

## **ПОЛОЖЕНИЕ**

### **об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности**

#### **1. Общие положения**

1.1. Положение об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности (далее «Положение»)

, разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее Федеральный закон № 323-ФЗ);
- Федеральным законом от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
- постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «О утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации (далее – «РФ»).

1.2. Положение регламентирует работу в медицинской организации (далее МО) по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

#### **2. Организация работы по соблюдение ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности**

2.1. Приказом руководителя МО:

2.1.1. Назначаются:

- ответственное лицо за организацию работы в МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- ответственные лица в подразделениях МО по соблюдению ограничений, налагаемых медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

2.1.2. Утверждаются:

- положение о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации представителями организаций по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий лекарственных препаратов, организаций, обладающих правами на использование торговли наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами аптечных организаций;

- соответствующие дополнения в должностные инструкции медицинских работников;

- формы уведомлений медицинских и фармацевтических работников о налагаемых ограничениях при осуществлении им профессиональной деятельности;

- иные локальные нормативные акты по вопросам соблюдения ограничений, налагаемых медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

2.2. При осуществлении своей деятельности, указанные в п.п. 2.1.1. настоящего раздела. Ответственные лица, руководствуясь нормами действующего законодательства, настоящим Положением, а также локальных актов МО по вышеуказанным вопросам.

2.3. К компетенции Ответственного лица за организацию работы в МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, относится решение следующих вопросов:

2.3.1. Организация работы по следующим направлениям:

1). Наличие и использование в медицинской организации документов и материалов, характеризующих организацию работы, направленной на соблюдение ограничений, установлены статьей 74 Федерального закона N 323-ФЗ, в том числе:

- договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, ни при каких обстоятельствах, не содержащих условий о назначении или рекомендации пациентам либо предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

- утвержденного администрацией организации порядка участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торговли 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

компаний) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи Федерального закона N 61-ФЗ и частью 3 статьи 96 Федерального закона N 323-ФЗ;

- договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий (в случае, если таковые проводятся);

- договоров об осуществлении медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности (в случае, если таковая деятельность осуществляется);

2). Информирование медицинских работников, представителей компаний и граждан установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение;

3). Принятие мер по недопущению наличия и появления в помещениях медицинской организации бланков, содержащих информацию рекламного характера, рецептурных бланков, которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия, а также образцов лекарственных препаратов и медицинских изделий для вручения пациентам;

4). Анализ обращений граждан, содержащих сведения о предоставлении недостоверно неполной или искаженной информации об используемых при назначении курса лечения лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, включая сокрытие сведений о наличии обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

5) Анализ выявленных в медицинской организации случаев несоблюдения ограничений установленных статьей 74 Федерального закона N 323-ФЗ с разработкой предложений для руководителя медицинской организации, направленных на предотвращение несоблюдения ограничений медицинскими работниками.

2.3.2. Руководство ответственными лицами за данный раздел работы в подразделениях МО;

2.3.3. Контроль за состоянием работы в подразделениях МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

2.3.4. Организация собраний медицинских работников и иных мероприятий, предусмотренных действующим законодательством, связанных с вопросами соблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

2.3.5. Решение вопросов о целесообразности проведения в МО клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

2.3.6. Организация взаимодействия в соответствии с требованиями законодательства РФ по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, с организациями, занимающимися разработкой, производством и

(или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организациями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организацией оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями (далее совместно – компании) и их представителями (далее – представители компаний);

2.3.7. Рассмотрение вопросов, связанных с возникновением конфликта интересов в взаимодействии медицинских МО с компаниями и представителями компаний;

2.3.8. Решение вопросов о целесообразности и необходимости проведения в МО тренинга/и или инструктажа по правилам работы с определенным видом медицинских изделий;

2.3.9. Решение вопросов о целесообразности направления медицинских МО на мероприятие для заслушивания информационного или научного доклада по вопросам профилактики, диагностики и лечения заболеваний, специфике лечения определенных заболеваний у отдельных групп пациентов, особенностям применения определенного медицинского изделия или лекарственного препарата, связанным тематикам, а также для обсуждения медицинскими работниками вышеперечисленных вопросов в целях обмена опытом;

2.3.10. Организация клинических разборов в тесной связи с вопросами об использовании или иных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

2.3.11. Организация взаимодействия МО с компаниями и представителями компаний по вопросам применения и использования лекарственных препаратов, медицинских изделий в порядке установленных локальными нормативными актами МО;

2.3.12. Решение иных вопросов, связанных с соблюдением ограничений, налагаемых медицинскими работниками при осуществлении ими профессиональной деятельности, установленных Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации» и Федеральным законом от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

2.4. К компетенции Ответственных лиц за организацию работы в подразделениях МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении профессиональной деятельности, относится решение следующих вопросов:

2.4.1. Информирование медицинских соответствующих подразделений МО об ограничениях, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

2.4.2. Организация работы в соответствующих подразделениях МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

2.4.3. Решение вопросов в пределах своей компетенции о целесообразности проведения в подразделении МО клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

2.4.4. Взаимодействие в соответствии с требованиями законодательства РФ по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, с компаниями и представителями компаний;

2.4.5. Решение вопросов в пределах своей компетенции о целесообразности и необходимости проведения в подразделении МО тренинга и/или инструктажа по правилам работы с определенным видом медицинских изделий;

2.4.6. Представление предложений Ответственному лицу за организацию работы в соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении профессиональной деятельности, о целесообразности направления медицинских работников в подразделения МО на мероприятия для заслушивания информационного или научного до报or вопросам профилактики, диагностики и лечения заболеваний, специфике лечения определенных заболеваний у отдельных групп пациентов, особенностям применения определенного медицинского изделия или лекарственного препарата и иным связанным тематикам, а также для обмена опытом с медицинскими работниками вышеперечисленных вопросов в целях обмена опытом;

2.4.7. Подготовка материалов для проведения клинических разборов в тесной связи с вопросами использования тех или иных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

2.4.8. Взаимодействие с компаниями и представителями компаний по вопросам применения лекарственных препаратов, медицинских изделий в порядке, установленном локальными нормативными актами МО;

2.4.9. Контроль за соблюдением ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

2.4.10. Информирование руководства МО о случаях несоблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, в случаях возникновения конфликта интересов в данной сфере.

### **3. Ограничения и запреты, соблюдение которых обеспечивается в медицинской организации**

3.1. В соответствии с требованиями ст. 74 Федерального закона N 323-ФЗ медико-санитарные работники не вправе:

- принимать от представителей компаний денежные средства, в том числе

развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, за исключением вознаграждений по договорам на проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, в связи с осуществлением медицинским работником педагогической и (или научной деятельности;

- принимать от представителей компаний подарки;
- принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компаний представителей компаний;
- заключать с компанией, представителем компании соглашения о назначении и рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий (за исключением договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий);
- получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов медицинских изделий для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведение клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий);
- вручать пациентам такие образцы за исключением случаев, связанных с проведение клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;
- предоставлять при назначении курса лечения пациенту недостоверную, неполную искаженную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов медицинских изделий;
- осуществлять приём представителей компаний, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией медицинской организаций в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 6 Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- выписывать лекарственные препараты, медицинские изделия на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатаны

наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

3.2. В медицинской организации запрещается:

- наличие у медицинских работников сувенирной продукции от компаний, представляемых компаниями;
- наличие в медицинской организации сувенирной продукции от компаний, представляемых компаниями (за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, вознаграждения связанные с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научно-исследовательской деятельности);
- наличие в договорах с компанией (представителем компании) о поставках лекарственных препаратов условий о назначении или рекомендации пациентам определённых лекарственных препаратов (за исключением договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов);
- наличие в договорах о поставке медицинских изделий с компанией (представителем компании) условий о назначении или рекомендации пациентам определённых медицинских изделий (за исключением договоров о проведении клинических испытаний медицинских изделий);
- наличие в медицинской организации образцов лекарственных препаратов для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических испытаний медицинских изделий);
- наличие в медицинской организации образцов медицинских изделий для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических испытаний медицинских изделий);
- наличие в медицинской организации бланков, содержащих информацию рекламного характера о лекарственном препарате;
- наличие в медицинской организации бланков, содержащих информацию рекламного характера о медицинском изделии;
- предоставление недостоверной, неполной или искаженной информации об используемых в назначении курса лечения лекарственных препаратах, включая сокрытие сведений о налинии аналогичных лекарственных препаратов либо о наличии в медицинской организации лекарственных препаратов, имеющих одинаковое международное непатентованное наименование, включая сокрытие информации о наличии лекарственных препаратов имеющих более низкую цену).

3.3. Контроль за состоянием работы в МО по соблюдению указанных в пунктах 3.1. ограничений и запретов, налагаемых на медицинских работников при осуществлении

профессиональной деятельности, осуществляет ответственное лицо за организацию данной работы МО.

**4. Действия администрации МО при выявлении случая несоблюдения ограниченных налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности**

4.1. При выявлении случая несоблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, Ответственные лицо за направление работы в МО доводит до сведения руководителя МО информацию о выявленном нарушении.

4.2. Приказом руководителя МО по факту нарушения создается комиссия и проводится служебное расследование.

4.3. По результатам служебного расследования составляется соответствующий акт.

4.4. При выявлении виновных лиц руководитель МО принимает решение о привлечении ответственности в соответствии с действующим законодательством.

**5. Заключительные положения**

5.1. Настоящее Положение вступает в силу с момента утверждения и действует бессрочно.

5.2. Все медицинские МО несут ответственность за выполнение настоящего Положения в соответствии с действующим законодательством.

5.3. Изменения в настоящее Положение могут быть внесены приказом руководителя медицинской организации путем утверждения Положения в новой редакции.

5.4. В случае возникновения конфликта между нормами локального акта МО, регулирующими указанные в положении вопросы, и нормами настоящего Положения применяются нормы принятого позднее.

## ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке взаимодействия медицинских работников медицинской организации 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. Общие положения

1.1. Настоящее Положение разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
- постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Настоящее Положение определяет формы и устанавливает правила взаимодействия медицинских работников медицинской организации (далее совместно и в отдельности - Медицинские работники МО) с организациями, занимающимися разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организациями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями (далее совместно - компании) и их представителями (далее – представители компаний).

1.3. Настоящее Положение обязательство для соблюдения всеми Медицинскими работниками МО.

### 2. Формы взаимодействия с представителями компаний

2.1. Формами взаимодействия с представителями компаний являются следующие:

2.1.1. Проведение собраний медицинских работников и иных мероприятий, в круглых столов, врачебных конференций, рабочих совещаний, и т.п., медицинских работников, направленных на повышение их профессионального уровня;

2.1.2. Проведение собраний медицинских работников и иных мероприятий, в заседаниях врачебной комиссии и иных комиссий, рабочих совещаний, клинических разборов и т.п., направленных на предоставление информации, связанной осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

2.1.3. Заключение договоров по проведению клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

2.1.4. Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а также договоров на техническое обслуживание и исполнение принятых договорных обязательств в соответствии с действующим законодательством;

2.2. При необходимости организации мероприятий, указанных в п.п. 2.1.1.-2 раздела 2 (далее мероприятий) настоящего Положения, либо участия в данных мероприятиях, медицинский работник МО обращается к Ответственному лицу организацию работы в МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, для согласования решения данного вопроса:

2.2.1. Ответственное лицо за организацию работы в МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, изучает вопрос необходимости и целесообразности организации мероприятий или участия в них медицинских и МО и готовит соответствующие предложения на рассмотрение руководителя МО;

2.2.2. Руководитель МО:

- принимает решение о целесообразности проведения мероприятия и утверждает список лиц, принимающих участие в мероприятии;

- издаёт соответствующий приказ о проведении мероприятия;

2.2.3. Ответственное лицо за организацию работы в МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, назначаемое приказом руководителя МО, осуществляет контроль за проведением мероприятия;

2.2.4. Для решения тех или иных вопросов, связанных с проведением мероприятия в МО могут создаваться рабочие группы;

2.2.5. Рабочая группа создаётся приказом руководителя МО, в котором указываются

цель создания рабочей группы, список ее участников, компетенция рабочей группы.

**3.Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а также договоров на техническое обслуживание и исполнение принять по ним обязательств**

3.1. Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а также договоров на техническое обслуживание в МО осуществляется строго в соответствии с требованиями по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинские МО при осуществлении ими профессиональной деятельности;

3.2. Исполнение принятых по заключенным договорам обязательств осуществляется в соответствии с действующим законодательством и требованиями соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников МО при осуществлении ими профессиональной деятельности.

3.3. Ответственное лицо за организацию работы в МО по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников МО при осуществлении и профессиональной деятельности, осуществляет постоянный контроль на предмет отсутствия в указанных в п. 3.1. настоящего раздела договорах условий о назначении и рекомендации пациентам либо о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий.

**4. Проведение собраний и иных мероприятий медицинских работников, связанных с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий**

4.1. Медицинские работники МО в установленном порядке участвуют в работе, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4.2. В медицинской организации проводятся собрания и иные мероприятия Медицинских работников МО, связанные с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4.3. Медицинские работники МО вправе получать информацию от компаний представителей компаний информацию, связанную с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4.4. С целью предоставления Медицинским работникам МО информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, представители компаний могут принимать участие в собраниях и иных мероприятиях, в т.ч. заседаниях врачебной комиссии и иных комиссий

рабочих совещаниях, клинических разборах и т.п., в установленном в МО порядке.

4.5. Необходимость предоставления представителями компаний Медицинским работникам МО информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, может быть обусловлена:

- применением или возможностью применения лекарственных препаратов;
- применением (эксплуатацией) или возможностью применения (эксплуатации) медицинских изделий.

## 5. Собрание Медицинских работников МО

5.1. Для указанных в п. 1.2. целей настоящего Положения собранием Медицинских работников МО признается совместное присутствие двух и более Медицинских работников МО (в случае, если медицинский работник – индивидуальный предприниматель (ИП), то одного медицинского работника) для обсуждения или решения определенных вопросов.

5.2. Собрания медицинских работников могут проводиться в МО в следующих целях:

5.2.1. Повышения профессионального уровня медицинских работников или в связи с предоставлением информации:

- предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», т.е. 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;

- частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», т.е. 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, фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан медицинских работников при применении и эксплуатации медицинских изделий;

5.2.2. Предоставления информации о медицинских изделиях, включая информацию о появлении новых медицинских изделий, о возможности применения (использования) медицинских изделий новым способом или для новых целей, изменениях в инструкции по

эксплуатации; технических требованиях к помещению при установке медицинского изделия в МО и др.;

5.2.3. Предоставления информации о лекарственных препаратах, включая информацию об изменении инструкции по применению;

5.2.4. Выступлений в виде докладов по вопросам профилактики, диагностики и лечения заболеваний, специфике лечения определенных заболеваний у отдельных групп населения, особенностям применения определенного медицинского изделия или лекарственного препарата и иным связанным тематикам, а также обсуждения вышеперечисленных вопросов в целях обмена опытом;

5.2.5. Клинического разбора конкретного случая, при условии обезличивания персональных данных пациента.

5.3. Собрание может проводиться как на территории МО, так и за пределами МО.

5.4. В Собрании не могут участвовать медицинские работники других МО, с исключением случаев, когда они также работают в МО на основании трудового или гражданско-правового договора. В Собрании может участвовать один и более представитель компании по разработке, производству и/или реализации медицинских изделий, лекарственных препаратов, представители государственных органов и/или профессиональных ассоциаций, иные лица по решению руководителя МО.

5.5. Не допускается участие медицинских работников в Собраниях во время отведенное для приема пациентов МО.

## **6. Обязанности Медицинских работников МО при взаимодействии с представителями компаний**

6.1. При взаимодействии с представителями компаний Медицинские работники МО обязаны:

6.1.1. Соблюдать ограничения, предусмотренные действующим законодательством РФ.

6.1.2. Сообщать руководителю МО о возникновении конфликта интересов (ситуации, при которой у медицинского работника при осуществлении им профессиональной деятельности возникает личная заинтересованность в получении лично либо через представителя(ей) компании материальной выгоды или иного преимущества, которое влияет или может повлиять на надлежащее исполнение им профессиональных обязанностей вследствие противоречия между личной заинтересованностью медицинского работника и медицинской этики и деонтологии).

6.1.3. Сохранять врачебную тайну.

6.2. При взаимодействии с представителями компаний Медицинским работникам

МО разрешается принимать участие в установленном в МО порядке в собраниях и в иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников, или направленных на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, в том числе:

6.2.1. Участвовать в проведении инструктажа по правилам работы с определенным видом медицинских изделий;

6.2.2. Получать информацию о медицинских изделиях, включая информацию:

- о появлении новых медицинских изделий;
- о возможности использования медицинских изделий новым способом или для новых целей (например, для выполнения новых тестов на диагностическом оборудовании) или, наоборот, невозможности дальнейшего использования для определенных целей;
- об изменениях в инструкции по эксплуатации;
- о технических требованиях к помещению при установке медицинского изделия в МО и др. информацию, необходимую для безопасного применения (эксплуатации) медицинского изделия.

6.2.3. Получать информацию о лекарственных препаратах, включая информацию об изменении инструкции по применению и др. информацию, необходимую для безопасного применения лекарственных препаратов;

6.2.4. Заслушивать информационные или научные доклады по вопросам профилактики, диагностики и лечения заболеваний, специфике лечения определенных заболеваний у отдельных групп пациентов, особенностям применения определенного медицинского изделия или лекарственного препарата и иным связанным тематикам, а также обсуждать с медицинскими работниками вышеуказанные вопросы в целях обмена опытом;

6.2.5. Осуществлять клинический разбор конкретного случая, а также методов и результатов его лечения и т.д.;

6.3. Медицинским работникам МО запрещается:

6.3.1. Принимать от представителей компаний денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов клинических испытаний медицинских изделий, в связи с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности;

6.3.2. Принимать от представителей компаний подарки;

6.3.3. Принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет

средств компаний, представителей компаний;

6.3.4. 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);

6.3.5. 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);

6.3.6. Вручать пациентам такие образцы за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

6.3.7. Предоставлять при назначении курса лечения пациенту недостоверную, неполную или искаженную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

6.3.8. Осуществлять приём 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, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" и частью 3 статьи 96 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

6.3.9. 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.

## **7. Иные допустимые формы взаимодействия с представителями компаний**

7.1. Допускается взаимодействие Медицинских работников МО с представителями компаний, не связанное с непосредственным личным общением, в следующих формах:

7.1.1. Участие в телеконференции, в том числе посредством использования телефонной, подвижной радиотелефонной связи или сети Интернет;

7.1.2. Электронная переписка - переписка по электронной почте между предста-

вителем компании и медицинским работником;

7.1.3. Получение благотворительной помощи, адресованной МО, в установленном законодательством порядке.

7.2. Телеконференции и электронная переписка могут осуществляться в следующих целях:

- информирование о научно-просветительских мероприятиях,
- организуемых компанией по вопросам, направленным на повышение профессионального уровня Медицинских работников МО или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;
- информирование о научно-просветительских мероприятиях, организуемых медицинскими организациями или профессиональными сообществами, и направленных на повышение профессионального уровня Медицинских работников МО или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;
- сбор отзывов Медицинских работников МО о работе медицинского изделия, реагентах, службе технической поддержки и имеющихся пожеланиях;
- сбор информации о фактах обнаружения недоброкачественных и контрафактных медицинских изделий и лекарственных препаратов;
- информирование об отзыве медицинского изделия или лекарственного препарата с рынка.

7.3. Указанные в п.п. 7.1.1-7.1.3 формы взаимодействия с представителями компаний осуществляются исключительно при условии соблюдения Медицинскими работниками МО ограничений, налагаемых на них при осуществлении ими профессиональной деятельности.

## 8. Ответственность

8.1. Все Медицинские работники МО несут ответственность за выполнение настоящего Порядка в соответствии с действующим законодательством.

*Приложение 2*  
к приказу от 09.01.2021. № 46

**ДОПОЛНЕНИЯ В ДОЛЖНОСТНУЮ ИНСТРУКЦИЮ  
МЕДИЦИНСКОГО РАБОТНИКА**

№ \_\_\_\_\_ от «\_\_\_» 2020г.

Настоящие дополнения к должностной инструкции медицинского работника \_\_\_\_\_ медицинской организации разработаны в соответствии со ст. 74-75 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности».

Дополнить раздел «Права и обязанности работника» следующими пунктами:

1. Работнику запрещается:

1.1. Принимать от организаций, занимающимися разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организациями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями (их представителями, иными физическими и юридическими лицами, осуществляющими свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании) денежные средства (за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, в связи с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности), в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, а также принимать участие в

развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компании представителей компаний;

1.2. Получать от компаний, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам вручать пациентам такие образцы за исключением случаев, связанных проведением клинических исследований лекарственных препаратов клинических испытаний медицинских изделий;

1.3. Предоставлять при назначении курса лечения пациент недостоверную, неполную или искаженную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрыва сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов медицинских изделий;

1.4. Осуществлять прием представителей компаний за исключением:

1.4.1. Случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

1.4.2. Участия в собраниях медицинских работников и индивидуальных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня;

1.4.3. Предоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи Федерального закона от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», а именно: информации обо всех случаях побочных действий, не указанных в инструкции по применению лекарственного препарата, о серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов, особенностях взаимодействия лекарственных препаратов с другими лекарственными препаратами, которые были выявлены при проведении клинических исследований и применении лекарственных препаратов;

1.4.4. Предоставления информации, предусмотренной частью 3 статьи Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», а именно: обо всех случаях выявленных побочных действий, не указанных в инструкции по применению лекарственных препаратов;

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.

1.5. 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.

1.6. Получать, иметь сувенирную продукцию компании, представителей компаний.

2. В случае возникновения конфликта интересов медицинский работник обязан немедленно информировать об этом в письменной форме директора ООО «Медсервис Профи» с указанием всех обстоятельств такого конфликта.

*Экземпляр дополнений к должностной инструкции на руки получил,  
Ознакомлен:*

Медицинский работник:

№	Должность	ФИО	Подпись	Дата
1				
2				
3				
4				
5				

Приложение  
к приказу № 40 от 09.01.2020 г.

Медицинскому работнику  
ООО «Медсервис Проф»

Должность \_\_\_\_\_

ФИО \_\_\_\_\_

### УВЕДОМЛЕНИЕ

Настоящим уведомляем Вас о том, что во исполнение ст. 74-  
Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоро-  
вья граждан в Российской Федерации», медицинским работникам в  
осуществлении ими профессиональной деятельности запрещается:

1). Принимать от организаций, занимающихся разработкой,  
производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинскими  
изделиями, 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) денежные средства (за исключением вознаграждений по  
договорам при проведении клинических исследований лекарственных  
препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, в связи с  
осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной  
деятельности), в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к местам  
отдыха, а также принимать участие в развлекательных мероприятиях,  
проводимых за счет средств компаний, представителей компаний;

2). Получать от компании, представителя компании образцы  
лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам  
вручать пациентам такие образцы за исключением случаев, связанных

проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

3). Предоставлять при назначении курса лечения пациент недостоверную, неполную или искаженную информацию об используемых лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, в том числе скрыва сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов медицинских изделий;

4). Осуществлять прием представителей компаний, за исключение случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных повышением профессионального уровня или предоставлением информации предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона от 12 апреля 2011 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и частью 3 статьи 9 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;

5). Выписывать лекарственные препараты, медицинские изделия в бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также в рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия.

6). Наличие у медицинских работников сувенирной продукции компании, представителя компании.

В случае возникновения конфликта интересов медицинский работник обязан незамедлительно информировать об этом в письменной форме главного врача с указанием всех обстоятельств такого конфликта.

**ДИРЕКТОР \_\_\_\_\_ Э.Р.КАШАПОВА**

Экземпляр уведомления получил:  
Медицинский работник ООО «Медсервис Профи»:

(подпись)

(расшифровка подписи)

## ПОРЯДОК

участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, в собраниях медицинских работников и иных мероприятий

### 1. Общие положения

1.1. Настоящий Порядок (далее Порядок) разработан в соответствии:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Федеральным законом от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
- постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 115 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Порядок устанавливает правила и условия участия представителей 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) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью статьи 64 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств" и частью 3 статьи 96 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" проводимых в медицинской организации (далее – МО).

### 2. Основные понятия

*Собрание медицинских работников* - совместное присутствие где-либо членов коллектива медицинской организации для обсуждения, решения каких-либо вопросов.

*Мероприятие* - организованное действие или совокупность действий направленных на осуществление какой-либо цели.

### **3. Организация участия представителей компаний в собраниях и иных мероприятиях медицинских работников**

3.1. Участие представителей компаний в собраниях и иных мероприятий медицинских работников МО может осуществляться в целях:

- сообщения, взаимного информирования обо всех случаях побочных действий, 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;

- сообщения, взаимного информирования 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;

- повышения профессионального уровня медицинских работников, в том числе и вопросам свойств, характеристик и методов использования лекарственных препаратов медицинских изделий; предоставления новой информации по безопасному рациональному и эффективному применению лекарственных препаратов, медицинских изделий; предоставления иной информации, направленной на повышение профессионального уровня медицинских работников.

3.2. Для участия в собрании медицинских работников МО и в иных мероприятиях направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, представитель компании подает заявку на участие в проведении собрания, которая должна содержать следующие сведения:

- наименование компании, адрес, контактные данные;
- сфера деятельности компании;

- данные лица (лиц), уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;
- целевая аудитория медицинских работников МО;
- цель участия в собрании;
- планируемая продолжительность участия.

3.3. Заявка на участие представителя(ей) компании в собрании медицинских работников МО и в иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, рассматривается руководителем МО в течение 10 (десяти) рабочих дней с момента ее поступления.

3.4. Решение об одобрении или отказе в участии представителя(ей) компании в собрании медицинских работников МО и в иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, принимается руководителем МО с учетом мнения заместителя руководителя по медицинской деятельности.

3.5. В случае принятия положительного решения на участие представителя(ей) компании в собрании медицинских работников МО и в иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, согласуется время, продолжительность и форма их участия в собрании медицинских работников.

3.6. Работу по обеспечению участия в собрании медицинских работников МО и в иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий обеспечивает уполномоченное руководителем медицинской организации лицо.

3.7. Допускается участие нескольких представителей компаний в собрании медицинских работников МО и в иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

#### **4. Требования к организации и проведению научных мероприятий и иных мероприятий, направленных на повышение профессионального уровня**

**медицинских работников или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов**

4.1. При проведении научных мероприятий и иных мероприятий, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов, организуемых компаниями, их представителями и (или) финансируемых счет средств компаний и их представителей, запрещается препятствовать участию в указанных мероприятиях иных организаций, которые производят или реализуют лекарственные препараты для медицинского применения со схожим механизмом фармакологического действия, либо создавать дискриминационные условия для одних участников по сравнению с другими участниками, а именно:

1) предоставлять различное количество времени для выступлений участников, различные по размеру занимаемой площади места для демонстрации образцов лекарственных препаратов для медицинского применения или рекламных материалов лекарственных препаратов для медицинского применения на экспозициях, стенах, исключением случаев, если такие условия закреплены в соглашениях этих организаций их представителей о финансировании указанных мероприятий и обусловлены различными затратами участников на их организацию;

2) устанавливать размер взноса для участников мероприятий, которые производят или реализуют лекарственные препараты для медицинского применения со схожим механизмом фармакологического действия, превышающий сумму затрат на организацию указанных мероприятий и ведущий к необоснованному ограничению числа участников.

4.2. Компании, их представители, осуществляющие организацию и (или) финансирование мероприятий, указанных п. 4.1. настоящего раздела, обяза-ются обеспечивать доступ к информации о дате, месте и времени проведения указанных мероприятий, планах, программах проведения указанных мероприятий и тем планируемых для рассмотрения, составе их участников путем размещения соответствующей информации на своих официальных сайтах в сети "Интернет" позднее двух месяцев до начала проведения указанных мероприятий.

4.3. Информация о проведении мероприятий, указанных в п. 4.1 настоящего раздела, в срок, установленный п. 4.2. настоящего раздела, должна быть направлена в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, для последующего размещения ее на официальном сайте этого органа в сети "Интернет".

## **5. Ответственность**

5.1.Ответственным лицом в МО за организацию работы по соблюдении настоящего Порядка является Ответственные либо за организацию работы в МО : соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществленными профессиональной деятельности, назначаемое приказом руководителя МО.

5.2. Все медицинские работники МО несут ответственность за выполнение настоящего Порядка в соответствии с действующим законодательством.

## **6.Заключительные положения**

6.1.Настоящий Порядок вступает в силу с момента утверждения и действует бессрочно.

6.2. Изменения в настоящий Порядок могут быть внесены приказом руководителя медицинской организации путем утверждения Порядка в новой редакции.

6.3. В случае возникновения конфликта между нормами локального акта МО регулирующего указанные в Порядке вопросы, и нормами настоящего Порядка применяются нормы акта, принятого позднее.

Приложение  
к приказу № 12 от 09.01.2012 г.

## Положение

### **О порядке работы по предотвращению конфликта интересов и при возникновении конфликта интересов медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности**

#### **1. Общие положения**

1.1. Настоящее положение (далее Положение) определяет порядок работы в медицинской организации по предотвращению конфликта интересов и при возникновении конфликта интересов медицинских работников медицинской организации при осуществлении ими профессиональной деятельности.

1.2. Положение разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Федеральным законом от 25 декабря 2008 № 273-ФЗ «о противодействии коррупции»;
- постановлением Правительства Российской Федерации с 12.11.2012 г. N 1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

#### **2. Основные понятия**

*Конфликт интересов* - ситуация, при которой у медицинского работника при осуществлении ими профессиональной деятельности

возникает личная заинтересованность в получении лично либо через представителя компании материальной выгоды или иного преимущества, которое влияет или может повлиять на надлежащее исполнение ими профессиональных обязанностей вследствие противоречия между личной заинтересованностью медицинского работника и интересами пациента.

*Под личной заинтересованностью медицинского работника*, которая влияет или может повлиять на надлежащее исполнение им должностных (служебных) обязанностей, понимается возможность получения медицинским или фармацевтическим работником при исполнении должностных (служебных) обязанностей доходов в виде денег, ценностей, иного имущества или услуг имущественного характера, иных имущественных прав для себя или для третьих лиц.

*Регуляторный орган* - уполномоченный федеральный орган исполнительной власти, при котором создаётся комиссия по урегулированию конфликта интересов медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

### **3. Порядок**

**предотвращения и урегулирования конфликта интересов медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности**

**3.1.** Случай возникновения у медицинского работника личной заинтересованности, которая приводит или может привести к конфликту интересов, предотвращаются в целях недопущения причинения вреда законным интересам пациента.

**3.2.** Медицинские работники медицинской организации обязаны принимать меры по недопущению любой возможности возникновения конфликта интересов при осуществлении ими профессиональной деятельности.

3.3. С целью предотвращения конфликта интересов все медицинские работники оформляют Уведомление о сотрудничестве с компаниями и о правах на лекарственные средства и(или) медицинские изделия (далее Уведомление) в соответствии с формой, утверждённой приказом руководителя медицинской организации. В указанном Уведомлении медицинские работники сообщают сведения о каких-либо финансовых или иных интересах или договорённостях с какой-либо компанией, которые могут представлять интерес для руководства медицинской организации и регуляторных органов в части предупреждения конфликта интересов.

3.4. В случае возникновения конфликта интересов медицинский работник работник незамедлительно обязан проинформировать об этом в письменной форме руководителя медицинской организации. Данное обязательство, которое принимает каждый медицинский работник, отражается в Уведомлении, подписываемом каждым медицинским работником медицинской организации.

3.5. Руководитель медицинской организации в семидневный срок со дня, когда ему стало известно о конфликте интересов, обязан в письменной форме уведомить об этом уполномоченный федеральный орган исполнительной власти.

3.6. До принятия решения уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по урегулированию конфликта интересов руководитель медицинской организации в соответствии с действующим законодательством принимает все необходимые меры по недопущению возможных негативных последствий возникшего конфликта интересов для пациента(ов).

3.7. Руководитель медицинской организации, когда ему стало известно о возникновении у медицинского работника личной заинтересованности, которая может привести к конфликту интересов, обязан принять меры по

предотвращению конфликта интересов, в порядке, установленном законодательством.

#### **4.Ответственность**

4.1.Ответственным лицом в медицинской организации за организацию работы по предотвращению и урегулированию конфликта интересов медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности является руководитель медицинской организации.

4.2. Все медицинские работники медицинской организации несут ответственность за соблюдение настоящего Положения в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Приложени  
к приказу от 09.01.2020г. №

Ф

Директ  
ООО «Медсервис Про

УВЕДОМЛЕНИЕ  
О СОТРУДНИЧЕСТВЕ С КОМПАНИЯМИ И О ПРАВАХ НА ЛЕКАРСТВЕННЫЕ  
СРЕДСТВА И(ИЛИ) МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ

Ф.И.О. медицинского работника	
Занимаемая должность	
Специальность	

ДА <input type="checkbox"/> НЕТ <input type="checkbox"/>	Укажите, отметив ДА или НЕТ, если какие-либо финансовые или иные интересы договоренности с какой-либо компанией, представляющие интерес для руководства медицинской организации и регуляторных органов относятся к Вам:	Наименование компаний, лекарственных препараторов, медицинских изделий
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Наличие договоров (соглашений) с компанией (компаниями) о назначении или рекомендаций пациентам лекарственных препараторов и (или) медицинских изделий	<hr/> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Наличие договоров с компанией (компаниями) о проведении клинических исследований лекарственных препаратов и (или) клинических испытаний медицинских изделий	<hr/> <hr/> <hr/> <hr/> <hr/>

ДА	НЕТ	Укажите, отметив ДА или НЕТ, если какие-либо финансовые или иные интересы и договоренности с какой-либо компанией, представляющие интерес для руководства медицинской организаций и регуляторных органов относятся к Вам:	
<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		Участвовали ли Вы ранее в проведении клинических исследований лекарственных препаратов и (или) клинических испытаний медицинских изделий?	Наименование компаний, лекарственных препаратов, медицинских изделий, уровень участия (главный исследователь соисследователь)
<input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>		Имеете ли Вы или Ваши близкие право собственности, патентные права или права по соглашению о патентах, товарных знаках, авторских правах на лекарственные средства и (или) медицинские изделия?	Характер прав интеллектуальной собственности

Настоящим подтверждаю достоверность и полноту вышеуказанных данных. В случае возникновения конфликта интересов незамедлительно обязуюсь информировать руководителя медицинской организации.

Дата: \_\_\_\_\_ г.

Подпись: \_\_\_\_\_ ( \_\_\_\_\_ )  
расшифровка подписи

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ  
«МЕДСЕРВИС ПРОФИ»

453309, Башкортостан Республиканы, Кумертау калаһы, Енеузен 40 йиллыгы урамы, 3/3

453309, Республика Башкортостан, г. Кумертау, ул. 40 лет Победы, 3/3, тел. 4-37-04

р/сч. 40702810406000013380 в доп. офисе №8598/0784 Башкирского отделения

ПАО « Сбербанк России» БИК 048073601 кор. счет 30101810300000000601

ИНН 0262001530 КПП 026201001

ПРИКАЗ

№ 43

от «09» 01 2020.

Об утверждении Положения о мерах по предупреждению и  
противодействию коррупции в ООО «Медсервис Профи»  
(Антикоррупционная политика)

Руководствуясь требованиями Федерального закона от 25 декабря 2008 г. № 273-ФЗ «О противодействии коррупции», ст. 74-75 Федерального закона от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить и с 10.01.2020 г. ввести в действие:

- Положение о мерах по предупреждению и противодействию коррупции в ООО «Медсервис Профи»(Антикоррупционная политика (далее Положение) (Приложение 1).

2. Назначить ответственным лицом за противодействие коррупции в ООО «Медсервис Профи» заместителя директора Кочергину Л.Л.

3. Ответственному лицу за противодействие коррупции в ООО «Медсервис профи» - заместителю директора Кочергиной Л.Л. организовать работу по противодействию коррупции в соответствии с утвержденным Положением.

4.Специалисту по кадрам Чунихиной Е.В. организовать ознакомление всех работников медицинской организации с утверждённым Положением по расписью в листе ознакомления (Приложение 2).

5. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

ДИРЕКТОР

Э.Р.КАШАПОВА



ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ  
«МЕДСЕРВИС ПРОФИ»

453309, Башкортостан Республиканы, Кумертау каланы, Енеузен 40 йиллыгы урамы, 3/3  
453309, Республика Башкортостан, г. Кумертау, ул. 40 лет Победы, 3/3, тел. 4-37-04  
р/сч. 40702810406000013380 в доп. офисе №8598/0784 Башкирского отделения  
ПАО « Сбербанк России» БИК 048073601 кор. счет 30101810300000000601  
ИНН 0262001530 КПП 026201001

ПРИКАЗ

№ 44

от « 09 01 2012 »

Об утверждении положения об организации работы по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение

Во исполнение ст. 74-75 Федерального закона от 21.11.2011 N 323 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» Постановления Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 911 «Об утверждении положения о государственном контроле качества безопасности медицинской деятельности»,

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Утвердить Положение об организации работы по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение (далее Положение) (Приложение 1).

2. Ответственному лицу за организацию работы в медицинской организации по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности директора Кочергиной Л.Л., организовать работу по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение в соответствии с утвержденным Положением.

3. Специалисту по кадрам Чунихиной Е.В. организовать ознакомление Положением медицинских работников ООО «Медсервис Профи» под личную распись в листе ознакомления (Приложение 2)

4. Контроль за выполнением настоящего приказа оставляю за собой.

ДИРЕКТОР **З.Р.КАШАПОВА**



## ПОЛОЖЕНИЕ

об организации работы по информированию медицинских работников компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах совершение определенных действий и ответственности за их совершение

### 1. Общие положения

1.1. Положение об организации работы по информированию медицинских работников компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение (далее - «Положение»), разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан Российской Федерации»;
- Федеральным законом от 12 апреля 2010 года N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
- постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012 г. N 1152 «Утверждение положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Положение регламентирует работу в медицинской организации по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

1.3. Компания, представитель компании - организации, занимающиеся разработкой производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организацией обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организацией оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации, представители, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций).

2. Организация работы по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенны

## действий и ответственности за их совершение

2.1. В медицинской организации работа по информированию медицинских работников компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение включает в себя следующие направления:

- организацию работы по соответствующему информированию медицинских работников;
- организацию работы по соответствующему информированию компаний, представителей компаний;
- организацию работы по соответствующему информированию граждан;
- определение ответственных лиц за организацию работы по информированию и непосредственное информирование медицинских работников, компаний, представителей компаний граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за совершение;
- подготовку и издание необходимых локальных нормативных актов и иных документов, проведение мероприятий, принятие иных мер, необходимых для организации работы по информированию и непосредственного информирования медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за совершение.

2.2. Информирование медицинских работников, компаний, представителей компаний граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за совершение включает в себя предоставление и разъяснение следующей информации.

Медицинские работники и руководители медицинских организаций не вправе:

- 1) принимать от организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами использования 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) (и соответственно - компания, представитель компании) подарки, денежные средства (за исключение 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 оздоровление, 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 рекомендаций 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 съездах медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение 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;

2.3. С целью информирования медицинских работников компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за совершение, информация, представленная в ст. 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 394-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»:

2.3.1. Размещается на информационных стендах и на официальном сайте медицинской организации;

2.3.2. Имеется в наличии у руководителей медицинской организации, а также во всех структурных подразделениях и доступна для медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан.