

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения Республики Коми
«Сыктывдинская центральная районная больница»
(ГБУЗ РК "Сыктывдинская ЦРБ")

ПРИКАЗ

«04» июля 2016 г.

№

AM

с. Вьльгорт

*Об утверждении Порядка участия
представителей компаний
в собраниях медицинских работников и в
иных мероприятиях*

Руководствуясь статьёй 74 Федерального закона Российской Федерации от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить прилагаемый Порядок участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий (далее – Порядок) (Приложение к приказу).
2. Заведующей канцелярией ознакомить с настоящим приказом всех медицинских, фармацевтических работников ГБУЗ РК «Сыктывдинская ЦРБ», а также обеспечивать в дальнейшем ознакомление с настоящим приказом вновь принятых медицинских, фармацевтических работников учреждения.
3. Инженеру-программисту Выборовой Т.Н. обеспечить размещение текста настоящего приказа на официальном сайте ГБУЗ РК «Сыктывдинская ЦРБ».
4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя главного врача по ОМР Матвееву И.С.

И.о. главного врача

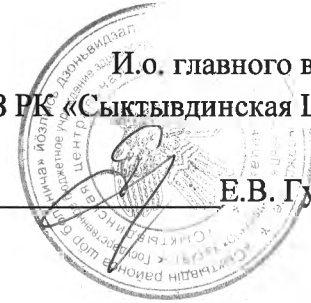


Е.В. Гусева

УТВЕРЖДЕН

И.о. главного врача
ГБУЗ РК «Сыктывдинская ЦРБ»

Е.В. Гусева



ПОРЯДОК

участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий

1. Настоящий Порядок разработан во исполнение статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

2. Действие настоящего Порядка распространяется на всех медицинских, фармацевтических работников ГБУЗ РК «Сыктывдинская ЦРБ» (далее – учреждение), а также на представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий; представителей организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата; представителей организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций; иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций (далее – представитель компании).

3. Участие представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, допускается только после получения письменного разрешения главного врача учреждения (лица, исполняющего обязанности главного врача).

3.1. Согласование времени и даты участия представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня медицинских работников, 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).

3.2. 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.

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

4. 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 осуществляет исключительно заведующий по лекарственному обеспечению с обязательным уведомлением главного врача учреждения (лица, исполняющего обязанности главного врача).

4.1. Заведующий по лекарственному обеспечению при необходимости может организовать собрание медицинских работников с участием представителя (представителей) компаний для предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

5. Информация, которая может быть представлена медицинским работникам:

5.1. Информация, связанная с проведением клинических исследований лекарственных препаратов и клинических испытаний медицинских изделий;

5.2. Информация о 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;

5.3. Информация о 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.

5.4. Иная информация, предоставление которой прямо не запрещено Федеральным законом от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», Федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации», а также иными нормативно-правовыми актами в сфере охраны здоровья граждан.

6. В случае согласования проведения собрания главным врачом или по инициативе заведующего по лекарственному обеспечению представителям фармацевтических компаний, производителям или продавцам медицинских изделий предоставляется возможность проведения следующих мероприятий и/или возможность участия в них:

6.1. Проведение собраний медицинских работников ГБУЗ РК «Сыктывдинская ЦРБ»;

6.2. Непосредственное предоставление в устной и/или письменной форме информации заведующему по лекарственному обеспечению, предусмотренной п.5 настоящего Порядка;

6.3. Представление информации, предусмотренной п.5 настоящего Порядка с использованием мобильных и/или стационарных средств связи, в том числе (но, не ограничиваясь нижеуказанным) посредством телефонной связи, через интернет, включая электронную почту и иные средства связи;

6.4. Непосредственное предоставление медицинским работникам информации (информационных материалов) на печатных и/или электронных носителях.

7. При участии представителя (представителей) компаний в собраниях медицинских работников учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, 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.
