



**Министерство здравоохранения Нижегородской области
Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Нижегородской области
«Дзержинский противотуберкулезный диспансер»**

П Р И К А З

«15» ноября 2021 года

№ 430 – Р

г. Дзержинск

О назначении ответственных лиц за нормативное регулирование в структурных подразделениях государственного бюджетного учреждения здравоохранения Нижегородской области «Дзержинский противотуберкулезный диспансер» соблюдения ограничений, предусмотренных Федеральным законом от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»

В соответствии с требованиями Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и в целях соблюдения ограничений, предусмотренных пунктом 5 части 1 статьи 74 вышеуказанного Федерального закона Российской Федерации

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить:

1.1. Положение об организации работы по информированию медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение (Приложение №1);

1.2. Порядок по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении им профессиональной деятельности (Приложение №2);

1.3. Порядок взаимодействия медицинского персонала с организациями, занимающимися разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организациями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями (их представителями, иными физическими и юридическими лицами, осуществляющими свою деятельность от имени этих организаций) (Приложение №3);

1.4. Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий (Приложение №4);

2. Ответственным лицом за организацию нормативного правового регулирования и соблюдение ограничений, предусмотренных ст. 74 ФЗ от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» в государственном бюджетном учреждении здравоохранения Нижегородской области «Дзержинский противотуберкулезный диспансер» (далее – ГБУЗ НО «ДПТД») назначить заместителя главного врача по медицинской части Морозову Л.А.

3. Ответственными лицами по информированию медицинских работников, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение, организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности назначить:

3.1. в головном учреждении (г. Дзержинск):

- заведующую поликлиническим отделением Владимирову М.Н.;
- заведующую стационарным отделением Старову Н.А.;
- заведующую клинко-диагностической лабораторией Кочетову Г.В.;
- заведующую рентгенологическим отделением Карбышеву Ю. Г.

3.2. в филиалах:

- заведующего филиалом ГБУЗ НО «ДПТД» - «Балахнинский противотуберкулезный диспансер» - Федосееву Н.В.;
- заведующего филиалом ГБУЗ НО «ДПТД» - «Богородский противотуберкулезный диспансер» - Морозову Л.А.;
- заведующего филиалом ГБУЗ НО «ДПТД» - «Городецкий противотуберкулезный диспансер» - Бурмистрова А.В.
- заведующего филиалом ГБУЗ НО «ДПТД» - «Кулебакский противотуберкулезный диспансер» - Ведяшову Л.В.
- заведующего филиалом ГБУЗ НО «ДПТД» - «Павловский противотуберкулезный диспансер» - Кармона Корсо Н.В.;

4. Ответственным лицам обеспечить работу по информированию медицинских работников, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение, соблюдению ограничений, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении им профессиональной деятельности.

5. Всему медицинскому персоналу ГБУЗ НО «ДПТД» прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий осуществлять согласно утвержденному Порядку (приложение №2).

6. Специалисту по персоналу:

6.1. разработать форму уведомления и уведомлять по разработанной форме медицинский персонал об ограничениях, налагаемых на медицинский персонал, при осуществлении ими профессиональной деятельности, а также обеспечить хранение данных уведомлений;

6.2. довести настоящий приказ под роспись до всего медицинского персонала.

7. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач

п.п.

Хлыстова Е.С.

Приложение №1 к Приказу
от «15» ноября 2021 года № 430 – Р

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач государственного бюджетного
учреждения здравоохранения Нижегородской
области «Дзержинский противотуберкулёзный
диспансер»

Е.С. Хлыстова
«15» _11_ 2021 г.

ПОЛОЖЕНИЕ

**ОБ ОРГАНИЗАЦИИ РАБОТЫ ПО ИНФОРМИРОВАНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА,
КОМПАНИЙ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ КОМПАНИЙ И ГРАЖДАН ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ ЗАПРЕТАХ
НА СОВЕРШЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ДЕЙСТВИЙ И ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ИХ СОВЕРШЕНИЕ**

1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. Положение об организации работы по информированию медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение (далее - «Положение»), разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Федеральным законом от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
- постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. №1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Положение регламентирует работу в структурных подразделениях государственного бюджетного учреждения здравоохранения Нижегородской области «Дзержинский противотуберкулёзный диспансер» (далее – ГБУЗ НО «ДПТД») по информированию медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

1.3. Компания, представитель компании – организации, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации (их представители, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций).

**2. ОРГАНИЗАЦИЯ РАБОТЫ ПО ИНФОРМИРОВАНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА,
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ, КОМПАНИЙ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ КОМПАНИЙ И ГРАЖДАН ОБ
УСТАНОВЛЕННЫХ ЗАПРЕТАХ НА СОВЕРШЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ДЕЙСТВИЙ И ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА
ИХ СОВЕРШЕНИЕ**

2.1. В структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» работа по информированию медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение включает в себя следующие направления:

- организацию работы по соответствующему информированию медицинского персонала;
- организацию работы по соответствующему информированию компаний, представителей компаний;

- организацию работы по соответствующему информированию граждан;
- определение ответственных лиц за организацию работы по информированию и за непосредственное информирование медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение;
- подготовку и издание необходимых локальных нормативных актов и иных документов, проведение мероприятий, принятие иных мер, необходимых для организации работы по информированию и непосредственного информирования медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

2.2. Информирование медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение включает в себя предоставление и разъяснение следующей информации.

Медицинский персонал и руководители структурных подразделений, а также главный врач и его заместители 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, 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 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 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 прием 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 медицинского персонала и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на 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, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия;

2.3. С целью информирования медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и

ответственности за их совершение, информация, представленная в ст. 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»:

2.3.1. Размещается на информационных стендах и на официальном сайте головного учреждения;

2.3.2. Имеется в наличии у главного врача и его заместителей, а так же во всех структурных подразделениях и доступна для медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан.

2.4. Кроме информирования, указанного в п. 2.3., информирование различных категорий лиц и компаний, в том числе медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан, осуществляется так же с учётом особенностей организации работы по данному информированию в соответствии с настоящим Положением.

III. ОСОБЕННОСТИ ОРГАНИЗАЦИИ РАБОТЫ ПО ИНФОРМИРОВАНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ ЗАПРЕТАХ НА СОВЕРШЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ДЕЙСТВИЙ И ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ИХ СОВЕРШЕНИЕ

3.1. В структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» осуществляется обязательное личное информирование медицинского персонала об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

3.2. В структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» обязательное личное информирование медицинского персонала об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется посредством:

- ознакомления медицинского персонала под роспись в листе ознакомления с локальными нормативными актами медицинской организации, регламентирующими работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинского персонала при осуществлении ими профессиональной деятельности;
- уведомления об ограничениях, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении ими профессиональной деятельности;
- включения информации об ограничениях, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении ими профессиональной деятельности в должностные инструкции медицинского персонала.

3.3. Форма уведомления об ограничениях, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении ими профессиональной деятельности, устанавливается (разрабатывается) специалистом по персоналу и доводится под роспись до сведения каждого из числа медицинского персонала, в том числе при приеме на работу.

3.4. Процедуру уведомления медицинского персонала об ограничениях, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении ими профессиональной деятельности, а так же хранение данных уведомлений осуществляет специалист по кадрам.

IV. ОСОБЕННОСТИ ОРГАНИЗАЦИИ РАБОТЫ ПО ИНФОРМИРОВАНИЮ КОМПАНИЙ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ КОМПАНИЙ ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ ЗАПРЕТАХ НА СОВЕРШЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ДЕЙСТВИЙ И ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ИХ СОВЕРШЕНИЕ

4.1. В структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний осуществляется обязательное их информирование об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

4.2. В структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» информирование компаний, представителей компаний об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется:

4.2.1. В письменной и устной форме при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний, а именно:

- в случаях, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией ГБУЗ НО «ДПТД», в собраниях медицинского

персонала и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- при заключении договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание, и при исполнении принятых договорных обязательств.

Организацию указанного в настоящем пункте информирования обеспечивает лицо, ответственное за соблюдение ограничений, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении ими профессиональной деятельности.

4.2.2. Незамедлительно в письменной или устной форме при личном обращении компаний, представителей компаний в ГБУЗ НО «ДПТД», когда о данном обращении ГБУЗ НО «ДПТД» или её конкретные должностные лица заранее не были поставлены в известность обратившимся, и оно не было обусловлено формами взаимодействия, указанными в п. 4.2.1. В данном случае непосредственное информирование компании, представителя компании об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляет тот медицинский персонал к которому обратилась компания, представитель компании. В ходе и после осуществления данного информирования медицинский персонал ГБУЗ НО «ДПТД» обеспечивает неукоснительное соблюдение ограничений налагаемых на медицинский персонал при осуществлении ими профессиональной деятельности.

V. ОСОБЕННОСТИ ОРГАНИЗАЦИИ РАБОТЫ ПО ИНФОРМИРОВАНИЮ ГРАЖДАН ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ ЗАПРЕТАХ НА СОВЕРШЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ДЕЙСТВИЙ И ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ИХ СОВЕРШЕНИЕ

5.1. В структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» осуществляется обязательное информирование граждан об установленных для медицинского персонала запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

5.2. Медицинский персонал структурных подразделений ГБУЗ НО «ДПТД» при назначении курса лечения пациенту информируют его, что медицинский персонал не вправе 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.

5.3. По требованию пациента или его законного представителя руководитель структурного подразделения, в котором получает медицинскую помощь пациент, обеспечивает непосредственное ознакомление пациента или его законного представителя с положениями законодательства, а так же локальными нормативными актами регламентирующими установление запретов на совершение медицинским персоналом определенных действий и ответственности за их совершение.

VI. ОТВЕТСТВЕННЫЕ ЛИЦА ПО ИНФОРМИРОВАНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ, КОМПАНИЙ, ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ КОМПАНИЙ И ГРАЖДАН ОБ УСТАНОВЛЕННЫХ ЗАПРЕТАХ НА СОВЕРШЕНИЕ ОПРЕДЕЛЕННЫХ ДЕЙСТВИЙ И ОТВЕТСТВЕННОСТИ ЗА ИХ СОВЕРШЕНИЕ

6.1. Определить, что:

- ответственным лицом за организацию работы в ГБУЗ НО «ДПТД» по информированию медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение является лицо, ответственное за организацию работы в ГБУЗ НО «ДПТД» по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- ответственными лицами в структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» по информированию медицинского персонала, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение являются лица, ответственные в структурных подразделениях ГБУЗ НО «ДПТД» за работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинский персонал при осуществлении им профессиональной деятельности.

VII. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

7.1. Настоящее Положение вступает в силу с момента утверждения и действует бессрочно.

7.2. Весь медицинский персонал структурных подразделений ГБУЗ НО «ДПТД» несет ответственность за выполнение настоящего Положения в соответствии с действующим законодательством.

7.3. Изменения в настоящее Положение могут быть внесены приказом главного врача ГБУЗ НО «ДПТД» путем утверждения Положения в новой редакции.

7.4. В случае возникновения конфликта между нормами локального акта ГБУЗ НО «ДПТД», регулирующего указанные в положении вопросы, и нормами настоящего Положения применяются нормы акта, принятого позднее.

Заместитель главного врача по медицинской части

Л.А. Морозова

Приложение №2 к Приказу

от « 15 » ноября 2021 года № 430 – Р

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач государственного бюджетного учреждения здравоохранения Нижегородской области «Дзержинский противотуберкулезный диспансер»

Е.С. Хлыстова
«15_» _11_ 2021 г.

ПОРЯДОК

ПО СОБЛЮДЕНИЮ ОГРАНИЧЕНИЙ, НАЛАГАЕМЫХ НА МЕДИЦИНСКИЙ ПЕРСОНАЛ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ИМИ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

1. Настоящий Порядок разработан на основе статьи 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Постановления Правительства Российской Федерации от 12 ноября 2012 года №1152 г. «Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности».

2. Медицинский персонал ГБУЗ НО «ДПТД» 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, вознаграждений, связанных с осуществлением медицинским персоналом 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;
- 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);
- 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 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;
- осуществлять прием представителей компаний, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном

администрацией ГБУЗ НО «ДПТД», в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- 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.

Заместитель главного врача по медицинской части

Л.А. Морозова

Приложение № 2
к приказу ГБУЗ НО «ДПТД»
№ 23-Р от 09.01.2022г.

УТВЕРЖДАЮ
Главный врач ГБУЗ НО «ДПТД»
_____ Е.С. Хлыстова
09 января 2022 г.

Порядок взаимодействия медицинских работников ГБУЗ НО «ДПТД» и 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)

1. Общие положения

1.1. Настоящее положение устанавливает порядок участия компаний, 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 соответственно – Компания, Представитель компании) в собраниях медицинских работников ГБУЗ НО «ДПТД» в соответствии с ч.1. ст. 74 Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

1.2. Действие настоящего Порядка распространяется на все структурные подразделения в ГБУЗ НО «ДПТД».

2. Порядок взаимодействия с представителями компаний

2.1. Компании, Представители компаний осуществляют взаимодействие с медицинскими работниками ГБУЗ НО «ДПТД» в целях:

2.1.1. повышения профессионального уровня медицинских работников путем участия в собраниях медицинских работников (в том числе на круглых столах, врачебных, сестринских, врачебно-сестринских конференциях, клинических разборах и др.);

2.1.2. предоставления информации, связанной с безопасностью лекарственных средств и изделий медицинского назначения, предусмотренной ч. 3 ст. 64 Федерального закона от

12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и ч. 3 ст. 96 Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

2.2. Для осуществления целей, указанных в п.п. 2.1. настоящего Порядка, Компании, Представители Компаний вносят свои предложения администрации ГБУЗ НО «ДПТД» путем:

2.2.1. письменного обращения на имя главного врача ГБУЗ НО «ДПТД» с указанием тематики, планируемой для ознакомления медицинскими работниками ГБУЗ НО «ДПТД», предложениями по дате, времени и месту организации собрания медицинских работников, контактными координатами Компаний, Представителя Компании.

2.2.2. предоставления приглашения для участия и программы мероприятий по повышению профессионального уровня медицинских работников (конференции, круглом столе, семинаре и др.);

2.2.3. устного обращения к главному врачу ГБУЗ НО «ДПТД» в часы приема или, по предварительному согласованию с главным врачом, к заместителю главного врача в ходе которого Компанией, Представителем компании озвучиваются предложения по тематике, планируемой для ознакомления медицинским работникам, дате, времени и месту организации собрания медицинских работников.

2.3. При поступлении в ГБУЗ НО «ДПТД» письменного обращения Компании, Представителя компании, приглашения с прилагаемой программой мероприятий (далее - обращение), которое регистрируется секретарем руководителя в порядке делопроизводства как входящий документ, обращение направляется для рассмотрения главному врачу, который по результатам рассмотрения визирует поручение конкретному медицинскому работнику для исполнения и письменного ответа Компании и Представителю компании.

2.4. В случае допуска Компании, дальнейшую работу по обеспечению участия Представителей компании в собрании медицинских работников Учреждения обеспечивает заместитель главного врача или иное лицо, уполномоченное главным врачом.

2.5. Медицинские работники ГБУЗ НО «ДПТД» осуществляют взаимодействие с Компаниями, Представителями компаний только по поручению администрации в свободное от посетителей время и в часы, регламентированные главным врачом по результатам рассмотрения обращений Компаний, Представителей компаний.

2.6. В случае обращения Компаний, Представителей компаний напрямую к медицинскому работнику ГБУЗ НО «ДПТД» без поручения администрации, медицинский работник обязан направить Компанию, Представителей компанию в приемную главного врача для ознакомления с настоящим Порядком.

2.7. Компаниям, Представителям компаний при информировании медицинских работников разрешено привлекать сторонних лекторов из числа научно-преподавательского состава государственных медицинских ВУЗов и/или высококвалифицированных практикующих врачей, а так же использовать для наглядной информации мультимедийные средства.

2.8. В текстах докладов, презентациях, представляемых вниманию медицинским работникам, не должно содержаться информации о рекламе и активном продвижении

торговых наименований лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения определенной торговой марки, не имеющих клинической доказательной базы, регламентированных международными правилами.

3. Представителям компаний запрещается:

3.1. Взаимодействовать с медицинскими работниками ГБУЗ НО «ДПТД» без согласования с администрацией.

3.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками в ГБУЗ НО «ДПТД».

3.3. Вручать медицинским работникам ГБУЗ НО «ДПТД» какие либо подарки, включая любые канцелярские и полиграфические изделия, а также денежные средства, в том числе на оплату развлечений и отдыха.

3.4. Передавать медицинским работникам ГБУЗ НО «ДПТД» образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.

3.5. Передавать медицинским работникам ГБУЗ НО «ДПТД» бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки.

3.6. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещений ГБУЗ НО «ДПТД».

4. Медицинским работникам ГБУЗ НО «ДПТД» запрещается:

4.1. Осуществлять прием Компаний, Представителей компаний без согласования с администрацией ГБУЗ НО «ДПТД».

4.2. Принимать от Компаний, Представителей Компаний подарки, денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха.

4.3. Заключать с Компанией, Представителями компаний соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий.

4.4. Получать от Компаний, Представителей Компаний образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий определенных торговых марок для вручения пациентам.

4.5. 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.

4.6. 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 определенных торговых марок.

5. Заключительные положения

5.1. Компании, Представители компаний могут ознакомиться с настоящим Порядком:

5.1.1. 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;

5.2. За нарушение настоящего Порядка медицинские работники ГБУЗ НО «ДПТД», а также Компании и Представители компаний, несут ответственность, предусмотренную действующим законодательством Российской Федерации.

5.3. В отношении медицинских работников ГБУЗ НО «ДПТД» за нарушение настоящего Порядка, кроме того применяются меры дисциплинарного взыскания в соответствии с Трудовым кодексом Российской Федерации.

Приложение № 3
к приказу ГБУЗ НО «ДПТД»
№ 23-Р от 09.01.2019г.

УТВЕРЖДАЮ
Главный врач ГБУЗ НО «ДПТД»
_____ А.А.Яшин
09 января 2019 г.

Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий

1. Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей и продавцов медицинских изделий утвержден на основании п. 5 ч. 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и определяют порядок приема медицинскими работниками и руководителями ГБУЗ «ДПТД» представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий в целях их участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня.
2. Прием 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) осуществляется медицинскими работниками и руководителями ГБУЗ НО «ДПТД».
3. Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному (не менее чем за 5 рабочих дней до даты приема) обращению представителя компании на имя главного врача ГБУЗ «_____», направленному в письменном виде в адрес ГБУЗ «_____», по электронной почте _____ или посредством факсимильной связи по номеру (342) _____. В обращении должны быть указаны темы обсуждения. Рекомендуются дни недели и время, в которое возможен прием представителя компании:
...
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 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники и руководители ГБУЗ «_____» не вправе:
Принимать от компаний, 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 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).

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.

б. За нарушения требований настоящего Порядка работники и руководители ГБУЗ «_____», а также компании, представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

УТВЕРЖДАЮ
Главный врач ГБУЗ НО «ДПТД»
_____ А.А.Яшин
09 января 2019 г.

ПОЛОЖЕНИЕ

об организации работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

1. Общие положения

1.1. Положение об организации работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение (далее - «Положение»), разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

- Федеральным законом от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;

- **постановлением** Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;

- Трудовым кодексом Российской Федерации;

- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Положение регламентирует работу в медицинской организации по информированию медицинских работников, фармацевтических работников (при их наличии в штате), компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

1.3. Компания, представитель компании - организации, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации (их представители, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций).

2. Организация работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

2.1. В медицинской организации работа по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение включает в себя следующие направления:

- организацию работы по соответствующему информированию медицинских работников, фармацевтических работников;
- организацию работы по соответствующему информированию компаний, представителей компаний;
- организацию работы по соответствующему информированию граждан;
- определение ответственных лиц за организацию работы по информированию и за непосредственное информирование медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение;
- подготовку и издание необходимых локальных нормативных актов и иных документов, проведение мероприятий, принятие иных мер, необходимых для организации работы по информированию и непосредственного информирования медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

2.2. Информирование медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение включает в себя предоставление и разъяснение следующей информации.

Медицинские работники и руководители медицинских организаций 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, 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 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 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 прием 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 на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

б) 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;

2.3. С целью информирования медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение, информация, представленная в ст. 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»:

2.3.1. Размещается на информационных стендах и на официальном сайте медицинской организации;

2.3.2. Имеется в наличии у руководителей медицинской организации, а так же во всех структурных подразделениях и доступна для медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан.

2.4. Кроме информирования, указанного в п. 2.3., информирование различных категорий лиц и компаний, в том числе медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан, осуществляется так же с учётом особенностей организации работы по данному информированию в соответствии с настоящим Положением.

3. Особенности организации работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

3.1. В медицинской организации осуществляется обязательное личное информирование медицинских работников, фармацевтических работников об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

3.2. В медицинской организации обязательное личное информирование медицинских работников, фармацевтических работников (если таковые имеются в штате медицинской организации) об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется посредством:

- ознакомления медицинских работников под роспись в листе ознакомления с локальными нормативными актами медицинской организации, регламентирующими работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- уведомления об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- включения информации об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в должностные инструкции медицинских работников.

3.3. Форма уведомления об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, устанавливается в медицинской организации и доводится под роспись до сведения каждого медицинского, фармацевтического работника, в том числе при приеме на работу.

3.4. Процедуру уведомления медицинских, фармацевтических работников об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, а так же хранение данных уведомлений осуществляет кадровая служба медицинской организации или иное уполномоченное приказом руководителя медицинской организации лицо.

4. Особенности организации работы по информированию компаний, представителей компаний об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

4.1. В медицинской организации при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний осуществляется обязательное их информирование об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

4.2. В медицинской организации информирование компаний, представителей компаний об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется:

4.2.1. В письменной и устной форме при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний, а именно:

- в случаях, 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 на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- при заключении договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание, и при исполнении принятых договорных обязательств.

Организацию указанного в настоящем пункте информирования обеспечивает лицо, ответственное за соблюдение ограничений, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

4.2.2. Незамедлительно в письменной или устной форме при личном обращении компаний, представителей компаний в медицинскую организацию, когда о данном обращении медицинская организация или её конкретные медицинские работники, фармацевтические работники заранее не были поставлены в известность обратившимся, и оно не было обусловлено формами взаимодействия, указанными в п. 4.2.1. В данном случае непосредственное информирование компании, представителя компании об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляет тот медицинский или фармацевтический работник, к которому обратилась компания, представитель компании. В ходе и после осуществления данного информирования медицинский, фармацевтический работник медицинской организации обеспечивает неукоснительное соблюдение ограничений налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

5. Особенности организации работы по информированию граждан об установленных для медицинских работников, фармацевтических работников запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

5.1. В медицинской организации осуществляется обязательное информирование граждан об установленных для медицинских работников, фармацевтических работников (при их наличии в штате) запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

5.2. Медицинский работник медицинской организации при назначении курса лечения пациенту информируют его, что медицинский работник не вправе 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.

5.3. Фармацевтический работник медицинской организации (при наличии в штате) информирует гражданина при его обращении, что фармацевтический работник не вправе предоставлять населению недостоверную и (или) неполную информацию о наличии лекарственных препаратов, включая лекарственные препараты, имеющие одинаковое международное непатентованное наименование, медицинских изделий, в том числе скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов и медицинских изделий, имеющих более низкую цену.

5.4. По требованию пациента или его законного представителя руководитель структурного подразделения, в котором получает медицинскую помощь пациент, обеспечивает непосредственное ознакомление пациента или его законного представителя с положениями законодательства, а так же локальными нормативными актами регламентирующими установление запретов на совершение медицинскими работниками,

фармацевтическими работниками определенных действий и ответственности за их совершение.

6. Ответственные лица по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

6.1. Определить, что:

- ответственным лицом за организацию работы в медицинской организации по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение является лицо, ответственное за организацию работы в медицинской организации по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- ответственными лицами в подразделениях медицинской организации по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение являются лица, ответственные в подразделениях медицинской организации за работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

7. Заключительные положения

7.1. Настоящее Положение вступает в силу с момента утверждения и действует бессрочно.

7.2. Все медицинские и фармацевтические работники медицинской организации несут ответственность за выполнение настоящего Положения в соответствии с действующим законодательством.

7.3. Изменения в настоящее Положение могут быть внесены приказом руководителя медицинской организации путем утверждения Положения в новой редакции.

7.4. В случае возникновения конфликта между нормами локального акта медицинской организации, регулирующего указанные в положении вопросы, и нормами настоящего Положения применяются нормы акта, принятого позднее.

ПОЛОЖЕНИЕ

об организации работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

1. Общие положения

1.1. Положение об организации работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение (далее - «Положение»), разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

- Федеральным законом от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;

- постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;

- Трудовым кодексом Российской Федерации;

- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Положение регламентирует работу в ГБУЗ НО «ДПТД» по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

1.3. Компания, представитель компании - организации, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации (их представители, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций).

2. Организация работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

2.1. В ГБУЗ НО «ДПТД» работа по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об

установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение включает в себя следующие направления:

- организацию работы по соответствующему информированию медицинских работников, фармацевтических работников;

- организацию работы по соответствующему информированию компаний, представителей компаний;

- организацию работы по соответствующему информированию граждан;

- определение ответственных лиц за организацию работы по информированию и за непосредственное информирование медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение;

- подготовку и издание необходимых локальных нормативных актов и иных документов, проведение мероприятий, принятие иных мер, необходимых для организации работы по информированию и непосредственного информирования медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

2.2. Информирование медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение включает в себя предоставление и разъяснение следующей информации.

Медицинские работники и руководители медицинских организаций 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, 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 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 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 прием 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 на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

б) 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;

2.3. С целью информирования медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение, информация, представленная в ст. 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»:

2.3.1. Размещается на информационных стендах и на официальном сайте медицинской организации;

2.3.2. Имеется в наличии у руководителей медицинской организации, а так же во всех структурных подразделениях и доступна для медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан.

2.4. Кроме информирования, указанного в п. 2.3., информирование различных категорий лиц и компаний, в том числе медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан, осуществляется так же с учётом особенностей организации работы по данному информированию в соответствии с настоящим Положением.

3. Особенности организации работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

3.1. В медицинской организации осуществляется обязательное личное информирование медицинских работников, фармацевтических работников об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

3.2. В медицинской организации обязательное личное информирование медицинских работников, фармацевтических работников (если таковые имеются в штате медицинской организации) об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется посредством:

- ознакомления медицинских работников под роспись в листе ознакомления с локальными нормативными актами медицинской организации, регламентирующими

работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- уведомления об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- включения информации об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в должностные инструкции медицинских работников.

3.3. Форма уведомления об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, устанавливается в медицинской организации и доводится под роспись до сведения каждого медицинского, фармацевтического работника, в том числе при приеме на работу.

3.4. Процедуру уведомления медицинских, фармацевтических работников об ограничениях, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, а так же хранение данных уведомлений осуществляет кадровая служба медицинской организации или иное уполномоченное приказом руководителя медицинской организации лицо.

4. Особенности организации работы по информированию компаний, представителей компаний об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

4.1. В медицинской организации при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний осуществляется обязательное их информирование об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

4.2. В медицинской организации информирование компаний, представителей компаний об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется:

4.2.1. В письменной и устной форме при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний, а именно:

- в случаях, 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 на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- при заключении договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание, и при исполнении принятых договорных обязательств.

Организацию указанного в настоящем пункте информирования обеспечивает лицо, ответственное за соблюдение ограничений, налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

4.2.2. Незамедлительно в письменной или устной форме при личном обращении компаний, представителей компаний в медицинскую организацию, когда о данном обращении медицинская организация или её конкретные медицинские работники, фармацевтические работники заранее не были поставлены в известность обратившимся, и оно не было обусловлено формами взаимодействия, указанными в п. 4.2.1. В данном случае непосредственное информирование компании, представителя компании об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляет тот медицинский или фармацевтический работник, к которому обратилась компания, представитель компании. В ходе и после осуществления данного информирования медицинский, фармацевтический работник медицинской организации обеспечивает неукоснительное соблюдение ограничений налагаемых на медицинских работников, фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

5. Особенности организации работы по информированию граждан об установленных для медицинских работников, фармацевтических работников запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

5.1. В медицинской организации осуществляется обязательное информирование граждан об установленных для медицинских работников, фармацевтических работников (при их наличии в штате) запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

5.2. Медицинский работник медицинской организации при назначении курса лечения пациенту информирует его, что медицинский работник не вправе 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.

5.3. Фармацевтический работник медицинской организации (при наличии в штате) информирует гражданина при его обращении, что фармацевтический работник не вправе предоставлять населению недостоверную и (или) неполную информацию о наличии лекарственных препаратов, включая лекарственные препараты, имеющие одинаковое международное непатентованное наименование, медицинских изделий, в том числе скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов и медицинских изделий, имеющих более низкую цену.

5.4. По требованию пациента или его законного представителя руководитель структурного подразделения, в котором получает медицинскую помощь пациент, обеспечивает непосредственное ознакомление пациента или его законного представителя с положениями законодательства, а так же локальными нормативными актами регламентирующими установление запретов на совершение медицинскими работниками, фармацевтическими работниками определенных действий и ответственности за их совершение.

6. Ответственные лица по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

6.1. Определить, что:

- ответственным лицом за организацию работы в медицинской организации по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение является лицо, ответственное за организацию работы в медицинской организации по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- ответственными лицами в подразделениях медицинской организации по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение являются лица, ответственные в подразделениях медицинской организации за работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

7. Заключительные положения

7.1. Настоящее Положение вступает в силу с момента утверждения и действует бессрочно.

7.2. Все медицинские и фармацевтические работники медицинской организации несут ответственность за выполнение настоящего Положения в соответствии с действующим законодательством.

7.3. Изменения в настоящее Положение могут быть внесены приказом руководителя медицинской организации путем утверждения Положения в новой редакции.

7.4. В случае возникновения конфликта между нормами локального акта медицинской организации, регулирующего указанные в положении вопросы, и нормами настоящего Положения применяются нормы акта, принятого позднее.

Приложение № 3 к Приказу
от «15» ноября 2021 года № 430 – Р

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач государственного бюджетного
учреждения здравоохранения Нижегородской
области «Дзержинский противотуберкулёзный
диспансер»

Е.С. Хлыстова
«15»_11_2021 г.

ПОРЯДОК

**ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ МЕДИЦИНСКОГО ПЕРСОНАЛА ГОСУДАРСТВЕННОГО БЮДЖЕТНОГО
УЧРЕЖДЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ НИЖЕГОРОДСКОЙ ОБЛАСТИ «ДЗЕРЖИНСКИЙ
ПРОТИВОТУБЕРКУЛЁЗНЫЙ ДИСПАНСЕР» С ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ЗАНИМАЮЩИМИСЯ
РАЗРАБОТКОЙ, ПРОИЗВОДСТВОМ И (ИЛИ) РЕАЛИЗАЦИЕЙ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ,
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ, ОРГАНИЗАЦИЯМИ, ОБЛАДАЮЩИМИ ПРАВАМИ НА
ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ТОРГОВОГО НАИМЕНОВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА,
ОРГАНИЗАЦИЯМИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ, АПТЕЧНЫМИ
ОРГАНИЗАЦИЯМИ (ИХ ПРЕДСТАВИТЕЛЯМИ, ИНЫМИ ФИЗИЧЕСКИМИ И ЮРИДИЧЕСКИМИ
ЛИЦАМИ, ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИМИ СВОЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ОТ ИМЕНИ ЭТИХ ОРГАНИЗАЦИЙ)**

I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1.1. Настоящий Порядок устанавливает степень участия компаний, 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 соответственно – Компания, Представитель компании) в собраниях медицинского персонала ГБУЗ НО «ДПТД» в соответствии с ч.1. ст. 74 Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

1.2. Действие настоящего Порядка распространяется на все структурные подразделения ГБУЗ НО «ДПТД».

II. ПОРЯДОК ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ПРЕДСТАВИТЕЛЯМИ КОМПАНИЙ

2.1. Компании, Представители компаний осуществляют взаимодействие с медицинским персоналом ГБУЗ НО «ДПТД» в целях:

- 2.1.1. повышения профессионального уровня медицинского персонала путем участия в собраниях медицинского персонала (в том числе на круглых столах, врачебных, сестринских, врачебно-сестринских конференциях, клинических разборах и др.);
- 2.1.2. предоставления информации, связанной с безопасностью лекарственных средств и изделий медицинского назначения, предусмотренной ч. 3 ст. 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и ч. 3 ст. 96 Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

2.2. Для осуществления целей, указанных в п.п. 2.1. настоящего Порядка, Компании, Представители Компаний вносят свои предложения администрации ГБУЗ НО «ДПТД» путем:

- 2.2.1. письменного обращения на имя главного врача ГБУЗ НО «ДПТД» с указанием тематики, планируемой для ознакомления медицинским персоналом ГБУЗ НО «ДПТД», предложениями по дате, времени и месту организации собрания

медицинского персонала, контактными координатами Компаний, Представителя Компании.

2.2.2. предоставления приглашения для участия и программы мероприятий по повышению профессионального уровня медицинского персонала (конференции, круглом столе, семинаре и др.);

2.2.3. устного обращения к главному врачу ГБУЗ НО «ДПТД» в часы приема или, по предварительному согласованию с главным врачом, к заместителю главного врача в ходе которого Компанией, Представителем компании озвучиваются предложения по тематике, планируемой для ознакомления медицинским персоналом, дате, времени и месту организации собрания медицинского персонала.

2.3. При поступлении в ГБУЗ НО «ДПТД» письменного обращения Компании, Представителя компании, приглашения с прилагаемой программой мероприятий (далее - обращение), которое регистрируется секретарем главного врача в порядке делопроизводства как входящий документ, обращение направляется для рассмотрения главному врачу, который по результатам рассмотрения визирует поручение конкретному должностному лицу для исполнения и письменного ответа Компании и Представителю компании.

2.4. В случае допуска Компании, дальнейшую работу по обеспечению участия Представителей компании в собрании медицинского персонала ГБУЗ НО «ДПТД» обеспечивает заместитель главного врача или иное лицо, уполномоченное главным врачом.

2.5. Медицинский персонал ГБУЗ НО «ДПТД» осуществляет взаимодействие с Компаниями, Представителями компаний только по поручению администрации в свободное от посетителей время и в часы, регламентированные главным врачом по результатам рассмотрения обращений Компаний, Представителей компаний.

2.6. В случае обращения Компаний, Представителей компаний напрямую к медицинскому персоналу ГБУЗ НО «ДПТД» без поручения администрации, медицинский персонал обязан направить Компанию, Представителей компанию в приемную главного врача для ознакомления с настоящим Порядком.

2.7. Компаниям, Представителям компаний при информировании медицинского персонала разрешено привлекать сторонних лекторов из числа научно-преподавательского состава государственных медицинских ВУЗов и/или высококвалифицированных практикующих врачей, а так же использовать для наглядной информации мультимедийные средства.

2.8. В текстах докладов, презентациях, представляемых вниманию медицинскому персоналу, не должно содержаться информации о рекламе и активном продвижении торговых наименований лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения определенной торговой марки, не имеющих клинической доказательной базы, регламентированных международными правилами.

III. ПРЕДСТАВИТЕЛЯМ КОМПАНИЙ ЗАПРЕЩАЕТСЯ:

3.1. Взаимодействовать с медицинским персоналом ГБУЗ НО «ДПТД» без согласования с администрацией.

3.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинским персоналом в ГБУЗ НО «ДПТД».

3.3. Вручать медицинскому персоналу ГБУЗ НО «ДПТД» какие либо подарки, включая любые канцелярские и полиграфические изделия, а также денежные средства, в том числе на оплату развлечений и отдыха.

3.4. Передавать медицинскому персоналу ГБУЗ НО «ДПТД» образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.

3.5. Передавать медицинскому персоналу ГБУЗ НО «ДПТД» бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки.

3.6. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещений ГБУЗ НО «ДПТД».

IV. МЕДИЦИНСКОМУ ПЕРСОНАЛУ ЗАПРЕЩАЕТСЯ:

4.1. Осуществлять прием Компаний, Представителей компаний без согласования с администрацией ГБУЗ НО «ДПТД».

4.2. Принимать от Компаний, Представителей Компаний подарки, денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха.

4.3. Заключать с Компанией, Представителями компаний соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий.

4.4. Получать от Компаний, Представителей Компаний образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий определенных торговых марок для вручения пациентам.

4.5. 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.

4.6. 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 определенных торговых марок.

V. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

5.1. Компании, Представители компаний могут ознакомиться с настоящим Порядком:

5.1.1. 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;

5.2. За нарушение настоящего Порядка медицинский персонал ГБУЗ НО «ДПТД», а также Компании и Представители компаний, несут ответственность, предусмотренную действующим законодательством Российской Федерации.

5.3. В отношении медицинского персонала ГБУЗ НО «ДПТД» за нарушение настоящего Порядка, кроме того применяются меры дисциплинарного взыскания в соответствии с Трудовым кодексом Российской Федерации.

Заместитель главного врача по медицинской части

Л.А. Морозова

Приложение № 4 к Приказу
от «15» ноября 2021 года № 430 – Р

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач государственного бюджетного
учреждения здравоохранения Нижегородской
области «Дзержинский противотуберкулезный
диспансер»

Е.С. Хлыстова
«15_» _11_ 2021 г.

ПОРЯДОК

ПРИЕМА ПРЕДСТАВИТЕЛЕЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ КОМПАНИЙ, ПРОИЗВОДИТЕЛЕЙ ИЛИ ПРОДАВЦОВ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

1. Порядок приема представителей фармацевтических компаний, производителей и продавцов медицинских изделий утвержден на основании п. 5 ч. 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и определяют порядок приема медицинским персоналом и руководителями ГБУЗ «ДПТД» представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий в целях их участия в собраниях медицинского персонала и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня.

2. Прием 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) осуществляется медицинскими работниками и руководителями ГБУЗ НО «ДПТД».

3. Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному (не менее чем за 5 рабочих дней до даты приема) обращению представителя компании на имя главного врача ГБУЗ НО «ДПТД» направленному в письменном виде в адрес ГБУЗ НО «ДПТД» по электронной почте **e-mail: tbcsek@bk.ru** или посредством факсимильной связи по номеру (8313) 28-52-27. В обращении должны быть указаны темы обсуждения.

Рекомендуемые дни недели и время, в которое возможен прием представителя компании:

еженедельно в понедельник с 13.00 до 15.00

4. Медицинский персонал принимает участие в собраниях медицинского персонала 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 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинский персонал и руководители ГБУЗ НО «ДПТД» не вправе:

5.1. принимать от компаний, 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;

5.2. 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);

5.3. 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);

5.4. 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;

5.5. осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, за исключением случаев, предусмотренных настоящим Порядком и законодательством Российской Федерации;

5.6. 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 нарушения требований настоящего Порядка работники и руководители ГБУЗ НО «ДПТД», а также компании, представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

Заместитель главного врача по медицинской части

Л.А. Морозова