

МИНИСТЕРСТВО ЭКОНОМИЧЕСКОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
Федеральное бюджетное учреждение здравоохранения
«Лечебно-реабилитационный центр
Министерства экономического развития Российской Федерации»

П Р И К А З

Москва

"06" февраля 2025 г.

№ 58

Во исполнение требований статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и в целях недопущения фактов коррупции в ФБУЗ «Лечебно-реабилитационный центр Минэкономразвития России»

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить Порядок участия представителей фармацевтических компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на представление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности изделий медицинского назначения согласно приложению к настоящему приказу.

2. Установить для медицинских работников ФБУЗ «Лечебно-реабилитационный центр Минэкономразвития России (далее - Учреждение) категорический запрет на совершение следующих действий:

2.1. 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.

2.2. 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).

2.3. 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).

2.4. 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.

2.5. 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 Учреждения, в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона № 323-ФЗ.

2.6. 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.

3 Начальнику отдела управления персоналом:

3.1. Обеспечить ознакомление с настоящим приказом всех руководителей обособленными и структурными медицинскими подразделениями Учреждения.

3.2. Обеспечить ознакомление с настоящим приказом вновь принимаемых медицинских и фармацевтических работников Учреждения.

3.3. Осуществить содействие руководителям подразделений в подготовке списков работников для ознакомления с настоящим приказом.

4 Руководителям обособленными и структурными подразделениями Учреждения:

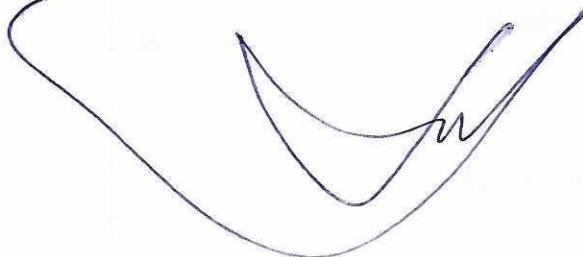
4.1. Ознакомить с положениями настоящего приказа всех медицинских работников подведомственного подразделения под подпись.

4.2. Предоставить сведения об ознакомлении с подписями работников подведомственного подразделения в срок до 01.03.2025 в отдел управления персоналом по адресу нахождения рабочего места медицинского работника.

5. Начальнику отдела информационных технологий обеспечить размещение текста настоящего приказа на официальном сайте Учреждения - лрц.рф.

6. Контроль исполнения настоящего приказа возложить на заместителя директора по общим вопросам (Бабарина О.В.).

Директор



А.О. Плотников

ПОРЯДОК

участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности изделий медицинского назначения

1. Настоящий Порядок разработан во исполнение статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

2. Действие настоящего Порядка распространяется на всех медицинских, фармацевтических работников ФБУЗ «Лечебно-реабилитационный центр Минэкономразвития России» (далее - Учреждение), а также на представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий; представителей организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата; представителей организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций; иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций (далее – компания, представитель компании).

3. Участие представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников Учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, допускается только после получения письменного разрешения директора Учреждения.

3.1. Согласование времени и даты участия представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня медицинских работников, осуществляется по предварительному обращению компании (представителя компании) на имя директора в письменном виде (направление письма почтой, электронной почтой, курьером).

3.2. В обращении должны быть указаны следующие сведения:

- наименование компании;
- адрес, контактные данные;
- данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;
- сфера деятельности компании;
- предмет интереса;
- профессиональная аудитория медицинских работников Учреждения.

3.3. Обращение о допуске представителя (представителей) компаний для участия в собрании медицинских работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня, рассматривается в течение 3 (трёх) рабочих дней.

4. Медицинские работники принимают участие в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня с участием представителей компаний в свободное от оказания медицинской помощи время.

5. В случае необходимости предоставления информации, связанной осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, индивидуальный приём представителя (представителей) компаний на территории Учреждения осуществляет исключительно заместитель директора – главный врач, в компетенцию которого это входит, (далее – главный врач) с обязательным уведомлением директора Учреждения.

Главный врач при необходимости может организовать собрание медицинских работников с участием представителя (представителей) компаний для предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга Безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

6. При участии представителя (представителей) компаний в собраниях медицинских работников Учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий необходимо исключить рекламу продукции, навязывание рекомендаций того или иного лекарственного препарата, медицинского изделия.

7. В соответствии с ч. 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники учреждения **не вправе**:

- 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;

- заключать с компанией, представителем компании соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий (за исключением договоров о проведении клинических 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, 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 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона № 323-ФЗ;

- 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;

- пользоваться при оказании медицинской помощи пациентам изделиями (ручками, блокнотами и т.д.), содержащими рекламную информацию о лекарственном препарате или медицинском изделии;

- носить в течение рабочего дня медицинскую одежду, содержащую информацию рекламного характера о лекарственном препарате или медицинском изделии.

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

9. Взаимодействие медицинских работников с медицинскими и фармацевтическими компаниями и их представителями допускается:

- при проведении на базе Учреждения клинических исследований лекарственных средств и испытаний медицинских изделий при взаимодействии в рамках проводимых клинических исследований и испытаний, медицинские работники должны руководствоваться соответствующими документами и материалами исследований и испытаний.

10. Участие медицинских и фармацевтических компаний и их представителей в мероприятиях, проводимых с участием медицинских работников учреждения допускается в образовательных целях, в целях информирования медицинских работников о 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.

11. Администрация Учреждения сохраняет за собой право отказать компании или ее представителю в участии в собрании, либо предложить иной формат участия.

12. При участии компании или ее представителя в собрании медицинских работников Учреждения - компания и ее представители не имеют право распространять производимые или реализуемые ими товары, равно как и иные носители информации о производимом или реализуемом товаре.

13. Учреждение оставляет за собой право допустить к участию в собрании 2 и более компаний или их представителей одновременно.

14. Нарушение медицинскими и фармацевтическими работниками настоящего положения и (или) допущение несоблюдения ограничений, налагаемых на них законом, является дисциплинарным поступком, за которое работодатель имеет право привлечь к ответственности в порядке, установленном Трудовым кодексом Российской Федерации.

15. В Учреждении запрещается:

15.1. Вручать медицинским и фармацевтическим работникам 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), приглашать на любые мероприятия развлекательного характера, осуществлять оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха за счет средств компаний.

15.2. Заключать с медицинскими работниками соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий (за исключением договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий).

15.3. Вручать медицинским и фармацевтическим работникам образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий).

15.4. 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.

15.5. Вручать медицинским работникам бланки, содержащих информацию рекламного характера, для выписывания лекарственных препаратов, медицинских изделий на указанных бланках, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

15.6. Размещать любую рекламную информацию, содержащую наименование лекарственного препарата, медицинского изделия внутри и снаружи Учреждения.

15.7. Осуществлять взаимодействие с медицинскими работниками во время приема пациентов.

15.8. Вручать медицинским и фармацевтическим работникам изделия, содержащие рекламную информацию о лекарственном препарате или медицинском изделии.

16. Компании, представители компаний могут ознакомиться с настоящим Порядком:

16.1. Получить копию настоящего Порядка по устному обращению, которое регистрируется секретарем, выдается компании, представителю компании как исходящая корреспонденция, с регистрацией в соответствующем журнале за подписью представителя компании о получении копии.

16.2. На официальном сайте учреждения – лрц.рф.

17. За нарушение настоящего Порядка медицинские и фармацевтические работники, а также компании и представители компаний, несут ответственность, предусмотренную действующим законодательством Российской Федерации.