

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1  
к приказу главного врача  
№93 л/с от 03 августа 2021 года

**ПОРЯДОК**  
**участия представителей фармацевтических компаний,**  
**производителей медицинских изделий в собраниях медицинских**  
**работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их**  
**профессионального уровня или предоставлением информации,**  
**предусмотренной частью 23 ст.64 Федерального закона от 12 апреля**  
**2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью**  
**3 ст.96 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об**  
**основах охраны здоровья граждан**  
**в Российской Федерации»**

1. Настоящий Порядок утвержден на основании п.5 ч.1 ст. 73 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и Федерального закона №61 от 12 апреля 2011 г. определяет порядок участия представителей фармацевтических организаций в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня и знаний в ГУЗ городская поликлиника №1 им. С.М. Кирова (далее - Учреждение).

2. Прием 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 медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 23 ст.64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 ст.96 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» осуществляется по предварительному согласованию с главным врачом Учреждения.

3. Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному обращению представителя компании на имя главного врача, направленному в письменном виде в адрес Учреждения почтовым отправлением, по электронной почте [poli3@mail.ru](mailto:poli3@mail.ru) или посредством факсимильной связи на номер 8(8422) 27-97-87.

В обращении должны быть указаны следующие сведения:

- наименование компании, адрес, контактные реквизиты;
- данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;

- сфера деятельности компании;
- предмет интереса;
- проведение клинических испытаний лекарственного препарата, клинических испытаний медицинского изделия;
- консультации по безопасному, рациональному и эффективному применению, о нежелательных реакциях при применении товаров компании, используемых в медицинской организации;
- целевая профессиональная аудитория медицинских работников;
- форма участия в собрании медицинских работников.

Обращение о допуске представителей компаний для участия в собрании медицинских работников рассматривается в течение пяти рабочих дней. В случае допуска дальнейшую работу по обеспечению участия представителей компаний в собрании медицинских работников обеспечивает заместитель главного врача по медицинской части либо заведующий отделением по профилю курируемого направления деятельности.

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 соответствии с ч.1 ст.74 Федерального закона от 21 ноября 2011 года №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники Учреждения не вправе:

- 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;
- 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,

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;

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 апреля 2010 года М 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" и частью 3 статьи 96 Федерального закона;

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.

6. За нарушение требований настоящего Порядка работники Учреждения, а также представители компаний несут персональную ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.