



КАЗЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ХАНТЫ-МАНСИЙСКОГО АВТОНОМНОГО ОКРУГА-ЮГРЫ
«ЦЕНТР ПРОФИЛАКТИКИ И БОРЬБЫ СО СПИД»
(КУ «ЦЕНТР СПИД»)

ПРИКАЗ

Об утверждении порядка участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 61-ФЗ и частью 3 статьи 96 323-ФЗ

от 11.02.2022
Ханты-Мансийск

№ 10

Во исполнение ст. 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»
приказываю:

1. Утвердить порядок участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 61-ФЗ и частью 3 статьи 96 323-ФЗ (далее – Порядок, учреждение) (приложение 1).

2. Ведущему специалисту по защите информации Ю.А. Леухиной обеспечить размещение настоящего приказа на сайте учреждения.

3. Главной медицинской сестре В.В. Будалеевой, заведующим филиалами обеспечить размещение настоящего приказа на информационных стендах учреждения.

4. Настоящий приказ вступает в силу с момента его подписания.

5. Секретарю руководителя первой внутри должностной категории Н. М. Ахчиной ознакомить с настоящим приказом заместителей главного врача, руководителей структурных подразделений в срок, не позднее 3-х дней с момента его подписания.

6. Контроль за исполнением приказа возложить на заместителя главного врача по медицинской части М. П. Ворох.

Главный врач

А. И. Петровец

Приложение
к приказу казенного учреждения
Ханты-Мансийского автономного округа – Югры
«Центр профилактики и борьбы со СПИД»
от 11.02 № 10

Порядок участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 61-ФЗ и частью 3 статьи 96 323 ФЗ

1. Общие положения

1.1. 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 определяет участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 61-ФЗ и частью 3 статьи 96 323-ФЗ.

1.2. Участие представителей организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций; иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций (далее –представитель компании) в собраниях медицинских сотрудников учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских сотрудников, допускается только после получения письменного разрешения главного врача учреждения (лица, исполняющего обязанности главного врача).

2. Обязательства представителя (представителей) компании:

2.1. Согласование времени и даты участия представителя (представителей) компании в собраниях медицинских сотрудников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня медицинских сотрудников, осуществляется по предварительному обращению компании (представителя компании) на имя главного врача (лица, исполняющего обязанности главного врача) в письменном виде (направление письма почтой, электронной почтой, курьером либо посредством факсимильной связи).

2.2. В обращении должны быть указаны следующие сведения:

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

- предмет интереса;
- профессиональная аудитория медицинских работников учреждения.

3. Обязательства КУ «Центр СПИД»:

3.1. Обращение о допуске представителя (представителей) компаний для участия в собрании медицинских сотрудников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня, рассматривается в течение 3 (трёх) рабочих дней.

3.2. В случае необходимости предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, индивидуальный приём представителя (представителей) компаний на территории учреждения осуществляется исключительно заместитель главного врача по медицинской части с обязательным уведомлением главного врача учреждения (лица, исполняющего обязанности главного врача).

3.3. Заместитель главного врача по медицинской части при необходимости может организовать собрание медицинских сотрудников с участием представителя (представителей) компаний для предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4. Представителям компаний запрещается:

4.1. Взаимодействовать с медицинскими сотрудниками учреждения без согласования с главным врачом.

4.2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками в учреждения

4.3. Вручать медицинским сотрудникам, главному врачу учреждения какие-либо подарки, включая любые канцелярские и полиграфические изделия, а также денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха.

4.4. Приглашать медицинских сотрудников, главного врача учреждения на развлекательные мероприятия, проводимые за счет средств Компаний, Представителей компаний.

4.5. Передавать медицинским сотрудникам учреждения образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.

4.6. Передавать медицинским сотрудникам учреждения бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки.

4.7. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещения учреждения.

4.8 При участии представителя (представителей) компаний в собраниях медицинских сотрудников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских сотрудников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий необходимо исключить рекламу продукции, навязывание рекомендаций того или иного лекарственного препарата, медицинского изделия.

5. Заключительные положения

5.1. Настоящий Порядок вступает в силу с момента утверждения и действует бессрочно.

5.2. Все медицинские и фармацевтические работники КУ «Центр СПИД» несут ответственность за выполнение настоящего Порядка в соответствии с действующим законодательством.

5.3. Процедуру ознакомления с настоящим Порядком работников осуществляют заведующие структурных подразделений.

5.4. Изменения в настоящий Порядок могут быть внесены приказом руководителя КУ «Центр СПИД» путем утверждения Порядка в новой редакции.

5.5. В случае возникновения конфликта между нормами локального акта КУ «Центр СПИД», регулирующего указанные в настоящем Порядке вопросы, и нормами настоящего Порядка применяются нормы акта, принятого позднее.