



Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Нижегородской области

«Навашинская центральная районная больница»

(ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ»)

ПРИКАЗ

03.10.2023

№ 73

г. Навашино

О соблюдении ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ»

В соответствии в соответствии со статьями 74, 75 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», во исполнение приказа Минздрава Нижегородской области от 24.09.2021 № 315-799/21П/од «О соблюдении ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности» с изменениями, внесенными в приказ Минздрава Нижегородской области от 17.02.2023 № 315-152/23П/од, а также в целях недопущения фактов коррупции при осуществлении профессиональной деятельности в ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ»,

1. Утвердить:

1.1. Порядок участия представителей сторонних фармацевтических компаний в собраниях медицинских работников ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ» 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 (приложение № 1 к настоящему приказу).

2. Назначить ответственными лицами в ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ» (далее – ЦРБ) за соблюдения ограничений, налагаемых на медицинских и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности заместителя главного врача по медицинской части Калинцеву Т.А. (стационар), заместителя главного врача по ЭВН Пономареву Е.Н. (ОСМП, КДЛ, ФТО), заведующего поликлиникой Липатову Е.А. (поликлиника, включая ФАП, ВА).

3. Установить для медицинских работников ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ» категорический запрет на совершение следующих действий:

3.1. 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.

3.2. 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).

3.3. 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).

3.4. 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.

3.5. Осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией медицинской организации, в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона № 323-ФЗ.

3.6. 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.

4. За нарушения требований, указанных в п. 3 настоящего приказа, медицинские и фармацевтические работники ЦРБ несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

5. Ответственным лицам, указанным в п. 2 настоящего приказа, а также заведующим отделениями (Марков А.И., Пронина О.А., Воронина Э.В.), старшим медицинским сестрам (фельдшерам) отделений (Чижева Н.Н., Додонов Н.Г., Клочкова О.А., Ивентьева И.А.):

5.1. Провести разъяснительную работу с медицинскими и фармацевтическими работниками о необходимости соблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, в соответствии со статьями 74, 75 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

5.2. Обеспечить контроль над соблюдением ограничений, налагаемых на медицинских и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, в соответствии со статьями 74, 75 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

6. Специалистам по кадрам Куликовой Е.Л., Масловой А.В.:

6.1. Обеспечить ознакомление с настоящим приказом вновь принимаемых медицинских и фармацевтических работников ЦРБ.

6.2. Обеспечить помощь в ознакомлении с данным приказом ответственным лицам, указанным в п. 2 данного приказа.

7. Специалисту гражданской обороны Покровскому С.В. разместить данный приказ на официальном сайте ЦРБ.

8. Секретарю руководителя:

8.1. Ознакомить с данным приказом всех лиц, указанных в листе доведения, установленным порядком под подпись.

8.2. Обеспечить данным приказом лиц согласно расчету рассылки.

9. Данный приказ распространяет свое действие на правоотношения, возникшие с 01.01.2023.

10. Контроль исполнения настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач

С.Н. Тарасова

ПОРЯДОК

участия представителей 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, в ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ»

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 ГБУЗ НО «Навашинская ЦРБ» (далее - ЦРБ), 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 главного врача ЦРБ (лица, исполняющего обязанности главного врача).

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 главного врача (лица, исполняющего обязанности главного врача) в письменном виде (направление письма почтой, электронной почтой, курьером либо посредством факсимильной связи).

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 ЦРБ.

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 их профессионального уровня с участием представителей компаний в свободное от оказания медицинской помощи время.

5. В случае необходимости предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, индивидуальный приём представителя (представителей) компаний на территории ЦРБ осуществляет исключительно заместитель главного врача, в компетенцию которого это входит (далее – заместитель главного врача по медицинской части и ЭВН) с обязательным уведомлением главного врача ЦРБ (лица, исполняющего обязанности главного врача).

Заместитель главного врача 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 ЦРБ и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на 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 ЦРБ 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 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, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией ЦРБ, 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. При возникновении конфликта интересов медицинские работники должны письменно информировать главного врача ЦРБ. Конфликт интересов разрешается в порядке, установленном действующим законодательством.

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

- при проведении на базе ЦРБ 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.

11. Участие медицинских и фармацевтических компаний и их представителей в мероприятиях, проводимых с участием медицинских работников ЦРБ 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.

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

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

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

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

16. В ЦРБ запрещается:

16.1. 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.

16.2. 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).

16.3. 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).

16.4. 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.

16.5. Вручать медицинским работникам бланки, содержащие 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.

16.6. Размещать любую рекламную информацию, содержащую наименование лекарственного препарата, медицинского изделия внутри и снаружи ЦРБ.

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

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

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

17.1. 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.

17.2. На официальном сайте ЦРБ.

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