



ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
«РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР ПРОФИЛАКТИКИ И БОРЬБЫ СО СПИД»

**П Р И К А З**

«12» 01 2015 г.

№ 584-08

г. Улан-Удэ

Об утверждении Регламента приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, проведения собраний 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 настоящего Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации»

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 Регламент приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, проведения собраний 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 настоящего Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации» (далее – Регламент).

2. Возложить обязанность по организации исполнения и контролю за исполнением Регламента на заместителя главного врача по лечебной работе Баглаеву С.С.

Главный врач

Е.Л. Имеева

**Регламент приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, проведения собраний 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 настоящего Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации»**

1. Настоящий Регламент приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, проведения собраний 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 настоящего Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации» в ГБУЗ «Республиканский центр профилактики и борьбы со СПИД» (далее – Регламент) в соответствии с пп.5 п.1 ст.74 Федерального закона «Об основах охраны здоровья граждан» устанавливает действующие в ГБУЗ «Республиканский центр профилактики и борьбы со СПИД» (далее – ГБУЗ «РЦПБС») правила приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, проведения собраний 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 настоящего Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации».

2. ГБУЗ «РЦПБС» с предварительного согласия главного врача или заместителя главного врача по лечебной работе, заместителя главного врача по лабораторной службе обеспечивает медицинским работникам право на осуществление приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий.

3. ГБУЗ «РЦПБС» с предварительного согласия главного врача или заместителя главного врача по лечебной работе, заместителя главного врача по лабораторной службе обеспечивает возможность участия медицинских работников в следующих мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной п.3 настоящего Регламента:

3.1. Собрании медицинских работников ГБУЗ «РЦПБС»;

3.2. Непосредственное предоставление информации медицинским работникам представителями фармацевтических компаний, производителями или продавцами медицинских изделий.

3.3. Проведение иных мероприятий, направленных на повышение профессионального уровня и информированности медицинских работников.

4. Информация, которая может быть представлена медицинским работникам в порядке, предусмотренном п.2 настоящего Регламента:

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

4.2. 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;

4.3. 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.

4.4. 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.

5. ГБУЗ «РЦПБС» с предварительного согласия главного врача или заместителя главного врача по лечебной работе, заместителя главного врача по лабораторной службе обеспечивает представителям фармацевтических компаний, производителям или продавцам медицинских изделий возможность проведения следующих мероприятий и/или возможность участия в них:

5.1. Проведение собраний медицинских работников ГБУЗ «РЦПБС»;

5.2. Непосредственное предоставление в устной и/или письменной форме информации, предусмотренной п.4 настоящего Регламента;

5.3. Представление информации, предусмотренной п.4 настоящего Регламента 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;

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

6. Обязанности медицинских работников в связи с осуществлением приема представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий:

6.1. Соблюдать нормы действующего законодательства Российской Федерации;

6.2. Избегать конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности;

6.3. Строго соблюдать права пациентов. При исполнении настоящего Регламента, исходить из принципа приоритета интересов пациента и руководствоваться принципами медицинской этики и деонтологии.