



Организация контроля за соблюдением медицинскими работниками ограничений при осуществлении медицинской деятельности в части обращения лекарственных средств.

Цель данного вида контроля: соблюдение медицинскими работниками ограничений при осуществлении медицинской деятельности в части обращения лекарственных средств направлена на обеспечение:

а) наличия договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий, а также об осуществлении медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности;

б) наличия договоров о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий на предмет наличия в них условий о назначении или рекомендации пациентам либо о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий;

в) наличия утвержденного администрацией поликлиники порядка участия 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 (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) (далее соответственно - компания, представитель компании) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня или предоставлением информации, предусмотренной частью 3 статьи 64 Федерального закона "Об обращении лекарственных средств" и частью 3 статьи 96 Федерального закона "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации";

г) отсутствия 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.

Виды внутреннего контроля, направленные на пресечение случаев несоблюдения ограничений, установленных статьей 74 Федерального закона 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».

Вид контроля	Ответственные лица	Периодичность контроля
Недопустимость наличия в договорах о поставках лекарственных препаратов, медицинских изделий условий о назначении или рекомендации пациентам какого-либо лекарственного средства, либо о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий.	главный врач, старшая м/сестра оперблока	При каждом случае
Недопустимость участия (наличие сведений об этом в плане и протоколах конференций и собраний) 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 (их представителей, иных физических и юридических лиц, осуществляющих свою деятельность от имени этих организаций) в собраниях медицинских работников и иных мероприятиях, связанных с повышением их профессионального уровня.	главный врач, старшая медицинская сестра оперблока	1 раз в год (в начале календарного года)
Проведение осмотра помещений на предмет наличия 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.	врачи всех специальностей, заведующая отделением	Постоянно 1 раз в месяц