

**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 соблюдению 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, руководствуется 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 или искаженной 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 вышеперечисленных 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 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 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 № 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»;

- 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 компании;
- 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 сокрытие сведений о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов либо о наличии в Учреждении лекарственных препаратов, имеющих одинаковое международное непатентованное наименование, включая сокрытие 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.