

**ПОЛОЖЕНИЕ
об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых
на медицинских работников, при осуществлении ими профессиональной деятельности в
ГКУ СО «РЦДиПОВ «Журавушка»**

1. Общие положения

1.1. Положение об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности (далее - «Положение»), разработано в соответствии с:

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 года № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее Федеральный закон № 323-ФЗ);
 - Федеральным законом от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
 - иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.
- 1.2. Положение регламентирует работу в ГКУ СО «РЦДиПОВ «Журавушка» (далее - Учреждение) по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

2. Организация работы по соблюдение ограничений

2.1. Приказом руководителя назначено лицо за работу по профилактике коррупционных и иных правонарушений, которое организует работу в Учреждении по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

2.2. Утвержден Порядок участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленный на повышение профессионального уровня медицинских работников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий в Учреждении.

2.3. При осуществлении своей деятельности, ответственное лицо, руководствуясь нормами действующего законодательства, настоящим Положением, а также локальными актами Учреждения.

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

2.4.1. Организация работы по следующим направлениям:

1) Использование документов и материалов, характеризующих организацию работы, направленной на соблюдение ограничений, установленных статьей 74 Федерального закона № 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 о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

- утвержденного Порядка участия представителей компаний в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий в Учреждении;

- 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, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение;

3) Принятие мер по недопущению наличия и появления в помещениях Учреждения бланков, содержащих информацию рекламного характера, рецептурных бланков, на 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 недостоверной, неполной илиискаженной информации об используемых при назначении курса лечения лекарственных препаратах, о медицинских изделиях, включая сокрытие сведений о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

5) Анализ выявленных в Учреждении случаев несоблюдения ограничений, установленных статьей 74 Федерального закона № 323-ФЗ с разработкой предложений для руководителя Учреждения, направленных на предотвращение несоблюдения ограничений медицинскими работниками.

2.4.2. Осуществление контроля за состоянием работы в подразделениях Учреждения по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

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

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

2.4.5. 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, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями и их представителями;

2.4.6. Рассмотрение вопросов, связанных с возникновением конфликта интересов при взаимодействии медицинских работников с компаниями и представителями компаний;

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

2.4.8. Решение вопросов о целесообразности направления медицинских работников Учреждения на мероприятия 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 и иным связанным тематикам, а также для обсуждения медицинскими работниками вышеупомянутых вопросов в целях обмена опытом;

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

2.4.10. Организация взаимодействия Учреждения с компаниями и представителями компаний по вопросам применения и использования лекарственных препаратов, медицинских изделий в порядке, установленном локальными нормативными актами Учреждения;

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

2.5. К компетенции ответственного лица за организацию работы в подразделениях Учреждения по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, относится решение следующих вопросов:

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

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

2.5.3. Представление предложений ответственному лицу за организацию работы по

соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, о целесообразности направления медицинских работников подразделения Учреждения 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 и иным связанным тематикам, а также для обсуждения медицинскими работниками вышеперечисленных вопросов в целях обмена опытом;

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

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

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

2.5.7. Информирование руководства Учреждения о случаях несоблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, а также о случаях возникновения конфликта интересов в данной сфере.

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

3.1. В соответствии с требованиями статьи 74 Федерального закона № 323-ФЗ медицинские работники не вправе:

- 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;

- 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 или 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 проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий);

- вручать пациентам такие образцы за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

- 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;

- осуществлять приём представителей компаний, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией Учреждения, 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 N61-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»;

- 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.

3.2. В ГКУ СО «РЦДиПОВ «Журавушка» запрещается:

- наличие у медицинских работников сувенирной продукции от компаний, представителя компаний;
- наличие в Учреждении сувенирной продукции от компаний, представителей компаний (за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, вознаграждений, связанные с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной 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 Учреждении образцов лекарственных препаратов для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов);
- наличие в Учреждении образцов медицинских изделий для вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических испытаний медицинских изделий);
- наличие в Учреждении бланков, содержащих информацию рекламного характера о лекарственном препарате;
- наличие в Учреждении бланков, содержащих информацию рекламного характера о медицинском изделии;
- предоставление недостоверной, неполной или искаженной информации об используемых при назначении курса лечения лекарственных препаратах, включая скрытие сведений о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов либо о наличии в Учреждении лекарственных препаратов, имеющих одинаковое международное непатентованное наименование, включая скрытие информации о наличии лекарственных препаратов имеющих более низкую цену.

4. Действия при выявлении случая несоблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности

4.1. При выявлении случая несоблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, ответственное лицо за данное направление работы доводят до сведения руководителя Учреждения информацию о выявленном нарушении.

4.2. При выявлении виновных лиц руководитель Учреждения принимает решение о привлечении их к 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 работники несут ответственность за выполнение настоящего Положения в соответствии с действующим законодательством.

5.3. Изменения в настоящее Положение могут быть внесены приказом Директора путем утверждения Положения в новой редакции.