

Порядок взаимодействия медицинских работников Государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Областной онкологический диспансер № 3» 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. Настоящий Порядок взаимодействия медицинских работников Государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Областной онкологический диспансер № 3» далее – ГБУЗ «ООД № 3» 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) (далее Порядок) определяет порядок взаимодействия медицинских работников ГБУЗ «ООД № 3» с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций, а также порядок участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и/или реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, в собраниях медицинских работ в ГБУЗ «ООД № 3».

1.2. Настоящий порядок утвержден на основании ст. 74 Федерального закона РФ от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», Федеральным законом РФ от 12 апреля 2010 г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», Трудовым кодексом Российской Федерации и иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации и определяет порядок взаимодействия медицинских работников ГБУЗ «ООД № 3» (далее - Учреждение) 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) (далее соответственно Компания, Представитель Компании).

В соответствии с законом, медицинским является работник, который имеет медицинское образование, работает в медучреждении и в должностные обязанности которого входит непосредственное осуществление медицинской деятельности.

1.3. Требования настоящего порядка распространяются на всех медицинских работников Учреждения и являются обязательными для исполнения.

2. Порядок взаимодействия с представителями компаний

2.1. В Учреждении принимаются:

1) компании, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий;

2) компании, обладающие правами на использование торгового наименования лекарственного препарата

3) компании, являющиеся организациями оптовой торговли лекарственными средствами;

4) компании, являющиеся аптечными организациями;

5) представители указанных выше компаний;

6) иные физические и юридические лица, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций;

2.2. Прием Представителей Компании в Учреждении осуществляется:

1) в случаях, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

2) в случаях участия в соответствии в настоящим Порядком в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня путем участия в собраниях медицинских работников (в том числе на круглых столах, врачебных, сестринских, врачебно-сестринских конференциях, клинических разборах и др.);

3) в случаях 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», с последующей возможностью включения лекарственного препарата в перечень лекарственных средств, медицинских изделий применяемых при оказании медицинской стоматологической помощи.

4) в случаях предоставления информации:

а) обо всех 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;

б) обо всех случаях выявления побочных действий, не указанных в инструкции по применению или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, о нежелательных реакциях при его применении, об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, о фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий.

2.3. Первичный прием Представителей компании осуществляется главным врачом, после рассмотрения поступившего обращения Компании.

2.4. Согласования времени и даты приема Представителя компании по вопросу участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня осуществляется по предварительному обращению Компании на имя главного врача в письменном виде, направленном по электронной почте onkodispenser@mail.ru, или посредством факсимильной связи т. 8 (35139) 3-50-78, или переданному непосредственно в Учреждение.

2.5. В обращении должны быть указаны следующие сведения:

1) наименование компании, адрес, контактные реквизиты;

2) данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;

3) сфера деятельности компании;

4) предмет интереса:

а) проведение клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

б) консультации по безопасному, рациональному и эффективному применению, о нежелательных реакциях при применении товаров Компании, представление нового

товара, работы, услуги в целях повышения профессионального уровня медицинских работников;

в) целевая профессиональная аудитория медицинских работников;

г) форма участия в собрании / мероприятии.

2.6. Обращение о допуске Компании для участия в собрании медицинских работников или ином мероприятии, связанном с повышением их профессионального уровня рассматривается в течение пяти рабочих дней.

2.7. В случае допуска Компании, дальнейшую работу по обеспечению участия Представителей компании в собрании медицинских работников Учреждения обеспечивает главный врач или иное лицо, уполномоченное главным врачом.

2.8. Предоставление информации, указанной в п. 2.5. настоящего Порядка, осуществляется главному врачу.

2.9. Осуществление индивидуального приема медицинским работником не допускается.

2.10. Прием проводится во время, свободное от выполнения прямых должностных обязанностей по предварительному согласованию с главным врачом, его заместителем.

3. Ограничения для представителей Компаний.

В Учреждении запрещается:

3.1. Взаимодействовать с медицинскими работниками Учреждения без согласования с главным врачом.

3.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками Учреждения.

3.3. Вручать медицинским 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.

3.4. 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).

3.5. Вручать медицинским работникам образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий (за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий).

3.6. 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.

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

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

4. Ограничения для медицинских работников Учреждения.

Медицинским работникам Учреждения запрещается:

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

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 лекарственных препаратов, медицинских изделий.

4.4. Получать от Компаний, Представителей Компаний образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий определенных торговых марок для рекламы и использования.

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. Использовать бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также на рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенных торговых марок.

5. Заключительные положения

5.1. В случае возникновения конфликта интересов с Компанией медицинский работник Учреждения в письменной форме уведомляет об этом главного врача.

5.2. Главный врач в семидневный срок со дня, когда ему стало известно о конфликте интересов, в письменной форме уведомляет об этом уполномоченный федеральный орган исполнительной власти.

5.3. За нарушение настоящего Порядка медицинские работники ГБУЗ «ООД № 3», а также Компании и Представители компаний, несут ответственность, предусмотренную действующим законодательством Российской Федерации.

5.4. В отношении медицинских работников ГБУЗ «ООД № 3» за нарушение настоящего Порядка, кроме того, применяются меры дисциплинарного взыскания в соответствии с Трудовым кодексом Российской Федерации.

5.4. Медицинские работники ГБУЗ «ООД № 3» в обязательном порядке знакомятся с Положением при приеме на работу.

5.5. Компании, Представители компаний могут:

- а) ознакомиться с настоящим Порядком в приемной главного врача Учреждения;
- б) 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.