

Министерство здравоохранения,  
социального благополучия  
Ульяновской области  
государственное

учреждение здравоохранения  
Городская больница № 3

П Р И К А З  
от 11.01.2018 № 01-04/-53  
г. Ульяновск

«О продлении действия приказа  
государственного учреждения  
здравоохранения Городская  
больница №3 от 17.01.2017 № 01-04/-36-1  
«Об ограничениях, налагаемых на  
медицинских работников при  
осуществлении ими профессиональной  
деятельности» на 2018 год»

В целях реализации ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об  
основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»

П Р И К А З Ы В А Ю:

1. Продлить срок действия приказа государственного учреждения  
здравоохранения Городская больница №3 от 17.01.2017 №01-04/-36-1 на 2018  
год, утвердившего Положение «об организации работы по соблюдению  
ограничений, налагаемых на медицинских работников ГУЗ Горбольница № 3  
при осуществлении ими профессиональной деятельности».

2. Ознакомить под роспись с данным приказом заместителей главного врача,  
ведущих отделений, главную медицинскую сестру, старших медицинских  
работников, которым в свою очередь ознакомить с Положением «Об организации  
работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников  
ГУЗ Горбольница № 3 при осуществлении ими профессиональной  
деятельности» подчиненный персонал на совещании под роспись.

3. Контроль за исполнением данного приказа оставляю за собой.

Главный врач

А. В. Борисов

155

Министерство здравоохранения,  
науки и социального благополучия  
Ульяновской области  
государственное  
учреждение здравоохранения  
Городская больница № 3  
**П Р И К А З**  
от 17.01.2017 № 01-04/-36-1  
г. Ульяновск

**Об ограничениях, налагаемых на медицинских работников  
при осуществлении ими профессиональной деятельности»**

В целях реализации ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах  
охраны здоровья граждан в Российской Федерации»

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Ввести в действие Положение «об организации работы по соблюдению ограничений,  
налагаемых на медицинских работников ГУЗ Горбольница № 3 при осуществлении ими  
профессиональной деятельности» с 27.03.2017г.
2. Секретарю руководителя ознакомить всех заинтересованных работников под роспись в  
течение трех дней.
3. Контроль за исполнение данного приказа оставляю за собой.

Главный врач



А. В. Борисов

156 K

**УТВЕРЖДЕНО**

Приказ №01-04/-36-1 от 17.01.2017

Главный врач

ГУЗ Горбольница № 3

А. В. Борисов

« 7 » января 2017 года

М.П.



### **ПОЛОЖЕНИЕ**

**«об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников ГУЗ Горбольница № 3 при осуществлении ими профессиональной деятельности»**

2017г.

1. Настоящее Положение разработано на основании статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

2. Медицинским работникам государственного учреждения здравоохранения Городская больница № 3 (далее - ГУЗ Горбольница № 3) запрещается:

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;

Согласно разъяснению (комментарий) предоставленными работниками правового обеспечения Министерства здравоохранения семьи и социального благополучия Ульяновской области по п.5 ч.1. ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»:

5) запрещено осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, за исключением:

1) случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов. Статья 38 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее – Федеральный закон об обращении лекарственных средств) предусматривает аккредитацию медицинской организации уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, для проведения клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения. Таким образом, клинические исследования препаратов могут быть проведены на законных основаниях только в аккредитованной медицинской организации.

Таким образом, не допускается осуществление бесед на территории медицинской организации представителей и продавцов указанных коммерческих организаций, в том числе в нерабочее время.

2) клинических испытаний медицинских изделий. Клинические исследования медицинских изделий могут быть проведены на законных основаниях только в аккредитованной медицинской организации.

3) участия в порядке, установленном администрацией медицинской организации:

а) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня;

Следует обратить внимание на то, что допускается участие представителей фармацевтических компаний в указанных собраниях, связанных с повышением профессионального уровня, но при этом необходимо исключить рекламу продукции, навязывание рекомендаций того или иного препарата. Участие данных представителей должно иметь одну цель – повышение профессионального уровня медицинских работников.

б) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с предоставлением информации, предусмотренной частью 3 ст. 64 Федерального закона об обращении лекарственных средств, а именно 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;

в) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с предоставлением информации, предусмотренной и частью 3 статьи 96 Федерального закона об обращении лекарственных средств, а именно 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.

Допускается прием медицинскими работниками представителей фармацевтических компаний в целях проведения мероприятий по фармакобезопасности (мониторинг безопасности лекарственных препаратов), как предусмотрено частью 3 статьи 64 Федерального закона об обращении лекарственных средств и частью 3 статьи 96 Федерального закона № 323-ФЗ.

Необходимо также учитывать, что мероприятием, связанным с повышением профессионального уровня, может считаться семинар, курсы повышения квалификации и другие мероприятия, по результатам которых медицинским работникам выдается письменный документ-свидетельство о повышении профессионального уровня. Другие мероприятия, не связанные с получением письменных свидетельств и других документов об окончании, не могут считаться мероприятиями, связанным с повышением профессионального уровня.

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.

За нарушения требований настоящей статьи медицинские работники, руководители медицинских организаций несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.