

Башкортостан Республикаһы  
Һаулыҡ һаҡлау министрлығы  
Башкортостан Республикаһы  
Һаулыҡ һаҡлау дәүәт бюджет  
учреждениеһы

**БӨРӨ ҮЗЕК  
РАЙОНДАУАХНАҒЫ**

452450 РБ Бөрөкалаһы,  
Коммунистурамы, № 120  
тел. (34784) 4-42-81  
E-mail: birsk.crb@doctorrb.ru



Министерство здравоохранения  
Республики Башкортостан  
Государственное бюджетное  
учреждение здравоохранения  
Республики Башкортостан

**БИРСКАЯ ЦЕНТРАЛЬНАЯ  
РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА**

452450 РБ, г. Бирск,  
ул. Коммунистическая, № 120  
т. (34784) 4-42-81  
E-mail: birsk.crb@doctorrb.ru

**ПРИКАЗ**

от « 03 » марта 2023г.

№ 96 м

**Об утверждении Порядка участия представителей фармацевтических компаний, производителей медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации**

Во исполнение Федерального закона от 21.11.2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», Федерального закона от 12.04.2010г. №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», Федерального закона от 25.12.2008г. № 273-ФЗ «О противодействии коррупции», а также с целью информирования о новых лекарственных препаратах и изделиях медицинского назначения, повышения профессионального уровня медицинских работников

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Утвердить Порядок участия представителей фармацевтических компаний, производителей медицинских изделий в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации в ГБУЗ РБ Бирская ЦРБ (Приложение №1).
2. Назначить ответственным лицом, уполномоченным по взаимодействию с представителями компаний, в том числе по организации мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников - и.о. заместителя главного врача по медицинской части Шакирова И.Р.
3. Специалисту отдела кадров Васильевой А.С. ознакомить с Положением всех медицинских работников под роспись.
4. Начальнику отдела информации Бикбулатову М.А. разместить настоящий Порядок на официальном сайте учреждения.
5. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на ответственного за организацию антикоррупционной работы и профилактики коррупционных и иных правонарушений юрисконсульта Шабай В.Н.

Главный врач

А.Р. Хаматов

**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.2 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 ГБУЗ РБ Бирская ЦРБ (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 [birsk.crb@doctorgb.ru](mailto:birsk.crb@doctorgb.ru) или посредством факсимильной связи на номер 8(34784) 4-42-81.
- 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:

- а) проведение клинических испытаний лекарственного препарата, клинических испытаний медицинского изделия;
- б) 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 N 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.