

**РАСПОРЯЖЕНИЕ**

**директора по социальным вопросам и взаимодействию с органами власти**

26 мая 2022г.

№ Р-24-009-22

Об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников, при осуществлении ими профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром»

В соответствии со ст.74 Федерального закона от 21 ноября 2011 года № 323-03 «Об основах охраны здоровья граждан в РФ», с требованиями Положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 12 ноября 2012 г. № 1152, с требованиями приказа МЗ РФ от 31.07.2020 г. № 785н «Об утверждении требований к организации и проведению внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности»

1. Утвердить:
  - 1.1. Положение об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в поликлинике АО Соликамскбумпром» согласно приложению №1 к настоящему распоряжению;
  - 1.2. Положение о порядке взаимодействия медицинских работников 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 в поликлинике АО «Соликамскбумпром» согласно приложению №2 к настоящему распоряжению;
  - 1.3. Порядок участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий, в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях в поликлинике АО «Соликамскбумпром» согласно приложению №3 к настоящему распоряжению;
  - 1.4. Положение об организации работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение в поликлинике АО «Соликамскбумпром» согласно приложению №4 к настоящему распоряжению;
  - 1.5. Форма уведомления медицинского работника о налагаемых ограничениях при осуществлении им профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром» согласно приложению №5 к настоящему распоряжению;
2. Главному врачу поликлиники АО «Соликамскбумпром» Галкиной Т.Я.:
  - 2.1. назначить ответственное лицо за организацию работы и контроль за соблюдением ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром».
  - 2.2. организовать работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников, при осуществлении ими профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром» в соответствии с проверочным листом (список контрольных вопросов), используемым Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и ее территориальными органами при проведении плановых проверок при осуществлении государственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности (Приложение № 4 к приказу Федеральной службы по

- надзору в сфере здравоохранения от 20.12.2017 г. № 10450).
3. Инспектору по контролю за исполнением поручений Туневой А.Ю. ознакомить в соответствии с прилагаемым листом ознакомления заинтересованных в исполнении настоящего распоряжения лиц в течение трех рабочих дней с момента издания настоящего распоряжения под роспись согласно приложению №6 к настоящему распоряжению.
  4. Контроль за исполнением распоряжения оставляю за собой.

Директор по социальным вопросам  
и взаимодействию с органами власти



Л.В. Фисюк

УТВЕРЖДАЮ  
Директор по социальным вопросам  
и взаимодействию с органами власти  
АО «Соликамскбумпром»

Л.В. Фисюк  
« 26 » 05 2022 г

## ПОЛОЖЕНИЕ

### об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром»

#### 1. Общие положения

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

- Федеральным законом от 21 ноября 2011 г. №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее - № 323-ФЗ);
- Федеральным законом от 12 апреля 2010 года №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;
- Постановлением Правительства Российской Федерации от 12.11.2012г. №1152 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;
- Трудовым кодексом Российской Федерации;
- приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 31.07.2020 г. № 785н «Об утверждении требований к организации и проведению внутреннего контроля качества и безопасности медицинской деятельности»;
- иными действующими нормативно-правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Положение регламентирует работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром» (далее – Поликлиника).

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

2.1. Распоряжением главного врача поликлиники:

2.1.1. назначается ответственное лицо за организацию работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности (далее - ответственное лицо);

2.1.2. утверждаются:

- форма уведомления медицинского работника о налагаемых ограничениях при осуществлении им профессиональной деятельности в поликлинике;

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

2.2. При осуществлении своей деятельности ответственное лицо руководствуется нормами действующего законодательства, настоящим Положением, а также распоряжениями главного врача поликлиники по вышеуказанным вопросам.

2.3. К компетенции ответственного лица относится решение следующих вопросов:

2.3.1. контроль за наличием и использованием в поликлинике документов и материалов, характеризующих организацию работы, направленной на соблюдение ограничений, установленных статьей 74 Федерального закона № 323-ФЗ;

2.3.2. информирование медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение;

2.3.3. принятие мер по недопущению наличия и появления в помещениях поликлиники 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;

2.3.4. анализ обращения 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;

2.3.5. анализ выявленных в поликлинике случаев несоблюдения ограничений, установленных статьей 74 Федерального закона № 323-ФЗ с разработкой предложений для главного врача, направленных на предотвращение несоблюдения ограничений медицинскими работниками;

2.3.6. контроль за состоянием работы в поликлинике по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

2.3.7. организация совещаний медицинских работников и иных мероприятий, предусмотренных действующим законодательством, связанных с вопросами соблюдения ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

2.3.8. 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 (далее совместно - компании) и их представителями (далее - представители компаний);

2.3.9. рассмотрение вопросов, связанных с возникновением конфликта интересов при взаимодействии работников поликлиники с компаниями и представителями компаний;

2.3.10. решение вопросов о целесообразности направления медицинских работников поликлиники на мероприятия для заслушивания информационного или научного доклада по вопросам профилактики, диагностики и лечения заболеваний, специфике лечения определенных заболеваний у отдельных групп пациентов, особенности применения определенного медицинского изделия или лекарственного препарата и иных связанных тематик, а также для обсуждения медицинскими работниками вышеперечисленных вопросов в целях обмена опытом;

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

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

2.3.13. информирование главного врача поликлиники 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, соблюдения которых обеспечивается в поликлинике**

3.1. В соответствии с требованиями ст. 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;

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

- вручать пациентам такие образцы;

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

- осуществлять прием представителей компаний 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 года №323 - ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

3.2. В поликлинике запрещается:

- наличие у медицинских работников сувенирной продукции от компаний, представителя компаний;

- наличие в договорах с компанией (представителем компании) о поставках лекарственных препаратов, условий о назначении или рекомендации пациентам определенных лекарственных препаратов;

- наличие в договорах о поставке медицинских изделий с компанией (представителем компании) условий о назначении или рекомендации пациентам определенных медицинских изделий;

- наличие в поликлинике образцов лекарственных препаратов для вручения пациентам;
- наличие в поликлинике образцов медицинских изделий для вручения пациентам;
- наличие в поликлинике бланков, содержащих информацию рекламного характера о лекарственном препарате;
- наличие в поликлинике 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 поликлинике 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 поликлинике по соблюдению указанных в пунктах 3.1 и 3.2. ограничений и запретов, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, осуществляет ответственное лицо за организацию данной работы в поликлинике.

#### **4. Действия администрации поликлиники при выполнении случая несоблюдения ограничений, 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, ответственное лицо доводит до сведения главного врача поликлиники информацию о выявленном нарушении.

4.2. Распоряжением главного врача поликлиники по факту нарушения создается комиссия и проводится служебное расследование.

4.3. По результатам служебного расследования составляется соответствующий акт.

4.4. При выявлении виновных лиц главный врач поликлиники 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 поликлиники несут ответственность за выполнение настоящего Положения в соответствии с действующим законодательством.

5.3. Изменения в настоящее Положение могут быть внесены распоряжением главного врача путем утверждения Положения в новой редакции.

УТВЕРЖДАЮ  
Директор по социальным вопросам  
и взаимодействию с органами власти  
АО «Соликамскбумпром»  
Л.В. Фисюк  
« 26 » 05 2022 г

## ПОЛОЖЕНИЕ

**о порядке взаимодействия медицинских работников 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 в поликлинике АО «Соликамскбумпром»**

### 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 поликлиники (далее - медицинские работники поликлиники) 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 обязательно для соблюдения всеми медицинскими работниками поликлиники.

### 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 т.ч. 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 т.ч. заседаний врачебной комиссии и иных комиссий, рабочих совещаний, клинических разборов и т.п., направленных на предоставление информации, связанной с

осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

2.1.3. заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же 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.-2.1.2 настоящего Положения, либо участия в данных мероприятиях, медицинский работник поликлиники обращается к ответственному лицу за организацию работы в поликлинике по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности (далее- ответственное лицо) , для согласования и решения данного вопроса:

2.2.1. Ответственное лицо, изучает вопрос необходимости и целесообразности организации мероприятий или участия в них медицинских работников поликлиники и готовит соответствующие предложения на рассмотрение главного врача поликлиники;

2.2.2. Главный врач поликлиники:

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

- издаёт соответствующее распоряжение о проведении мероприятия;

2.2.3. Ответственное лицо осуществляет контроль за проведением мероприятия.

### **3. Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание и исполнение принятых по ним обязательств**

3.1. Заключение договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание в поликлинике осуществляется строго в соответствии с требованиями по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников поликлиники при осуществлении ими профессиональной деятельности;

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

3.3. Ответственное лицо осуществляет постоянный контроль на предмет отсутствия в указанных в п. 3.1. настоящего раздела договорах условий о назначении или 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 поликлиники в установленном порядке участвуют в работе, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

4.2. В поликлинике проводятся собрания и иные мероприятия медицинских работников, связанные с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий.

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

4.4. С целью предоставления медицинским работникам поликлиники 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 поликлинике порядке.

4.5. Необходимость предоставления представителями компаний медицинским работникам поликлиники 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 поликлиники**

5.1. Для указанных в п. 1.2. целей настоящего Положения собранием медицинских работников поликлиники признается совместное присутствие двух и более медицинских работников поликлиники (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 поликлинике 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 N 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, о фактах и об обстоятельствах, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и 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, изменении в инструкции по эксплуатации, технических требованиях к помещению при установке медицинского изделия в поликлинике 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 обсуждение 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 поликлиники, так и за ее пределами.

5.4. В собрании не могут участвовать медицинские работники других медицинских учреждений, за исключением случаев, когда они также работают в поликлинике 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 главного врача поликлиники.

5.5. Не допускается участие медицинских работников в собраниях во время, отведенное для приема пациентов.

## **6. Обязанности медицинских работников поликлиники при взаимодействии с представителями компаний**

6.1. При взаимодействии с представителями компаний медицинские работники поликлиники обязаны:

6.1.1. Соблюдать ограничения, предусмотренные действующим законодательством РФ.

6.1.2. Сообщать главному врачу 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 поликлиники разрешается принимать участие в установленном в поликлинике 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 поликлинике 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 вышеперечисленные 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 поликлиники 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 поликлиники, 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 поликлиники 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 представителем компании и медицинским работником;

7.1.3. получение благотворительной помощи, адресованной поликлинике, 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 поликлиники 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 поликлиники или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов и мониторинга безопасности медицинских изделий;

- сбор отзывов медицинских работников поликлиники 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 поликлиники 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.

УТВЕРЖДАЮ  
Директор по социальным вопросам  
и взаимодействию с органами власти  
АО «Соликамскбумпром»  
И.В. Фисюк  
« 26 05 2022 г

**ПОРЯДОК**  
**участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством**  
**и (или) реализацией лекарственных препаратов, медицинских изделий,**  
**в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях**  
**в поликлинике АО «Соликамскбумпром»**

**1. Общие положения**

1.1. Настоящее документ устанавливает порядок участия компаний, 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 (далее- Порядок) (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно – Компания, Представитель компании) в собраниях медицинских работников в поликлинике АО «Соликамскбумпром» (далее- Поликлиника ) в соответствии с ч.1. ст. 74 Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

1.2. Действие настоящего Порядка распространяется на все структурные подразделения поликлиники.

1.3. Требования настоящего Порядка обязательны для всех медицинских работников Поликлиники, а также Компаний и Представителей Компаний, направленных для осуществления своей представительской деятельности в поликлинику.

**1. Порядок взаимодействия с представителями компаний**

2.1. Компании, Представители компаний осуществляют взаимодействие с медицинскими работниками поликлиники в целях:

2.1.1. повышения профессионального уровня медицинских работников путем участия в собраниях медицинских работников (в том числе на круглых столах, врачебных, сестринских, врачебно-сестринских конференциях, клинических разборах и др.);

2.1.2. предоставления информации, связанной с безопасностью лекарственных средств и изделий медицинского назначения, предусмотренной ч. 3 ст. 64 Федерального закона от 12 апреля 2010 года № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и ч. 3 ст. 96 Федерального закона Российской Федерации от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

2.2. Для осуществления целей, указанных в п.п. 2.1. настоящего Порядка, Компании, Представители Компаний вносят свои предложения главному врачу поликлиники путем:

2.2.1. письменного обращения в адрес поликлиники с указанием тематики, планируемой для ознакомления медицинскими работниками поликлиники, предложениями по дате, времени и месту организации собрания медицинских работников, контактными координатами Компаний, Представителя Компании.

2.2.2. предоставления приглашения для участия и программы мероприятий по повышению профессионального уровня медицинских работников (конференции, круглом столе, семинаре и др.);

2.2.3 устного обращения к главному врачу поликлиники в часы приема или по предварительному согласованию времени приема в ходе которого Компанией, Представителем компании озвучиваются предложения по тематике, планируемой для ознакомления медицинским работникам, дате, времени и месту организации собрания медицинских работников.

2.3. При поступлении в поликлинику письменного обращения Компании, Представителя компании, приглашения с прилагаемой программой мероприятий (далее - обращение), которое регистрируется делопроизводителем в порядке делопроизводства как входящий документ. Обращение направляется для рассмотрения главному врачу поликлиники, который по результатам рассмотрения визирует поручение конкретному медицинскому работнику для исполнения и письменного ответа Компании и Представителю компании.

2.4. Рассмотрение устного обращения Компании, Представителя компании происходит после поступления письменного обращения в адрес поликлиники и по процедуре, указанной в п. п. 2.3. настоящего Порядка.

2.5. Медицинские работники поликлиники осуществляют взаимодействие с Компаниями, Представителями компаний только по поручению главного врача в свободное от посетителей время и в часы, регламентированные главным врачом по результатам рассмотрения обращений Компаний, Представителей компаний.

2.6. В случае обращения Компаний, Представителей компаний напрямую к медицинскому работнику поликлиники без поручения главного врача, медицинский работник обязан направить Компанию, Представителей компанию в приемную главного врача для ознакомления с настоящим Порядком, или обратиться к доступному информационному сервису на официальный сайт поликлиники.

2.7. Компаниям, Представителям компаний при информировании медицинских работников разрешено привлекать сторонних лекторов из числа научно-преподавательского состава государственных медицинских ВУЗов и/или высококвалифицированных практикующих врачей, а так же использовать для наглядной информации мультимедийные средства.

2.8. В текстах докладов, презентациях, представляемых вниманию медицинским работникам, не должно содержаться информации о рекламе и активном продвижении торговых наименований лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения определенной торговой марки, не имеющих клинической доказательной базы, регламентированных международными правилами.

## **2. Запрещения для Компаний и Представителей компаний**

Компаниям и Представителям компаний запрещается:

3.1. взаимодействовать с медицинскими работниками поликлиники без согласования с главным врачом.

3.2. взаимодействовать с пациентами (посетителями) и немедицинскими работниками поликлиники.

3.3. вручать медицинским работникам поликлиники, главному врачу какие-либо подарки, включая любые канцелярские и полиграфические изделия, а также денежные средства, в том числе на оплату развлечений, отдыха, проезда к месту отдыха.

3.4. приглашать медицинских работников поликлиники, главного врача на развлекательные мероприятия, проводимые за счет средств Компаний, Представителей компаний.

3.5. передавать медицинским работникам поликлиники образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения пациентам.

3.6. передавать медицинским работникам поликлиники бланки, содержащие информацию рекламного характера, а также рецептурные бланки, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия определенной торговой марки.

3.7. размещать любую рекламную информацию внутри и снаружи помещений поликлиники.

#### **4. Запреты для медицинских работников**

Медицинским работникам поликлиники запрещается:

4.1. осуществлять прием Компаний, Представителей компаний без согласования с главным врачом поликлиники.

4.2. 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.

4.3. заключать с Компанией, Представителями компаний соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, медицинских изделий.

4.4. получать от Компаний, Представителей Компаний образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий определенных торговых марок для вручения пациентам.

4.5. 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.

4.6. 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 торговых марок.

#### **5. Заключительные положения**

5.1. Компании, Представители компаний могут ознакомиться с настоящим Порядком следующим образом:

5.1.1. получить копию настоящего Порядка по устному обращению, которая будет выдана Компании, Представителю компании как исходящая корреспонденция, с регистрацией в соответствующем журнале за подписью Представителя компании о получении документа;

5.1.2. на доступном информационном сервисе официального сайта поликлиники.

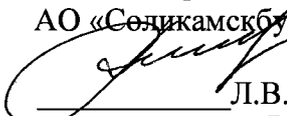
5.2. За нарушение настоящего Порядка медицинские работники поликлиники, а также Компании и Представители компаний, несут ответственность, предусмотренную действующим законодательством Российской Федерации.

5.3. В отношении медицинских работников поликлиники за нарушение настоящего Порядка будут приняты меры дисциплинарного взыскания в соответствии с ТК РФ.

УТВЕРЖДАЮ

Директор по социальным вопросам  
и взаимодействию с органами власти

АО «Соликамскбумпром»

  
Л.В. Фисюк  
« 26 » 05 2022 г.

**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**  
**в поликлинике АО «Соликамскбумпром»**

**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 в 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 «Об утверждении положения о государственном контроле качества и безопасности медицинской деятельности»;

- Трудовым кодексом Российской Федерации;

- иными действующими нормативными и правовыми актами Российской Федерации.

1.2. Положение регламентирует работу в поликлинике АО «Соликамскбумпром» (далее - Поликлиника) 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, организаций, обладающих правами на использование торгового наименования лекарственного препарата, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации (их представители, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций).

## **2. Организация работы по информированию медицинских работников, фармацевтических работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение**

2.1. В поликлинике 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 за непосредственное информирование медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их 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 их совершение.

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

Медицинские работники поликлиники не вправе:

2.2.1. принимать от 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) 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;

2.2.2. 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);

2.2.3. 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);

2.2.4. 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;

2.2.5. 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 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;

2.2.6. 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 их совершение, информация, представленная в ст. 74 Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»:

2.3.1. размещается на информационных стендах и на официальном сайте поликлиники;

2.3.2. имеется в наличии у главного врача поликлиники, а так же во всех структурных подразделениях поликлиники и доступна для медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан.

2.4. Кроме информирования, указанного в п. 2.3., информирование различных категорий лиц и компаний, в том числе медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан, осуществляется так же с учётом особенностей организации работы по данному информированию в соответствии с настоящим Положением.

### **3. Особенности организации работы по информированию медицинских работников об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение**

3.1. В поликлинике осуществляется обязательное личное информирование медицинских работников об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

3.2. Обязательное личное информирование медицинских работников об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется посредством:

- ознакомления медицинских работников под роспись в листе ознакомления с локальными нормативными актами поликлиники, регламентирующими работу по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;

- уведомления об ограничениях, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, в том числе при приёме на работу согласно приложению к настоящему Положению;

- включения информации об ограничениях, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности в должностные инструкции медицинских работников.

3.3. Процедура уведомления медицинских работников об ограничениях, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности, а так же хранение данных уведомлений осуществляется делопроизводителем поликлиники.

#### **4. Особенности организации работы по информированию компаний, представителей компаний об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение**

4.1. В поликлинике при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний осуществляется обязательное их информирование об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

4.2. Информирование компаний, представителей компаний об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляется:

4.2.1. в письменной и устной форме при взаимодействии в установленном законом порядке с компаниями, представителями компаний, а именно:

- в случаях, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, участия в порядке, установленном администрацией поликлиники, 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;

- при заключении договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий, а так же договоров на техническое обслуживание, и при исполнении принятых договорных обязательств.

Организацию указанного в настоящем пункте информирования обеспечивает лицо, ответственное за соблюдение ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

4.2.2. незамедлительно в письменной или устной форме при личном обращении компаний, представителей компаний в поликлинику, когда о данном обращении поликлиника или её конкретные медицинские работники заранее не были поставлены в известность обратившимся, и оно не было обусловлено формами взаимодействия, указанными в п. 4.2.1. В данном случае непосредственное информирование компании, представителя компании об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение осуществляет тот медицинский работник, к которому обратилась компания, представитель компании. В ходе и после осуществления данного информирования медицинский работник поликлиники обеспечивает неукоснительное соблюдение ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

#### **5. Особенности организации работы по информированию граждан об установленных для медицинских работников запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение**

5.1. В поликлинике осуществляется обязательное информирование граждан об установленных для медицинских работников запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение.

5.2. Медицинский работник при назначении курса лечения пациенту информирует его, что медицинский работник не вправе 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.

5.2. По требованию пациента или его законного представителя главный врач поликлиники или лицо его замещающее обеспечивает непосредственное ознакомление пациента или его законного представителя с положениями законодательства, а так же

локальными нормативными актами регламентирующими установление запретов на совершение медицинскими работниками определенных действий и ответственности за их совершение.

#### **6. Ответственные лица по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение**

Ответственным лицом за организацию работы в поликлинике по информированию медицинских работников, компаний, представителей компаний и граждан об установленных запретах на совершение определенных действий и ответственности за их совершение согласно распоряжению главного врача поликлиники назначается лицо, ответственное за организацию работы в поликлинике по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников при осуществлении ими профессиональной деятельности.

#### **7. Заключительные положения**

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

7.2. Все медицинские работники поликлиники несут ответственность за выполнение настоящего Положения в соответствии с действующим законодательством.

7.3. Изменения в настоящее Положение могут быть внесены распоряжением директора по социальным вопросам и взаимодействию с органами власти АО «Соликамскбумпром» путем утверждения Положения в новой редакции

УТВЕРЖДАЮ

Директор по социальным вопросам  
и взаимодействию с органами власти

АО «Соликамскбумпром»

Л.В. Фисюк

« 26 » 05 2022 г.

Форма

### УВЕДОМЛЕНИЕ

#### медицинского работника о налагаемых ограничениях при осуществлении им профессиональной деятельности

В соответствии с требованиями Федерального закона от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» уведомляет Вас о том, что при осуществлении Вами профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром» Вы не вправе:

1. принимать от 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) 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;
2. 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);
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 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;

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.

За нарушения указанных ограничений медицинский работник несет ответственность, предусмотренную законодательством Российской Федерации.

В случае возникновения конфликта интересов медицинский работник незамедлительно обязан проинформировать об этом в письменной форме главного врача поликлиники.

Главный врач поликлиники  
АО «Соликамскбумпром» \_\_\_\_\_

(подпись)

\_\_\_\_\_  
(Ф.И.О)

**С уведомлением медицинского работника о налагаемых ограничениях при осуществлении им профессиональной деятельности ознакомлены и согласны.**

№ пп	Ф.И.О.	Должность	Дата ознакомления	Подпись

### ЛИСТ ОЗНАКОМЛЕНИЯ

С Распоряжением директора по социальным вопросам и взаимодействию с органами власти от 26.05.2022 года Р-24-009-22 «Об организации работы по соблюдению ограничений, налагаемых на медицинских работников, при осуществлении ими профессиональной деятельности в поликлинике АО «Соликамскбумпром» ознакомлена и согласна:

<b>№ пп</b>	<b>Ф.И.О.</b>	<b>Должность</b>	<b>Дата ознакомления</b>	<b>Подпись</b>
1	Галкина Т.Я.	Главный врач поликлиники АО «Соликамскбумпром»		