



Министерство здравоохранения Нижегородской области

Государственное бюджетное учреждение здравоохранения
Нижегородской области

«Нижегородская областная клиническая больница
им. Н.А. Семашко»

(ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А. Семашко»)

П Р И К А З

01.09.2025

№ 203

г. Нижний Новгород

О внесении изменений в Положение об антикоррупционной политике ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А.Семашко», утвержденное приказом ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А.Семашко» от 20 сентября 2023 г. № 244 «Об организации работы по противодействию коррупции в ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А.Семашко»

В связи с внесением изменений в ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (в ред. Федерального закона от 07.06.2025 № 150-ФЗ)

п р и к а з ы в а ю :

внести в Положение об антикоррупционной политике ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А.Семашко», утвержденное приказом ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А.Семашко» от 20 сентября 2023 г. № 244 «Об организации работы по противодействию коррупции в ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А.Семашко» (далее - Положение), следующие изменения:

1. Пункт 46 Положения изложить в следующей редакции:

«46. Медицинские работники и руководство Учреждения не вправе:

- принимать от организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов,

биологически активных добавок, 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;

- заключать с компанией, представителем компании соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов, биологически активных добавок, медицинских изделий (за исключением договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов, клинических испытаний медицинских изделий);

- получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, биологически активных добавок, 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 биологически активных добавках, медицинских изделиях, в том числе скрывать сведения о наличии в обращении аналогичных лекарственных препаратов, биологически активных добавок, медицинских изделий;

- выдавать рецепты на лекарственные препараты, медицинские изделия на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата, медицинского изделия;

- 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 в соответствии с установленным Порядком (Приложение № 9 к Положению).

2. Пункт 1 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 ГБУЗ НО «НОКБ им. Н.А.Семашко» (Приложение № 9 к Положению) изложить в следующей редакции:

«1. Настоящий порядок разработан на основании ст. 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» и определяет порядок участия представителей организаций, занимающихся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов, биологически активных добавок, 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) в собраниях медицинских работников, в том числе фармацевтических работников, и иных мероприятиях с участием представителей компаний (далее - собраниях медицинских работников).».

3. Контроль исполнения настоящего приказа оставляю за собой.

Главный врач



С.И. Богданов

Начальник юридического отдела Жаворонкова Ольга Алексеевна
438-95-42