

П Р И К А З  
(по основной деятельности)  
г. Омск

«09» января 2020 г.

№ 70

Об утверждении Порядка участия 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 препаратами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций) 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 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»

В соответствии с пп.5 п. 1 ст.74 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации», а также в целях повышения профессионального уровня медицинских работников и обеспечения доступа медицинских работников к информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 настоящего Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации», приказываю:

1. Утвердить прилагаемый к настоящему приказу Порядок участия 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 препаратами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций) (далее – компания, представитель компании) в собраниях медицинских работников БУЗОО «ДГП им. Скворцова В.Е.» и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее - Порядок).

2. Возложить обязанность по организации исполнения и контролю за исполнением Порядка на заместителя главного врача по медицинской части Хабибуллину Н.Ю.

Главный врач



К.М. Мингаиров

## **ПОРЯДОК**

**участия 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 препаратами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций) в собраниях медицинских работников БУЗОО «ДГП им. Скворцова В.Е.» и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»**

1. Настоящий Порядок участия 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 препаратами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций) (далее – компания, представитель компании) в собраниях медицинских работников БУЗОО «ДГП им. Скворцова В.Е.» и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (далее – Порядок) разработан в БУЗОО «ДГП им. Скворцова В.Е.» в соответствии с пп.5 п.1 ст.74 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан» и устанавливает правила приема компаний, представителей компаний в собраниях медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации».

2. В БУЗОО «ДГП им. Скворцова В.Е.» с предварительного согласия главного врача или заместителя главного врача по медицинской части допускается участие компаний, представителей компаний в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников.

3. В БУЗОО «ДГП им. Скворцова В.Е.» с предварительного согласия главного врача или заместителя главного врача по медицинской части допускается участие компаний, представителей компаний 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;

4. В БУЗОО «ДГП им. Скворцова В.Е.» с предварительного согласия главного врача или заместителя главного врача по медицинской части допускается участие компаний, представителей компаний 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.

5. При реализации указанного в пунктах 2-4 настоящего Порядка участия компаний, представителей компаний необходимо исключить рекламу продукции, навязывание рекомендаций того или иного препарата. Участие данных представителей должно иметь следующую цель – повышение профессионального уровня медицинских работников и (или) проведение мероприятий по фармакобезопасности (мониторинг безопасности лекарственных препаратов и медицинских изделий).

6. При нарушении пункта 5 настоящего порядка собрание медицинских работников немедленно прекращается, компания, представители компаний немедленно покидают учреждение.

7. Обязанности медицинских работников в связи с осуществлением приема компаний, представителей компаний:

- соблюдать нормы действующего законодательства Российской Федерации;
- избегать конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности;
- строго соблюдать права пациентов. При исполнении настоящего Порядка, исходить из принципа приоритета интересов пациента и руководствоваться принципами медицинской этики и деонтологии.