

А. В. Борисов

Министерство здравоохранения,
семьи и социального благополучия
Ульяновской области
государственное
учреждение здравоохранения
Городская больница № 3
П Р И К А З
от 09.01.2019 № 01-04/-27
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».
2. Ознакомить под роспись с данным приказом заместителей главного врача, заведующих отделениями, главную медицинскую сестру, старших медицинских сестер, 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. Данное Положение «об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников ГУЗ Горбольница № 3 при осуществлении ими профессиональной деятельности» действует до отмены его приказом учреждения.
4. Контроль за исполнение данного приказа оставляю за собой.

Главный врач

А. В. Борисов

УТВЕРЖДЕНО
Приказом
государственного учреждения
здравоохранения
Городская больница №3
от 09.01.2019 № 01-04/-27

П О Л О Ж Е Н И Е
«об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на
медицинских работников ГУЗ Горбольница № 3 при осуществлении ими
профессиональной деятельности»

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, аптекных 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 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.

Медицинским работникам ГУЗ Горбольница № 3 также запрещается:

б) выдавать рецепты на 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.