГУЗ городская поликлиника № 1 им. С.М. Кирова (Приложение №1).
2. Назначить ответственным лицом, уполномоченным по взаимодействию с представителями компаний, в том числе по организации мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников – заместителя главного врача по медицинской части Бычкову А.В.
3. Заведующим отделениями, руководителям структурных подразделений ГУЗ городская поликлиника № 1 им. С.М. Кирова довести настоящий приказ до подчиненных сотрудников.
4. Делопроизводителю Чикилёвой И.Е.:
  - 4.1.Ознакомить всех работников с настоящим приказом под подпись;
  - 4.2.Предоставить листы ознакомления юрисконсульту Мударисовой И.В. в срок до 01.03.2025 г.
5. Начальнику отдела АСУ Мухутдиновой Л.М. разместить настоящий Порядок на официальном сайте учреждения.
6. Признать утратившим силу приказ от 11.04.2022г. №01-03/232 с момента подписания настоящего приказа.
7. Контроль за исполнением приказа возложить на ответственного за организацию антикоррупционной работы и профилактике коррупционных и иных правонарушений, заместителя главного врача по клинико-экспертной работе Лазарева А.И.

Главный врач

И.Б. Чигирёва

**ПРИЛОЖЕНИЕ № 1**  
к приказу главного врача  
ГУЗ городская поликлиника № 1  
им. С.М. Кирова  
« 30 » 01 2015 г.  
№ 67-17

### ПОРЯДОК

**участия представителей фармацевтических компаний, производителей медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 23 ст.64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 ст.96 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»**

1. Настоящий Порядок утвержден на основании п.5 ч.1 ст. 73 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Федерального закона №61 от 12 апреля 2011 г. определяет порядок участия представителей фармацевтических организаций в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня и знаний в ГУЗ городская поликлиника №1 им. С.М. Кирова (далее - Учреждение).
2. 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 и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 23 ст.64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 ст.96 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» осуществляется по предварительному согласованию с главным врачом Учреждения.
3. Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному обращению представителя компании на имя главного врача, направленному в письменном виде в адрес Учреждения почтовым отправлением, по электронной почте gp1@mz73.ru ; med\_pol\_1@mail.ru или посредством факсимильной связи на номер 8(8422) 27-97-87.

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.

Обращение о допуске представителей компаний для участия в собрании медицинских работников рассматривается в течение пяти рабочих дней. В случае допуска дальнейшую работу по обеспечению участия представителей компаний в собрании медицинских работников обеспечивает заместитель главного врача по медицинской части либо заведующий отделением по профилю курируемого направления деятельности.

4. 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.

5. В соответствии с ч.1 ст.74 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники Учреждения 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 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.

6. За нарушение требований настоящего Порядка работники Учреждения, а также представители компаний несут персональную ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

---