# ООО « Европейский Институт Здоровья Семьи»

# Приказ № 17

Об утверждении 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 ООО «ЕИЗС»

«16» мая 2019 г. г. Санкт-Петербург

В соответствии с требованиями статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», приказываю:

1. Утвердить «Порядок 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 изделийв ООО «ЕИЗС» (Приложение № 1);
2. Ознакомить с настоящим приказом  всех  медицинских работников ООО «ЕИЗС» под роспись, а также обеспечивать в дальнейшем  ознакомление с настоящим приказом вновь принятых медицинских работников.
3. Обеспечить размещение Порядка на официальном сайте ООО «ЕИЗС»;
4. Контроль за исполнением настоящего приказа оставляю за собой.

|  |  |
| --- | --- |
| Генеральный директор  | К.В.Король |

Приложение №1

к приказу генерального директора ООО «ЕИЗС»

№ 17 от «16» мая 2019 г.

**Порядок 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 изделийв ООО «ЕИЗС»**

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии со статьей 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
2. Действие настоящего Порядка распространяется на всех медицинских работников ООО «ЕИЗС» (далее – учреждение), а также на представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий; представителей организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата; представителей организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций; иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени указанных организаций (далее – представитель компании).
3. Участие представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников учреждения и в иных мероприятиях, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников, допускается только после получения письменного разрешения генерального директора учреждения (лица, исполняющего обязанности генерального директора).
	1. Согласование времени и даты участия представителя (представителей) компании в собраниях медицинских работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением профессионального уровня медицинских работников, осуществляется по предварительному обращению компании (представителя компании) на имя генерального директора (лица, исполняющего обязанности генерального директора) в письменном виде почтой, электронной почтой, курьером.
	2. В обращении должны быть указаны следующие сведения:
* наименование компании, адрес, контактные данные;
* данные лица, уполномоченного действовать от имени и в интересах компании;
* сфера деятельности компании;
* предмет интереса;
* профессиональная аудитория медицинских работников учреждения.
	1. Обращение о допуске представителя (представителей) компаний для участия в собрании медицинских работников и в иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня, рассматривается в течение 5 (пяти) рабочих дней.
1. При участии представителя (представителей) компаний в собраниях медицинских работников учреждения 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 необходимо исключить рекламу продукции, навязывание рекомендаций того или иного лекарственного препарата, медицинского изделия.
2. **Представителям компаний запрещается:**
	1. Взаимодействовать с медицинскими работниками учреждения без согласования с генеральным директором;
	2. Взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками учреждения;
	3. Вручать медицинским работникам, генеральному директору учреждения какие либо подарки, включая любые канцелярские и полиграфические изделия, а так же денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха;
	4. Приглашать медицинских работников, генерального директора учреждения на развлекательные мероприятия, проводимые за счет средств Компаний, Представителей компаний;
	5. Передавать медицинским работникам учреждения образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам;
	6. Передавать медицинским работникам учреждения бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки;
	7. Размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещения учреждения.
3. **Медицинским работникам учреждения запрещается:**
	1. Осуществлять прием Компаний, Представителей компаний без согласования с генеральным директором учреждения;
	2. Принимать от Компаний, Представителей Компаний подарки, денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, а также принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств Компаний, Представителей компаний;
	3. Заключать с Компанией, Представителями компаний соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий;
	4. Получать от Компаний, Представителей Компаний образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий определенный торговых марок для вручения пациентам;
	5. 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. 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 определенных торговый марок.
4. За нарушение требований настоящего Порядка работники ООО «ЕИЗС», а также представители компаний несут персональную ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.