

ПРИКАЗ

20.10.2015

№ 114

Об утверждении Порядка участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) в собраниях, конгрессах, съездах, научно-практических конференциях, симпозиумов, семинаров, выставок, совещаний, олимпиад и иных мероприятиях, проводимых в ФГБУ «ФЦТОЭ» Минздрава России (г. Смоленск), связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников или предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий

В соответствии со ст. 74, 75 Федерального закона Российской Федерации «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» № 323-ФЗ от 21.11.2011, Постановлением Правительства Российской Федерации «Об утверждении Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности» № 1152 от 12.11.2012

приказываю:

1. Утвердить Порядок участия 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 – Компании, представители Компаний) в собраниях, конгрессах, съездах, научно-практических конференциях, симпозиумов, семинаров, выставок, совещаний, олимпиад и иных мероприятиях, проводимых в ФГБУ «ФЦТОЭ» Минздрава России (г. Смоленск) (далее – Центр), связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников или предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга

безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий (далее – Порядок), согласно Приложению № 1 к настоящему Приказу;

2. Утвердить форму Заявки в адрес Центра от Компаний, представителей Компаний на участие в проводимых ФГБУ «ФЦТОЭ» Минздрава России (г. Смоленск) собраний, конгрессов, съездов, научно-практических конференций, симпозиумов, семинаров, выставок, совещаний, олимпиад, согласно Приложению № 2 к настоящему Приказу;

3. Назначить руководителей структурных подразделений ответственными за соблюдение данного Порядка;

4. Руководителям структурных подразделений Центра довести положения настоящего приказа до всех работников своих подразделений;

5. Заместителю главного врача по технике – Б.Б. Макушкину обеспечить размещение данного Порядка на сайте Центра в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»;

6. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач

А.В. Овсянкин

Порядок участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) в собраниях, конгрессах, съездах, научно-практических конференциях, симпозиумов, семинаров, выставок, совещаний, олимпиад и иных мероприятиях, проводимых в ФГБУ «ФЦТОЭ» Минздрава России (г. Смоленск), связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников или предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

1. Общие положения

1.1. Настоящее положение устанавливает порядок участия 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 – Компании, Представители Компаний) в собраниях, конгрессах, съездах, научно-практических конференциях, симпозиумов, семинаров, выставок, совещаний, олимпиад и иных мероприятиях, проводимых в ФГБУ «ФЦТОЭ» Минздрава России (г. Смоленск), связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников или предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий (далее – Порядок);

1.2. Действие настоящего Порядка распространяется на все структурные подразделения ФГБУ «ФЦТОЭ» Минздрава России (г. Смоленск) (далее – Центр);

1.3. Требования настоящего Порядка обязательны для всех работников ФГБУ «ФЦТОЭ» Минздрава России (г. Смоленск) (далее – Центр), а также Компаний и Представителей Компаний, направленных для осуществления своей представительской деятельности в Центре.

2. Порядок взаимодействия с Компаниями, Представителями Компаний

2.1. Компании, Представители компаний осуществляют взаимодействие с медицинскими работниками Центра 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.), конгрессах, съездах, научно-практических конференциях, симпозиумов, семинаров, выставок, совещаний, олимпиад и иных мероприятиях, проводимых в Центре;

2.1.2. предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

2.2. Для осуществления целей, указанных в п.п. 2.1. настоящего Порядка, Компании, Представители Компаний вносят свои предложения главному врачу Центра путем:

2.2.1. письменной заявки в адрес Центра с указанием тематики, планируемой для ознакомления медицинскими работниками Центра, предложениями по дате, времени и месту организации собрания медицинских работников, контактными координатами Компаний, Представителя Компании;

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

2.2.3. устного обращения к главному врачу Центра в часы приема или по предварительному согласованию времени приема, 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 Центр 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. Рассмотрение устного обращения Компании, Представителя компании происходит после поступления письменного обращения в адрес Центра и по процедуре, указанной в п. п. 2.3. настоящего порядка;

2.5. Работники Центра осуществляют взаимодействие с Компаниями, Представителями компаний только по поручению Главного врача в свободное от посетителей (пациентов) время и в часы, регламентированные главным врачом по результатам рассмотрения обращений Компаний, Представителей компаний;

2.6. В случае обращения Компаний, Представителей компаний напрямую к работнику Центра без поручения Главного врача, работники обязаны направить Компанию, Представителей компанию в приемную главного врача для ознакомления с настоящим Порядком, или обратиться к доступному информационному сервису на официальный сайт Центра;

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. Компаниям, Представителям Компаний запрещается

3.1. Взаимодействовать с медицинскими работниками Центра без согласования с Главным врачом;

3.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками в Центре;

3.3. Вручать медицинским работникам, главному врачу Центра какие-либо подарки, включая любые канцелярские и полиграфические изделия, а так же денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха.

3.4. Приглашать медицинских работников, главного врача Центра на развлекательные мероприятия, проводимые за счет средств Компаний, Представителей компаний.

3.5. Передавать медицинским работникам Центра образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.

3.6. Передавать медицинским работникам Центра бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки.

3.7. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещений Центра.

4. Медицинским работникам Центра (главному врачу) запрещается

4.1. Осуществлять прием Компаний, Представителей компаний без согласования с главным врачом Центра;

4.2. Принимать от Компаний, Представителей Компаний подарки, денежные средства, 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;

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. Урегулирование конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности

5.1. Конфликт интересов - ситуация, при которой у медицинского работника при осуществлении ими профессиональной деятельности возникает личная заинтересованность в получении лично либо через Представителя Компании материальной выгоды или иного преимущества, которое влияет или может повлиять на надлежащее исполнение ими профессиональных обязанностей вследствие противоречия между личной заинтересованностью медицинского работника и интересами пациента.

5.2. В случае возникновения конфликта интересов работник обязан проинформировать об этом в письменной форме Главного врача Центра.

5.3. Главный врач Центра в семидневный срок со дня, когда ему стало известно о конфликте интересов, обязан в письменной форме уведомить об этом уполномоченный Правительством Российской Федерации федеральный орган исполнительной власти.

6. Заключительные положения

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

- получить копию настоящего Порядка по устному обращению;
- на доступном информационном сервисе официального сайта Центра;

6.2. За нарушение настоящего Порядка работники, медицинские работники Центра, а также Компании и Представители компаний, несут ответственность, предусмотренную действующим законодательством Российской Федерации.

6.3. За нарушение настоящего Порядка возможно применение мер дисциплинарного взыскания в соответствии со ст. 81 Трудового кодекса Российской Федерации.

Приложение № 2
к приказу ФГБУ «ФЦТОЭ»
Минздрава России (г. Смоленск)
от «__» _____ 201__ г. № _____

форма

Заполняется на фирменном
бланке Компании - участника

Главному врачу ФГБУ «ФЦТОЭ»
Минздрава России (г. Смоленск)
А.В. Овсянкину

Заявка

на участие в _____

(собрании, конгрессе, съезде, научно-практической конференции, симпозиуме, семинаре, выставке, совещании, олимпиаде)

Полное наименование Компании:	
Юридический адрес:	
Ф.И.О. представителя:	
Цель нахождения (взаимодействия):	<p>- повышение профессионального уровня медицинских работников путем участия в</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p style="text-align: center;"><i>(указать мероприятие, тематику)</i></p> <p>- предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p>_____</p> <p style="text-align: center;"><i>(указать тематику)</i></p>
Дата:	
Место проведения:	
Контактные данные Компании (представителя Компании):	

Подпись, дата, печать Компании