**федеральное государственное бюджетное учреждение**

**«Федеральный центр нейрохирургии»**

**Министерства здравоохранения Российской Федерации**

**(г. Новосибирск)**

(ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск))

**ПРИКАЗ**

|  |  |
| --- | --- |
| 23.05.2016 | № 100 |

Об ограничениях, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников при осуществлении ими

профессиональной деятельности

Во исполнение статей 74, 75 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», статьи 13.3 Федерального закона от 25.12.2008 № 273-ФЗ «О противодействии коррупции», в целях организации работы с компаниями, занимающимися разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, компаниями, обладающими правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, компаниями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, а также их представителями,

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить Порядок взаимодействия медицинских работников ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск) 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 (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании) согласно приложению № 1.

2. Прием медицинскими работниками ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск) представителей компаний осуществлять после получения соответствующего разрешения исключительно в целях:

- проведения клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

- участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

3. Прием медицинскими работниками ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск) представителей компании проводить во время свободное от приема, осмотра, лечения и наблюдения пациентов, по предварительному согласованию с медицинским работником.

4. Запретить медицинским работникам ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск):

- принимать от компаний, представителей компании подарки, денежные средства (за исключением 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 оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, а также участвовать 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);

- 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;

- осуществлять прием представителей компаний, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- 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.

5. Запретить фармацевтическим работникам ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск):

- принимать подарки, денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха, и принимать участие в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет средств компании, представителя компании;

- получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения населению;

- заключать с компанией, представителем компании соглашения о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

- предоставлять населению недостоверную и (или) неполную информацию о наличии лекарственных препаратов, включая лекарственные препараты, имеющие одинаковое международное непатентованное наименование, медицинских изделий, в том числе скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов и медицинских изделий, имеющих более низкую цену.

6. В случае возникновения ситуации, при которой у медицинского работника или фармацевтического 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 или фармацевтического работника и интересами пациента, медицинский работник или фармацевтический работник обязан проинформировать об этом в письменной форме главного врача ФГБУ «ФЦН» Минздрава России
(г. Новосибирск).

7. За нарушение установленного настоящим приказом порядка медицинские и фармацевтические работники несут ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

8. Руководителям структурных подразделений, в которых осуществляют трудовую деятельность медицинские или фармацевтические работники, довести настоящий приказ до сведения персонала.

9. Признать утратившим силу приказ ФГБУ «ФЦН» Минздравсоцразвития России (г. Новосибирск) от 23 октября 2012 года
№ 108 «Об ограничениях, налагаемых на медицинских работников и фармацевтических работников ФГБУ «ФЦН» Минздравсоцразвития России (г. Новосибирск) при осуществлении ими профессиональной деятельности».

|  |  |
| --- | --- |
| Главный врач | Рзаев Д.А. |

Приложение № 1 к приказу

от 23.05.2016 № 100

**ПОРЯДОК**

взаимодействия медицинских работников ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск) 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

1. Настоящий порядок утвержден на основании статьи 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 373-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и определяет порядок взаимодействия медицинских работников ФГБУ «ФЦН» Минздрава России (г. Новосибирск) (далее - Учреждение) и организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организаций оптовой торговли лекарственными средствами, аптечных организаций (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании).

2. Требования настоящего порядка распространяются на всех медицинских работников Учреждения и являются обязательными для исполнения.

3. В Учреждении принимаются:

- компании, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий;

- компании, обладающие правами на использование торгового наименования лекарственного препарата

- компании, являющиеся организациями оптовой торговли лекарственными средствами;

- компании, являющиеся аптечными организациями;

- представители указанных выше компаний;

- иные физические и юридические лица, осуществляющих свою деятельность от имени указанных выше организаций.

4. Прием представителей компании в Учреждении осуществляется исключительно в целях:

- проведения клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий;

- участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, направленных на повышение их профессионального уровня или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

5. Первичный прием представителей компании осуществляется главным врачом или уполномоченным им лицом (как правило, заместителем главного врача) после рассмотрения поступившего обращения.

6. Согласования времени и даты приема представителя компании по вопросу участия в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня осуществляется по предварительному обращению на имя главного врача в письменном виде, направленном по электронной почте на адрес info@neuronsk.ru, посредством факсимильной связи по номеру 8(383)349-83-04 или переданному с нарочным.

7. В обращении должны быть указаны следующие сведения:

- наименование компании, адрес, контактные реквизиты;

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

- сфера деятельности компании;

- предмет интереса (например, проведение клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий; консультации по безопасному, рациональному и эффективному применению, о нежелательных реакциях при применении товаров компании, представление нового товара, работы, услуги в целях повышения профессионального уровня медицинских работников);

- целевая профессиональная аудитория медицинских работников;

- форма участия в собрании / мероприятии.

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

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

10. Заместитель главного врача по медицинской части в случаях предоставления информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий, вправе осуществить индивидуальный прием представителей компании, привлечь для взаимодействия с представителем компании иных медицинских работников или с разрешения главного врача организовать собрание медицинских работников с участием представителей компании.

11. Осуществление индивидуального приема представителя компании на территории Учреждения медицинский работник вправе только в случаях:

- участия в проведении клинических исследований лекарственных препаратов;

- участия в клинических испытаниях медицинских изделий.

Осуществление индивидуального приема медицинским работником в иных случаях не допускается.

12. В случае возникновения конфликта интересов с компанией медицинский работник Учреждения в письменной форме уведомляет об этом главного врача.

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