

**«Положение  
об ограничениях, налагаемых на медицинских работников ГБУЗ РБ  
Баймакская ЦГБ  
при осуществлении ими профессиональной деятельности»**

Настоящее Положение принято во исполнение в ГБУЗ РБ Баймакская ЦГБ статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

1. Медицинские работники и руководитель ГБУЗ РБ Баймакская ЦГБ не вправе:

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;

6) 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.

2. Медицинские работники обязаны соблюдать ограничения, налагаемые на них при осуществлении ими профессиональной деятельности и изложенные в п. 2 настоящего Положения.

3. При возникновении конфликта интересов медицинские работники должны письменно информировать главного врача ГБУЗ РБ Баймакская ЦГБ.

4. Конфликт интересов разрешается в порядке, установленном действующим законодательством.

5. Взаимодействие медицинских работников с медицинскими и фармацевтическими компаниями и их представителями допускается:

- при проведении на базе больницы клинических исследований лекарственных средств и испытаний медицинских изделий;

- в рамках общих собраний, проводимых в больнице;

6. При взаимодействии в рамках проводимых клинических исследований и испытаний, медицинские работники должны руководствоваться соответствующими документами и материалами исследований и испытаний.

7. Участие медицинских и фармацевтических компаний и их представителей в мероприятиях, проводимых с участием медицинских работников больницы допускается в образовательных целях, целях информирования медицинских работников 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.

8. Для участия в общих собраниях и иных массовых мероприятиях с участием медицинских работников, медицинские и фармацевтические компании, равно как и их представители, должны не менее чем за 10 рабочих дней письменно уведомить администрацию больницы о своем намерении принять участие в собрании, изложить цель и примерную программу своего выступления.

9. Администрация больницы сохраняет за собой право отказать компании или ее представителю в участии в собрании, либо предложить иной формат участия.

10. При участии ее компании или представителя в собрании медицинских работников больницы – компания и ее представители не имеют право распространять производимые или реализуемые ими товары, равно как и иные носители информации о производимом или реализуемом товаре.

11. Больница оставляет за собой право допустить к участию в собрании 2 и более компаний или их представителей одновременно.

12. Нарушение медицинским работником настоящего положения и (или) допущение несоблюдения ограничений налагаемых на них законом является дисциплинарным поступком, за которое работодатель имеет право привлечь к ответственности в порядке, установленном действующим законодательством.

13. За нарушения требований статьи 74 Федерального Закона РФ № 323-ФЗ от 21.11.2011г. «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» медицинские работники, руководитель медицинской организации, а также компании, представители компаний несут ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.