

# ЮРИДИЧЕСКИЕ ОСНОВЫ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПРОВИЗОРА

**ПАВЛОВА ЮЛИЯ ВЛАДИМИРОВНА**

*кандидат юридических наук  
доцент кафедры медицинского права  
Первого МГМУ им. И.М. Сеченова*

**СИСТЕМА  
НОРМАТИВНО-ПРАВОВЫХ АКТОВ  
В СФЕРЕ ОСУЩЕСТВЛЕНИЯ  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## МЕЖДУНАРОДНЫЕ АКТЫ И КОНСТИТУЦИЯ РФ

- Всеобщая декларация прав человека 1948 г.
- Международный пакт об экономических, социальных и культурных правах,
- Устав Всемирной организации здравоохранения
- Конституция РФ

## ФЕДЕРАЛЬНЫЕ ЗАКОНЫ

- Система общего законодательства
- Система специального законодательства

## ПОДЗАКОННЫЕ НОРМАТИВНЫЕ АКТЫ

- Указы Президента РФ
- Постановления и Распоряжения Правительства РФ
- Приказы Министерства здравоохранения РФ

## РЕГИОНАЛЬНОЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВО

- Нормативно-правовые акты субъектов

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

## СИСТЕМА СПЕЦИАЛЬНОГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

### КОДЕКСЫ

✓ ГРАЖДАНСКИЙ КОДЕКС РФ

✓ УГОЛОВНЫЙ КОДЕКС РФ

✓ ТРУДОВОЙ КОДЕКС РФ

✓ КОДЕКС РФ ОБ АДМИНИСТРАТИВНЫХ  
ПРАВОНАРУШЕНИЯХ

✓ Федеральный закон от 13 марта 2006 г. N 38-ФЗ "О  
рекламе"

✓ Закон РФ от 7 февраля 1992 г. N 2300-1 "О защите  
прав потребителей"

✓ Федеральный закон от 17 июля 1999 г. N 178-ФЗ "О  
государственной социальной помощи"

✓ Федеральный закон от 24 ноября 1995 г. N 181-ФЗ  
"О социальной защите инвалидов в Российской  
Федерации"

✓ Федеральный закон от 21 ноября 2011 г.  
N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья  
граждан в Российской Федерации»

✓ Федеральный закон от 12 апреля 2010 г.  
N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных  
средств»

✓ Федеральный закон от 17.09.1998 г. N 157-ФЗ  
«Об иммунопрофилактике инфекционных  
болезней»

✓ Федеральный закон от 2 января 2000 г. N 29-  
ФЗ "О качестве и безопасности пищевых  
продуктов"

✓ Федеральный закон от 8 января 1998 г. N 3-  
ФЗ "О наркотических средствах и  
психотропных веществах"

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

### ГРАЖДАНСКИЙ КОДЕКС РФ

- Гражданско-правовые нормы направлены на охрану и защиту жизни и здоровья гражданина
- Определяет общий порядок возмездного оказания фармацевтических услуг (ст. 779-783 гл. 39 ГК РФ определяет имущественный и возмездный характер фармацевтических услуг, позволяющий применить к ним гражданско-правовой метод регулирования)
- Устанавливает порядок и условия возмещения причиненного ущерба жизни или здоровью гражданина компенсации морального вреда в случае ненадлежащего оказания фармацевтических услуг (ст. 1064-1101)

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

### ТРУДОВОЙ КОДЕКС РФ (от 30 декабря 2001 года № 197-ФЗ)

- Содержит нормы, регулирующие взаимоотношения фармацевтического работника и организации при осуществлении трудовой функции
- Регулирует основания возникновения трудовых правоотношений
- Устанавливает порядок заключения, изменения и прекращения трудового договора
- Устанавливает основания привлечения к дисциплинарной ответственности при совершении дисциплинарных проступков
- Определяет некоторые особенности регулирования труда фармацевтических работников

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

### КОДЕКС РФ ОБ АДМИНИСТРАТИВНЫХ ПРАВОНАРУШЕНИЯХ

**Статья 5.39.** Отказ в предоставлении информации (неправомерный отказ в предоставлении гражданину и (или) организации информации, предоставление которой предусмотрено федеральными законами, несвоевременное ее предоставление либо предоставление заведомо недостоверной информации)

**Статья 6.3.** Нарушение законодательства в области обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения

**Статья 6.16.** Нарушение правил оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров .....

**Статья 6.28.** Нарушение установленных правил в сфере обращения медицинских изделий

**Статья 6.29.** Невыполнение обязанностей о представлении информации о конфликте интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

### КОДЕКС РФ ОБ АДМИНИСТРАТИВНЫХ ПРАВОНАРУШЕНИЯХ

**Статья 13.14.** Разглашение информации с ограниченным доступом

**Статья 14.1.** Осуществление предпринимательской деятельности без государственной регистрации или без специального разрешения (лицензии), осуществление предпринимательской деятельности с нарушением условий, предусмотренных специальным разрешением (лицензией).

**Статья 14.2.** Незаконная продажа товаров (иных вещей), свободная реализация которых запрещена или ограничена

**Статья 14.3.** Нарушение законодательства о рекламе

**Статья 14.4.2.** Нарушение законодательства об обращении лекарственных средств

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

### КОДЕКС РФ ОБ АДМИНИСТРАТИВНЫХ ПРАВОНАРУШЕНИЯХ

**Статья 14.4.** Продажа товаров, выполнение работ либо оказание населению услуг ненадлежащего качества или с нарушением установленных законодательством Российской Федерации требований

**Статья 14.5.** Продажа товаров, выполнение работ либо оказание услуг при отсутствии установленной информации либо неприменение в установленных федеральными законами случаях контрольно-кассовой техники

**Статья 14.6.** Нарушение порядка ценообразования

**Статья 14.7.** Обман потребителей (введение в заблуждение относительно потребительских свойств, качества товара (работы, услуги) или иной обман потребителей)

# СИСТЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

**КОДЕКС РФ ОБ АДМИНИСТРАТИВНЫХ ПРАВОНАРУШЕНИЯХ**  
от 30 декабря 2001 года № 195-ФЗ

**С 23 января 2015 г.!**

**Статья 6.33.** Обращение фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий и оборот фальсифицированных биологически активных добавок

## СИСТЕМА ОБЩЕГО ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА

### УГОЛОВНЫЙ КОДЕКС РФ (от 13 июня 1996 года № 63-ФЗ)

Устанавливает ответственность за правонарушения, связанные с ненадлежащим оказанием фармацевтических услуг:

- Причинение смерти по неосторожности вследствие ненадлежащего исполнения лицом своих профессиональных обязанностей ( ч.2 ст. 109)
- Причинение тяжкого вреда здоровью по неосторожности, совершенное вследствие ненадлежащего исполнения лицом своих профессиональных обязанностей (ч.2 ст.118)
- Неоказание помощи больному (ст. 124)
- Нарушение правил оборота наркотических средств, психотропных веществ
- Незаконный оборот сильнодействующих или ядовитых веществ в целях сбыта (ст.234)
- Незаконное осуществление медицинской деятельности или фармацевтической деятельности (ст.235)
- Незаконное производство лекарственных средств и медицинских изделий (ст.235.1.)
- Нарушение санитарно-эпидемиологических правил (ст.236)
- Производство, хранение, перевозка либо сбыт товаров и продукции, выполнение работ или оказание услуг, не отвечающих требованиям безопасности (ст.238)
- Обращение фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий и оборот фальсифицированных биологически активных добавок (ст.238.1.)
- Служебный подлог (ст. 292)
- Халатность (ст. 293) и т.д.

# ПОДЗАКОННЫЕ НОРМАТИВНЫЕ АКТЫ В СИСТЕМЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## УКАЗЫ ПРЕЗИДЕНТА РФ

- Указ Президента РФ от 7 мая 2012 г. N 598 «О совершенствовании государственной политики в сфере здравоохранения»
- Указ Президента РФ от 18 октября 2007 г. N 1374 «О дополнительных мерах по противодействию незаконному обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»
- Указ Президента РФ от 8 мая 1996 г. N 676 «О мерах государственной поддержки лиц, больных сахарным диабетом»

# ПОДЗАКОННЫЕ НОРМАТИВНЫЕ АКТЫ В СИСТЕМЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## ПОСТАНОВЛЕНИЯ И РАСПОРЯЖЕНИЯ ПРАВИТЕЛЬСТВА

- Постановление Правительства РФ от 6 июля 2012 г. N 686 "Об утверждении Положения о лицензировании производства лекарственных средств"
- Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2011 г. N 1081 "О лицензировании фармацевтической деятельности"
- Постановление Правительства РФ от 13 сентября 2010 г. N 714 "Об утверждении Типовых правил обязательного страхования жизни и здоровья пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата"

# ПОДЗАКОННЫЕ НОРМАТИВНЫЕ АКТЫ В СИСТЕМЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА В СФЕРЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ"

## ВЕДОМСТВЕННЫЕ АКТЫ: ПРИКАЗЫ, ИНСТРУКЦИИ, МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ

- Приказ Министерства здравоохранения РФ от 13 февраля 2013 г. N 66 "Об утверждении Стратегии лекарственного обеспечения населения Российской Федерации на период до 2025 года и плана ее реализации"
- Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 26 августа 2010 г. N 757н "Об утверждении порядка осуществления мониторинга безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, регистрации побочных действий, серьезных нежелательных реакций, непредвиденных нежелательных реакций при применении лекарственных препаратов для медицинского применения"
- Приказ Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1175н «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения»
- Приказ Минздрава России от 22.10.2012 N 428н "Об утверждении Административного регламента Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по государственной регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения"
- Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 26 августа 2010 г. N 758н "Об утверждении Порядка приостановления применения лекарственного препарата для медицинского применения"

**Правовой статус фармацевтических  
работников  
и фармацевтических организаций: права и  
обязанности в условиях нового  
законодательства**

# ПРАВО НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

**Право на осуществление фармацевтической деятельности в Российской Федерации имеют:**

- 1) лица, получившие фармацевтическое образование в Российской Федерации в соответствии с федеральными государственными образовательными стандартами, утверждаемыми в порядке, установленном законодательством Российской Федерации, и имеющие свидетельство об аккредитации специалиста;
- 2) лица, обладающие правом на осуществление медицинской деятельности и получившие дополнительное профессиональное образование в части розничной торговли лекарственными препаратами, при условии их работы в обособленных подразделениях (амбулаториях, фельдшерских и фельдшерско-акушерских пунктах, центрах (отделениях) общей врачебной (семейной) практики) медицинских организаций, имеющих лицензию на осуществление фармацевтической деятельности и расположенных в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации.

# ПРАВО НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

**Аккредитация специалиста** - процедура определения соответствия лица, получившего медицинское, фармацевтическое или иное образование, требованиям к осуществлению медицинской деятельности по определенной медицинской специальности либо фармацевтической деятельности.

Аккредитация специалиста проводится аккредитационной комиссией по окончании освоения им профессиональных образовательных программ медицинского образования или фармацевтического образования не реже одного раза в пять лет.

Аккредитационная комиссия формируется уполномоченным федеральным органом исполнительной власти с участием профессиональных некоммерческих организаций.

Положение об аккредитации специалистов, порядок выдачи свидетельства об аккредитации специалиста, форма свидетельства об аккредитации специалиста и технические требования к нему утверждаются уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

# ПРАВО НА ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

Лица, имеющие медицинское или фармацевтическое образование, не работавшие по своей специальности более пяти лет, могут быть допущены к осуществлению медицинской деятельности или фармацевтической деятельности в соответствии с полученной специальностью после прохождения обучения по дополнительным профессиональным программам (повышение квалификации, профессиональная переподготовка) и прохождения аккредитации специалиста.

Лица, не завершившие освоение образовательных программ высшего медицинского или высшего фармацевтического образования, и лица с высшим медицинским или высшим фармацевтическим образованием могут быть допущены к осуществлению медицинской деятельности или фармацевтической деятельности на должностях среднего медицинского или среднего фармацевтического персонала в порядке, установленном уполномоченным федеральным органом исполнительной власти.

**Положение о порядке допуска лиц, не завершивших освоение основных образовательных программ высшего медицинского или высшего фармацевтического образования, а также лиц с высшим медицинским или высшим фармацевтическим образованием к осуществлению медицинской деятельности или фармацевтической деятельности на должностях среднего медицинского или среднего фармацевтического персонала (утв. приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 19 марта 2012 г. N 239н)**

# ОСУЩЕСТВЛЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ

## ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- ✓ организациями оптовой торговли лекарственными средствами,
- ✓ аптечными организациями,
- ✓ ветеринарными аптечными организациями,
- ✓ индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность,
- ✓ медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, и ветеринарными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность.

# **ЛИЦЕНЗИРОВАНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

**Лицензирование фармацевтической деятельности осуществляют следующие лицензирующие органы:**

**Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения** - в части деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения;

**Федеральная служба по ветеринарному и фитосанитарному надзору** - в части деятельности, осуществляемой в сфере обращения лекарственных средств для ветеринарного применения;

**Органы исполнительной власти субъектов Российской Федерации** - в части деятельности, осуществляемой в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения.

Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2011 г. N 1081  
"О лицензировании фармацевтической деятельности"

## ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ

- ✓ наличие помещений и оборудования, принадлежащих на праве собственности или на ином законном основании (за исключением медицинских организаций и обособленных подразделений медицинских организаций);
- ✓ наличие у **медицинской организации** - соискателя лицензии лицензии на осуществление медицинской деятельности;
- ✓ наличие у **руководителя** организации (за исключением медицинских организаций), деятельность которого непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами, их хранением, перевозкой и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами, их отпуск, хранением, перевозкой и изготовлением:
- ✓ для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения - **высшего** фармацевтического образования и стажа работы по специальности **не менее 3 лет** либо **среднего** фармацевтического образования и стажа работы по специальности **не менее 5 лет, сертификата специалиста** (*аналогичные требования предусмотрены для индивидуального предпринимателя*)

Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2011 г. N 1081  
"О лицензировании фармацевтической деятельности"

## ЛИЦЕНЗИОННЫЕ ТРЕБОВАНИЯ

- ✓ наличие у соискателя лицензии работников, заключивших с ним трудовые договоры, деятельность которых непосредственно связана с оптовой торговлей лекарственными средствами, их хранением и (или) розничной торговлей лекарственными препаратами, их отпуск, хранением и изготовлением, имеющих:
  - для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения (за исключением обособленных подразделений медицинских организаций) - **высшее или среднее фармацевтическое образование, сертификат специалиста;**
  - для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения **в обособленных подразделениях медицинских организаций - дополнительное профессиональное образование** в части розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения при наличии права на осуществление медицинской деятельности;
- ✓ повышение квалификации специалистов с фармацевтическим или ветеринарным образованием не реже 1 раза в 5 лет.

Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2011 г. N 1081  
"О лицензировании фармацевтической деятельности"

## **СОБЛЮДЕНИЕ НОРМАТИВНЫХ АКТОВ - КАК ЛИЦЕНЗИОННОЕ ТРЕБОВАНИЕ**

- ✓ **Постановление Правительства РФ от 26 июля 2010 г. N 558**  
"О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров"
- ✓ **Приказ Министерства здравоохранения РФ от 17 июня 2013 г. N 378н**  
"Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения...."
- ✓ **Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 28 декабря 2010 г. N 1222н** "Об утверждении Правил оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения"
- ✓ **Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 26 августа 2010 г. N 735н** "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации"

Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2011 г. N 1081  
"О лицензировании фармацевтической деятельности"

# **ПЕРЕЧЕНЬ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ, ОКАЗЫВАЕМЫХ УСЛУГ, СОСТАВЛЯЮЩИХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКУЮ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ**

## **В сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения**

1. Оптовая торговля лекарственными средствами для медицинского применения
2. Хранение лекарственных средств для медицинского применения
3. Хранение лекарственных препаратов для медицинского применения
4. Перевозка лекарственных средств для медицинского применения
5. Перевозка лекарственных препаратов для медицинского применения
6. Розничная торговля лекарственными препаратами для медицинского применения
7. Отпуск лекарственных препаратов для медицинского применения
8. Изготовление лекарственных препаратов для медицинского применения

Постановление Правительства РФ от 22 декабря 2011 г. N 1081  
"О лицензировании фармацевтической деятельности"

# ПРАВА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ И МЕРЫ ИХ СТИМУЛИРОВАНИЯ

**Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации " (ст.72)**

**МЕДИЦИНСКИЕ РАБОТНИКИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ ИМЕЮТ ПРАВО НА ОСНОВНЫЕ ГАРАНТИИ, ПРЕДУСМОТРЕННЫЕ ТРУДОВЫМ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВОМ И ИНЫМИ НОРМАТИВНЫМИ ПРАВОВЫМИ АКТАМИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ, В ТОМ ЧИСЛЕ НА:**

**Право на создание руководителем организации соответствующих условий для выполнения работником своих трудовых обязанностей, включая обеспечение необходимым оборудованием, в порядке, определенном законодательством Российской Федерации**

**Право на профессиональную подготовку, переподготовку и повышение квалификации за счет средств работодателя в соответствии с трудовым законодательством Российской Федерации**

*Раздел IX ТК РФ. Профессиональная подготовка, переподготовка и повышение квалификации работников*

**Профессиональную переподготовку за счет средств работодателя или иных средств, предусмотренных на эти цели законодательством Российской Федерации, при невозможности выполнять трудовые обязанности по состоянию здоровья и при увольнении работников в связи с сокращением численности или штата, в связи с ликвидацией организации**

**Прохождение аттестации для получения квалификационной категории в порядке и в сроки, определяемые уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, а также на дифференциацию оплаты труда по результатам аттестации**

*Приказ Минздрава России от 23 апреля 2013 г. №240н  
«О порядке и сроках прохождения медицинскими работниками и фармацевтическими работниками аттестации для получения квалификационной категории»*

**Право на стимулирование труда в соответствии с уровнем квалификации, со спецификой и сложностью работы, с объемом и качеством труда, а также конкретными результатами деятельности**

**Право на создание профессиональных некоммерческих организаций**

**Право на страхование риска своей профессиональной ответственности**

# **ОБЯЗАННОСТИ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ**

**Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ  
"Об основах охраны здоровья граждан в Российской  
Федерации " (ст.73)**

## **2. СОБЛЮДАТЬ ВРАЧЕБНУЮ ТАЙНУ**

Соблюдение врачебной тайны отнесено к основным принципам охраны здоровья

Врачебная тайна - сведения о факте обращения гражданина за оказанием медицинской помощи, состоянии его здоровья и диагнозе, **иные сведения**, полученные при его медицинском обследовании и лечении

**Обязаны соблюдать врачебную тайну**- лица, которым сведения, составляющие врачебную тайну стали известны при обучении, исполнении трудовых, должностных, служебных и иных обязанностей.

## **ОСОБЕННОСТИ РАЗГЛАШЕНИЯ СВЕДЕНИЙ, СОСТАВЛЯЮЩИХ ВРАЧЕБНУЮ ТАЙНУ**

Не допускается разглашение сведений, составляющих врачебную тайну, в том числе после смерти человека

**С письменного согласия гражданина или его законного представителя допускается разглашение врачебной тайны:**

- в целях медицинского обследования и лечения пациента;
- проведения научных исследований, их опубликования в научных изданиях;
- использования в учебном процессе и в иных целях.

**ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ СВЕДЕНИЙ, СОСТАВЛЯЮЩИХ ВРАЧЕБНУЮ ТАЙНУ, БЕЗ СОГЛАСИЯ ГРАЖДАНИНА ИЛИ ЕГО ЗАКОННОГО ПРЕДСТАВИТЕЛЯ ДОПУСКАЕТСЯ:**

- 1) в целях проведения медицинского обследования и лечения гражданина, который в результате своего состояния не способен выразить свою волю, с учетом положений пункта 1 части 9 статьи 20 настоящего Федерального закона;
  - 2) при угрозе распространения инфекционных заболеваний, массовых отравлений и поражений;
  - 3) по запросу органов дознания и следствия, суда в связи с проведением расследования или судебным разбирательством, по запросу органов прокуратуры в связи с осуществлением ими прокурорского надзора, по запросу органа уголовно-исполнительной системы в связи с исполнением уголовного наказания и осуществлением контроля за поведением условно осужденного, осужденного, в отношении которого отбывание наказания отсрочено, и лица, освобожденного условно-досрочно;
- 3.1) в целях осуществления уполномоченными федеральными органами исполнительной власти контроля за исполнением лицами, признанными больными наркоманией либо потребляющими наркотические средства или психотропные вещества без назначения врача либо новые потенциально опасные психоактивные вещества, возложенной на них при назначении административного наказания судом обязанности пройти лечение от наркомании, диагностику, профилактические мероприятия и (или) медицинскую реабилитацию;

**ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ СВЕДЕНИЙ, СОСТАВЛЯЮЩИХ ВРАЧЕБНУЮ ТАЙНУ, БЕЗ СОГЛАСИЯ ГРАЖДАНИНА ИЛИ ЕГО ЗАКОННОГО ПРЕДСТАВИТЕЛЯ ДОПУСКАЕТСЯ:**

- 4) в случае оказания медицинской помощи несовершеннолетнему (до 15 лет, а больному наркоманией – до 16 лет)
- 5) в целях информирования органов внутренних дел о поступлении пациента, в отношении которого имеются достаточные основания полагать, что вред его здоровью причинен в результате противоправных действий;
- 6) в целях проведения военно-врачебной экспертизы по запросам военных комиссариатов, кадровых служб и военно-врачебных (врачебно-летных) комиссий федеральных органов исполнительной власти, в которых федеральным законом предусмотрена военная и приравненная к ней служба;
- 7) в целях расследования несчастного случая на производстве и профессионального заболевания, а также несчастного случая с обучающимся во время пребывания в организации, осуществляющей образовательную деятельность....

**ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ СВЕДЕНИЙ, СОСТАВЛЯЮЩИХ ВРАЧЕБНУЮ ТАЙНУ, БЕЗ СОГЛАСИЯ ГРАЖДАНИНА ИЛИ ЕГО ЗАКОННОГО ПРЕДСТАВИТЕЛЯ ДОПУСКАЕТСЯ:**

- 8) при обмене информацией медицинскими организациями, в том числе размещенной в медицинских информационных системах, в целях оказания медицинской помощи с учетом требований законодательства Российской Федерации о персональных данных;
- 9) в целях осуществления учета и контроля в системе обязательного социального страхования;
- 10) в целях осуществления контроля качества и безопасности медицинской деятельности в соответствии с настоящим Федеральным законом;

### **3. СОВЕРШЕНСТВОВАТЬ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЕ ЗНАНИЯ И НАВЫКИ ПУТЕМ ОБУЧЕНИЯ ПО ДОПОЛНИТЕЛЬНЫМ ПРОФЕССИОНАЛЬНЫМ ПРОГРАММАМ В ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫХ И НАУЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ В ПОРЯДКЕ И В СРОКИ, УСТАНОВЛЕННЫЕ УПОЛНОМОЧЕННЫМ ФЕДЕРАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ИСПОЛНИТЕЛЬНОЙ ВЛАСТИ**

Совершенствование работниками профессиональных знаний и навыков осуществляется в виде:

- повышения квалификации,
- профессиональной переподготовки,
- стажировки

**Порядок и условия определены:**

Приказом Министерства здравоохранения РФ от 3 августа 2012 г. N 66н "Об утверждении Порядка и сроков совершенствования медицинскими работниками и фармацевтическими работниками профессиональных знаний и навыков путем обучения по дополнительным профессиональным образовательным программам в образовательных и научных организациях".

**5. ОБЯЗАНЫ СООБЩАТЬ УПОЛНОМОЧЕННОМУ ДОЛЖНОСТНОМУ ЛИЦУ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИНФОРМАЦИЮ, ПРЕДУСМОТРЕННУЮ ЧАСТЬЮ 3 СТАТЬИ 64 ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА ОТ 12 АПРЕЛЯ 2010 ГОДА № 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»:**

**Субъекты обращения лекарственных средств обязаны сообщать в установленном уполномоченным федеральным органом исполнительной власти порядке:**

- 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

**5. ОБЯЗАНЫ СООБЩАТЬ УПОЛНОМОЧЕННОМУ ДОЛЖНОСТНОМУ ЛИЦУ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИНФОРМАЦИЮ, ПРЕДУСМОТРЕННУЮ ЧАСТЬЮ 3 СТАТЬИ 64 ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА ОТ 12 АПРЕЛЯ 2010 ГОДА № 61-ФЗ «ОБ ОБРАЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»:**

Субъекты обращения лекарственных средств обязаны сообщать указанную информацию в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и социального развития в срок **не позднее 15 календарных дней** со дня, когда стала известна соответствующая информация.

*Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 26 августа 2010 г. N 757н "Об утверждении порядка осуществления мониторинга безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения, регистрации побочных действий, серьезных нежелательных реакций, непредвиденных нежелательных реакций при применении лекарственных препаратов для медицинского применения"*

## **5. ОБЯЗАНЫ СООБЩАТЬ УПОЛНОМОЧЕННОМУ ДОЛЖНОСТНОМУ ЛИЦУ МЕДИЦИНСКОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ИНФОРМАЦИЮ, ПРЕДУСМОТРЕННУЮ ЧАСТЬЮ 3 СТАТЬИ 96 ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА «ОБ ОСНОВАХ ОХРАНЫ ЗДОРОВЬЯ ГРАЖДАН РФ»:**

**Субъекты обращения медицинских изделий, обязаны сообщать:**

- 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.

**Порядок сообщения информации:**

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 20 июня 2012 г. N 12н

"Об утверждении Порядка сообщения субъектами обращения медицинских изделий 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"

**ОГРАНИЧЕНИЯ, НАЛАГАЕМЫЕ НА  
МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ  
РАБОТНИКОВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ ИМИ  
ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

## **МЕДИЦИНСКИЕ РАБОТНИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ВПРАВЕ:**

**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)

- подарки
- денежные средства (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),

**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;

## **МЕДИЦИНСКИЕ РАБОТНИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ВПРАВЕ:**

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, 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;

## **МЕДИЦИНСКИЕ РАБОТНИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ МЕДИЦИНСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ВПРАВЕ:**

**осуществлять прием** представителей фармацевтических компаний, производителей или продавцов медицинских изделий, 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, 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 настоящего Федерального закона;

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.

## **ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ РАБОТНИКИ И РУКОВОДИТЕЛИ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ НЕ ВПРАВЕ:**

- 1) 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
- 2) получать от компании, представителя компании образцы лекарственных препаратов, медицинских изделий для вручения населению
- 3) заключать с компанией, представителем компании соглашения о предложении населению определенных лекарственных препаратов, медицинских изделий
- 4) предоставлять населению недостоверную, неполную или искаженную информацию о наличии лекарственных препаратов, имеющих одинаковое международное непатентованное наименование, медицинских изделий, в том числе скрывать информацию о наличии лекарственных препаратов и медицинских изделий, имеющих более низкую цену.

**ОГРАНИЧЕНИЯ, НАЛАГАЕМЫЕ НА ОРГАНИЗАЦИИ,  
ОСУЩЕСТВЛЯЮЩИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ ПО ОБРАЩЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

**Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ  
"Об обращении лекарственных средств" (глава 14.1. )**

## **Ограничения, налагаемые на организации, осуществляющие деятельность по обращению лекарственных средств**

**Организации, занимающиеся разработкой, производством и (или) реализацией лекарственных препаратов для медицинского применения, организации, обладающие правами на использование торгового наименования лекарственного препарата для медицинского применения, организации оптовой торговли лекарственными средствами, аптечные организации (их представители, иные физические и юридические лица, осуществляющие свою деятельность от имени этих организаций) в отношении медицинских работников и руководителей медицинских организаций не вправе:**

- 1) вручать подарки, выплачивать денежные средства (за исключением вознаграждений по договорам при проведении клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, вознаграждений, связанных с осуществлением медицинским работником педагогической и (или) научной деятельности), в том числе оплачивать развлечения, отдых, проезд к месту отдыха, а также привлекать к участию в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет своих средств;
- 2) заключать соглашения о назначении или рекомендации пациентам лекарственных препаратов для медицинского применения (за исключением договоров о проведении клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения);

## **Ограничения, налагаемые на организации, осуществляющие деятельность по обращению лекарственных средств**

- 3) предоставлять образцы лекарственных препаратов для медицинского применения в целях вручения пациентам (за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения);
- 4) предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию о лекарственных препаратах для медицинского применения;
- 5) посещать их в рабочее время на рабочих местах, за исключением случаев, связанных с проведением клинических исследований лекарственных препаратов для медицинского применения, с участием в порядке, установленном руководителем 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;
- 6) побуждать к выписыванию лекарственных препаратов для медицинского применения на бланках, содержащих информацию рекламного характера, а также на рецептурных бланках, на которых заранее напечатано наименование лекарственного препарата для медицинского применения.

## **Ограничения, налагаемые на организации, осуществляющие деятельность по обращению лекарственных средств**

### **2. Организации, и их представители в отношении фармацевтических работников и руководителей аптечных организаций не вправе:**

- 1) вручать подарки, выплачивать денежные средства, в том числе оплачивать развлечения, отдых, проезд к месту отдыха, и привлекать к участию в развлекательных мероприятиях, проводимых за счет своих средств;
- 2) предоставлять образцы лекарственных препаратов для медицинского применения для вручения населению;
- 3) заключать соглашения о предложении населению определенных лекарственных препаратов для медицинского применения;
- 4) предоставлять недостоверную и (или) неполную информацию о лекарственных препаратах для медицинского применения, в том числе имеющих одинаковое международное непатентованное наименование.

**Требования к организации и проведению научных мероприятий, иных мероприятий, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников или на предоставление информации, связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов**

1. При проведении научных мероприятий, иных мероприятий, направленных на повышение профессионального уровня медицинских работников или на предоставление связанной с осуществлением мониторинга безопасности лекарственных препаратов информации, организуемых организациями, запрещается препятствовать участию в указанных мероприятиях иных организаций, которые производят или реализуют лекарственные препараты для медицинского применения со схожим механизмом фармакологического действия, либо создавать дискриминационные условия для одних участников по сравнению с другими участниками, а именно:

## **Ограничения, налагаемые на организации, осуществляющие деятельность по обращению лекарственных средств**

- 1) предоставлять различное количество времени для выступлений участников, различные по размеру занимаемой площади места для демонстрации образцов лекарственных препаратов для медицинского применения или рекламных материалов о лекарственных препаратах для медицинского применения на экспозициях, стендах, за исключением случаев, если такие условия закреплены в соглашениях этих организаций, их представителей о финансировании указанных мероприятий и обусловлены различными затратами участников на их организацию;
- 2) устанавливать размер взноса для участников мероприятий, превышающий сумму затрат на организацию указанных мероприятий и ведущий к необоснованному ограничению числа их участников.

## **Ограничения, налагаемые на организации, осуществляющие деятельность по обращению лекарственных средств**

2. Организации, обязаны обеспечивать доступ к информации о дате, месте и времени проведения указанных мероприятий, планах, программах проведения указанных мероприятий и темах, планируемых для рассмотрения, составе их участников путем размещения соответствующей информации на своих официальных сайтах в сети "Интернет" не позднее двух месяцев до начала проведения указанных мероприятий.

3. Информация о проведении мероприятий должна быть направлена в федеральный орган исполнительной власти, осуществляющий функции по контролю и надзору в сфере здравоохранения, для последующего размещения ее на официальном сайте этого органа в сети "Интернет".

## **УРЕГУЛИРОВАНИЕ КОНФЛИКТА ИНТЕРЕСОВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

**Конфликт интересов** - ситуация, 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.

## **УРЕГУЛИРОВАНИЕ КОНФЛИКТА ИНТЕРЕСОВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

В случае возникновения конфликта интересов медицинский работник или фармацевтический работник **обязан** проинформировать об этом **в письменной форме** руководителя медицинской организации или руководителя аптечной организации, в которой он работает, а индивидуальный предприниматель, осуществляющий медицинскую деятельность или фармацевтическую деятельность, **обязан** проинформировать о возникновении конфликта интересов уполномоченный федеральный орган исполнительной власти.

Руководитель медицинской организации или руководитель аптечной организации **в семидневный срок** со дня, когда ему стало известно о конфликте интересов, **обязан** в письменной форме уведомить об этом уполномоченный федеральный орган исполнительной власти.

## **УРЕГУЛИРОВАНИЕ КОНФЛИКТА ИНТЕРЕСОВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

**Задачи Комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по урегулированию конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности:**

- 1) урегулирование конфликта интересов медицинских и (или) фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;
- 2) анализ риска и последствий возникновения конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности;
- 3) мониторинг правоприменительной практики в области урегулирования конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности.

**Приказ Министерства здравоохранения РФ от 21 декабря 2012 г. N 1350н  
"Об утверждении Положения о Комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по урегулированию конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности"**

## **УРЕГУЛИРОВАНИЕ КОНФЛИКТА ИНТЕРЕСОВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

При поступлении письменного уведомления руководителя медицинской или аптечной организации, а также индивидуального предпринимателя, осуществляющего медицинскую или фармацевтическую деятельность, о возникновении конфликта интересов при осуществлении медицинской и фармацевтической деятельности председатель Комиссии, его заместитель в течение 3 рабочих дней назначает дату заседания Комиссии.

В целях уточнения обстоятельств возникновения конфликта интересов медицинских и фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности Комиссия вправе направить запросы в организации, которые имеют отношение к возникшему конфликту интересов.

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 21 декабря 2012 г. N 1350н  
"Об утверждении Положения о Комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по урегулированию конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности"

## **УРЕГУЛИРОВАНИЕ КОНФЛИКТА ИНТЕРЕСОВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

В случае установления Комиссией факта совершения медицинским или фармацевтическим работником действия (факта бездействия), содержащего признаки административного правонарушения или состава преступления, председательствующий Комиссии передает информацию о совершении указанного действия (бездействии) и подтверждающие такой факт документы в правоприменительные органы в течение 3 рабочих дней, а при необходимости, в том числе при возникновении угрозы причинения вреда жизни и здоровью людей, вреда животным, растениям, окружающей среде, - немедленно.

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 21 декабря 2012 г. N 1350н  
"Об утверждении Положения о Комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по урегулированию конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности"

## **УРЕГУЛИРОВАНИЕ КОНФЛИКТА ИНТЕРЕСОВ ПРИ ОСУЩЕСТВЛЕНИИ МЕДИЦИНСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ**

Трудовое законодательство закрепляет дополнительное основание для расторжения трудового договора в соответствии с п. 7.1 ТК РФ, а именно в случае непринятия работником мер по предотвращению или урегулированию конфликта интересов, стороной которого он является, если указанные действия дают основание для утраты доверия к работнику со стороны работодателя.

**СПАСИБО ЗА ВНИМАНИЕ!**