



Приложение 6
«Утверждаю»
Главный врач ГБУРО
«ОКПБ им. Н.Н. Баженова»
С. В. Нагибина
«16» мая 2024 г.

ПОЛОЖЕНИЕ

«О порядке взаимодействия медицинских и фармацевтических работников ГБУ РО «ОКПБ им. Н.Н. Баженова» с представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций»

1. Настоящий порядок утвержден на основании ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и определяет порядок взаимодействия медицинских работников ГБУ РО «ОКПБ им. Н.Н. Баженова» (далее - Учреждение) и 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).
2. Требования настоящего порядка распространяются на всех медицинских и фармацевтических работников Учреждения и являются обязательными для исполнения.
3. В Учреждении принимаются:
 - 3.1. компании, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий;
 - 3.2. компании, обладающие правами на использование торгового наименования лекарственного препарата
 - 3.3. компании, являющиеся организациями оптовой торговли лекарственными средствами;
 - 3.4. компании, являющиеся аптечными организациями;
 - 3.5. представители указанных выше компаний;
 - 3.6. иные физические и юридические лица, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций;
4. Прием Представителей Компании в Учреждении осуществляется:
 - 4.1. в случаях, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;
 - 4.2. в случаях участия в соответствии в настоящем Порядком в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня;
 - 4.3. в случаях предоставления информации:
 - 4.3.1. обо всех 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;
 - 4.3.2. обо всех 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. Первичный прием Представителей компании осуществляется главным врачом или уполномоченным им лицом.

6. Согласования времени и даты приема Представителя компании по вопросу участия в собраниях медицинских и фармацевтических работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня осуществляется по предварительному обращению Компании на имя главного врача.

7. В обращении должны быть указаны следующие сведения:

7.1. наименование компании, адрес, контактные реквизиты;

7.2. данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;

7.3. сфера деятельности компании;

7.4. предмет интереса:

7.4.1. проведение клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

7.4.2. консультации по безопасному, рациональному и эффективному применению, о нежелательных реакциях при применении товаров Компании, представление нового товара, работы, услуги в целях повышения профессионального уровня медицинских работников;

7.5. целевая профессиональная аудитория медицинских фармацевтических работников;

7.6. форма участия в собрании / мероприятии.

8. Обращение о допуске Компании для участия в собрании медицинских и фармацевтических работников или ином мероприятии, связанном с повышением их профессионального уровня рассматривается в течение пяти рабочих дней.

9. В случае допуска Компании, дальнейшую работу по обеспечению участия Представителей компании в собрании медицинских и фармацевтических работников Учреждения обеспечивает заместитель главного врача или иное лицо, уполномоченное главным врачом.

10. Предоставление информации, указанной в п. 4.3. настоящего Порядка, осуществляется заместителю главного врача по медицинской части.

10.1. Заместитель главного врача указанных случаях вправе осуществить индивидуальный прием Представителей компании, привлечь для взаимодействия с Представителем компании иных медицинских и фармацевтических работников или с разрешения главного врача организовать собрание медицинских и фармацевтических работников с участием Представителей компании.

11. Осуществление индивидуального приема Представителя компании на территории Учреждения медицинский и фармацевтический работник вправе ТОЛЬКО в случаях:

11.1. участия в проведении клинических исследований лекарственных препаратов;

11.2. участия в клинических испытаниях медицинских изделий.

12. Осуществление индивидуального приема медицинским и фармацевтическим работником в иных случаях не допускается.

13. Индивидуальный прием проводится во время, свободное от выполнения прямых должностных обязанностей по предварительному согласованию с главным врачом, его заместителем.

14. В случае возникновения конфликта интересов с Компанией медицинский и фармацевтический работник Учреждения в письменной форме уведомляет об этом главного врача.

15. Главный врач в семидневный срок со дня, когда ему стало известно о конфликте интересов, в письменной форме уведомляет об этом уполномоченный федеральный орган исполнительной власти.