



ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
«РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР ПО ПРОФИЛАКТИКЕ И БОРЬБЕ СО
СПИД И ИНФЕКЦИОННЫМИ ЗАБОЛЕВАНИЯМИ»
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РСО - АЛАНИЯ
362027, РСО-Алания, г. Владикавказ, ул. Кирова/Тамаева, д.51/44
тел. (факс) 8672-53-45-98
ИНН 1501009091; КПП 151301001; ОКПО 41165517; ОГРН 1051500900010
E-mail: hivalaniaa@yandex.ru

«10» 01 2022г.

№ 13

ПРИКАЗ

Об ограничениях, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности

Во исполнение статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ (ред. от 02.07.2021) "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"

П Р И К А З Ы В А Ю:

1. Запретить работникам Государственного бюджетного учреждения здравоохранения «Республиканский центр по профилактике и борьбе со СПИД и инфекционными заболеваниями» Министерства здравоохранения Республики Северная Осетия – Алания:

1) принимать от организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от

имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании) подарки, денежные средства (за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, вознаграждений, связанных с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности), в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, а также участвовать в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компаний, представителей компаний;

2) 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);

3) 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);

4) предоставлять при назначении курса лечения пациенту недостоверную и (или) неполную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

5) осуществлять прием представителей компаний, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией медицинской организации, в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности

лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

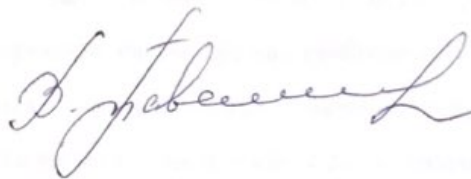
б) выдавать рецепты на лекарственные препараты, медицинские изделия на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

2. За нарушения требований настоящего приказа медицинские работники, руководители медицинских организаций, а также компании, представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

3. Назначить ответственной за исполнение настоящего приказа заместителя главного врача Хадарцеву Жанну Лазаревну, и обеспечить ознакомление всего персонала с данным приказом под роспись.

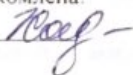
4. Настоящий приказ подлежит обязательному опубликованию на официальном сайте ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А в сети Интернет.

Главный врач,
к.м.н.



В.Э. Тавасиева

с приказом ознакомлена:
Хадарцева Ж.Л.



Приложение 1
к приказу № 13
от «10» 01 2022 г.

**Порядок приема представителей фармацевтических компаний,
производителей или продавцов медицинских изделий медицинскими
работниками ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А**

1. Медицинские работники ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А вправе осуществлять индивидуальный прием Представителей Компаний на территории учреждения только в случае:
 - участия в проведении клинических исследований лекарственных препаратов;
 - участия в проведении клинических испытаний медицинских изделий;Осуществление индивидуального приема в иных случаях не допускается.
2. Индивидуальный прием медицинскими работниками Представителей Компаний в случаях, установленных в предыдущем пункте настоящего Положения, проводится во время, свободное от выполнения работником своих прямых должностных обязанностей, по предварительному согласованию с работником и заместителем главного врача.
3. В случае необходимости предоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12.04.2010г. N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21.11.2011г. «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» индивидуальный прием Представителей Компаний на территории ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А осуществляет исключительно заместитель главного врача с обязательным уведомлением главного врача. В случае необходимости заместитель главного врача имеет право привлечь для осуществления данного приема иных работников или организовать собрание медицинских работников с участием Представителей Компаний.

4. Во всех иных случаях прием Представителей Компаний на территории ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А возможен только при проведении собраний медицинских работников или проведении на территории ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А мероприятий по повышению профессионального уровня медицинских и фармацевтических работников.
5. С целью участия в собрании медицинских работников Представитель Компании обязан подать в адрес ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А заявку на проведение собрания с его участием, которая должна содержать следующие сведения:
 - наименование компании, адрес, контактные реквизиты;
 - данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;
 - сфера деятельности компании;
 - предмет интереса:
 - целевая профессиональная аудитория медицинских работников ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А;
 - форма участия в собрании медицинских работников ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А.
6. Заявка на участие рассматривается в течение 3 (трех) рабочих дней. После принятия положительного решения на участие представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий в собрании медицинских работников с такими представителями согласуется порядок и форма их участия в собрании медицинских работников. Решение об одобрении/отказе Представителю Компании в участии принимается Главным врачом по представлению заместителя главного врача.
7. В случае одобрения заявки дальнейшую работу по обеспечению участия Представителя Компании в собрании медицинских работников ГБУЗ РЦПБ со СПИД и ИЗ МЗ РСО-А обеспечивает лицо, ответственное за взаимодействие с Представителями Компаний.

8. За нарушения требований настоящего положения работники, руководители медицинских организаций, а также компании, представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.