

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ УЛЬЯНОВСКОЙ ОБЛАСТИ

ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
«СТОМАТОЛОГИЧЕСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА ГОРОДА УЛЬЯНОВСКА»
(ГБУЗ «Стоматологическая поликлиника города Ульяновска»)

28.02.2023

ПРИКАЗ

№69-п

Об утверждении Порядка проведения собраний медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия в ГБУЗ "Стоматологическая поликлиника города Ульяновска"

В соответствии со статьей 74 Федерального закона от 21.11 2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить Порядок проведения собраний медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия в ГБУЗ «Стоматологическая поликлиника города Ульяновска» (приложение №1).

2. Ознакомить медицинских работников под роспись с Порядком проведения собраний медицинских работников и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия в ГБУЗ «Стоматологическая поликлиника города Ульяновска». Ответственные: Заведующие стоматологическими отделениями СО№1-СО№11.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на исполняющего обязанности заместителя главного врача по лечебной работе Ф.Ф.Низамовой.

И.о.главного врача

Г.М.Гафурова

[МЕСТО ДЛЯ ПОДПИСИ]

**Порядок
проведения собраний медицинских работников и иных мероприятий,
связанных с повышением их профессионального уровня или доведением
информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия в
ГБУЗ «Стоматологическая поликлиника города Ульяновска».**

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии со статьей 74 и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21 ноября 2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», частью 3 статьи 64 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» и регламентирует участие представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий (далее - представителя компании) в собраниях медицинских работников ГБУЗ «Стоматологическая поликлиника города Ульяновска» (далее - учреждение).

2. Целью настоящего Порядка является урегулирование профессионального общения медицинского и фармацевтического сообщества для развития медицинской науки, и повышения качества лечения в интересах пациентов, а также предупреждение, выявление и пресечение нарушений законодательства в области охраны здоровья граждан в учреждении.

3. Собрания и иные мероприятия (семинары, тренинги, курсы повышения квалификации) медицинских работников с участием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий проводятся в учреждении по предварительному согласованию с главным врачом учреждения и могут быть связаны только с повышением профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия.

Согласование времени и даты приема представителя компании осуществляется по предварительному (не менее чем за 5 рабочих дней до даты приема) обращению представителя компании на имя главного врача учреждения, направленному в письменном виде в адрес учреждения, по электронной почте E-mail: stomat@mz73.ru. В обращении должны быть указаны темы обсуждения.

Рекомендуемые дни недели и время, в которое возможен прием представителя компании: понедельник с 15.00 до 17.00.

4. По результатам мероприятий, связанных с повышением профессионального уровня медицинским работникам учреждения в обязательном порядке выдается соответствующий документ.

5. Информация о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия должна содержать в себе сведения обо всех случаях побочных действий, не указанных в инструкции по применению лекарственного препарата или руководстве по эксплуатации медицинского изделия, о серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных реакциях при их применении, об особенностях взаимодействия лекарственных препаратов с другими лекарственными препаратами, которые были выявлены при проведении клинических испытаний, а также об особенностях взаимодействия медицинских изделий между собой, фактах и обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий.

6. При проведении собраний и иных мероприятий, связанных с повышением их профессионального уровня или доведением информации о нежелательных реакциях на препараты и медицинские изделия не допускать случаев рекламы продукции, навязывания рекомендаций того или иного препарата.

7. 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.

8. В соответствии с частью 1 ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники и руководители учреждения не вправе:

- принимать от компаний, представителей компаний 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.

- 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).

- 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);

- 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.

- осуществлять прием представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, за исключением случаев, предусмотренных настоящим Порядком и законодательством Российской Федерации.

- 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.

9. За нарушения, предусмотренные статьей 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» работники и руководители несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.