

PATVIRTINTA

VšĮ Ukmergės ligoninės vyr. gydytojo
2015 m. rugsėjo 23 d. įsakymu Nr. V-80

VAISTINIŲ PREPARATŲ REKLAMOS IR REKLAMUOTOJŲ VIZITŲ VŠĮ UKMERGĖS LIGONINĖJE TVARKOS APRAŠAS

1. Vaistinių preparatų reklamos ir reklamuotojų vizitų VšĮ Ukmergės ligoninėje tvarkos aprašas (toliau – Aprašas) nustato vaistinių preparatų reklamos VšĮ Ukmergės ligoninės gydytojams ir kitiems specialistams (toliau – gydytojams) tvarką, reklaminės veiklos subjektų vizitų registravimo bei organizavimo tvarką.

2. Šis Aprašas privalomas reklamos davėjams, gamintojams, tarpininkams ar skleidėjams, kurie atvyksta į VšĮ Ukmergės ligoninę (toliau – Ligoninė) vaistinių preparatų reklamos tikslu, taip pat Ligoninės gydytojams, turintiems teisę skirti vaistinius preparatus, bei darbuotojams, įgaliotiems registruoti ir kontroliuoti vaistinių preparatų reklamuotojų vizitus.

3. Apraše vartojamos sąvokos atitinka Lietuvos Respublikos farmacijos įstatyme ir Vaistinių preparatų reklamos taisyklėse, patvirtintose Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2006 m. gruodžio 28 d. įsakymu Nr. V-1128 su vėlesniais pakeitimais, vartojamas sąvokas.

4. Vaistinių preparatų reklama Ligoninėje organizuojama vadovaujantis Lietuvos Respublikos farmacijos įstatymu, sveikatos apsaugos ministro patvirtintomis Vaistinių preparatų reklamos taisyklėmis, kitais teisės aktais. Nustačius vaistinio preparato reklamos pažeidimų, taikoma teisės aktų nustatyta atsakomybė.

5. Vaistinių preparatų reklama gali būti teikiama reklaminiuose renginiuose ir vaistų reklamuotojų vizitų į Ligoninę metu.

6. Ne vėliau kaip prieš 7 dienas su Ligoninės vyriausiuoju gydytoju suderinus renginio laiką ir darbotvarkę, vaistų reklamuotojai gali pateikti informaciją apie reklamuojamą vaistinį preparatą kassavaitiniuose ligoninės gydytojų ir kitų specialistų pasitarimuose. Informacijai gali būti skiriama ne daugiau kaip 15 minučių laiko.

7. Ne vėliau kaip prieš 14 darbo dienų suderinus su vyriausiuoju gydytoju gali būti rengiamas vaistų reklamuotojo organizuojamas reklaminis renginys. Renginio metu vaišingumas neturi užgožti renginio pagrindinio tikslo, taip pat draudžiama dalinti dovanas (suvenyrus ir kitus daiktus) gydytojams.

8. Asmeniniai vaistų reklamuotojų vizitai, siekiant susitikti su konkrečiu gydytoju ar kitu specialistu, turi būti užregistruoti vyriausiojo gydytojo įsakymu patvirtintos formos žurnale (galima ir elektroniniu būdu), nurodant vaistų reklamuotojo vardą, pavardę, darbovietę, vizito datą, laiką ir tikslą (numatomus reklamuoti vaistinius preparatus).

9. Registruojamas vaistų reklamuotojas turi turėti ir nešioti darbuotojo tapatybę patvirtinanti dokumentą (darbo pažymėjimą). Jeigu reklamuotojas tokio dokumento nepateikė, registruoti įgaliotas

darbuotojas nedelsiant apie tai turi pranešti vyriausiojo gydytojo pavaduotojui medicinai, jam nesant, - vyriausiajam gydytojui.

10. Vaistų reklamuotojų asmeniniai susitikimai su gydytoju ar kitu specialistu negali vykti pacientų priėmimo laiku Konsultacijų poliklinikoje, stacionaro skyriuose negali vykti vizitacijų, konsiliumų, pacientų apžiūrų ir medicinos dokumentų pildymo metu.

11. Gydytojai, kiti specialistai ar reklamuotojų vizitus registruoti įgalioti darbuotojai bei reklamos kontrolę vykdančios asmenys, pastebėję vaistinių preparatų reklamos naudojimo ir skleidimo pažeidimus, taip pat susidūrę su Farmacijos įstatymo nustatytų draudimų ir reikalavimų pažeidimais, privalo nedelsiant informuoti vyriausiojo gydytojo pavaduotoją medicinai arba vyriausiąjį gydytoją. Pastarieji priima sprendimą informuoti Valstybinę vaistų kontrolės tarnybą ar kitas vaistų reklamos subjektų veiklos kontrolę ir priežiūrą vykdančias institucijas.

12. Ligoninės darbuotojams, pažeidusiems šį Aprašą ar įstatymų bei teisės aktų reikalavimus, susijusius su vaistinių preparatų reklama ir jos naudojimu, gali būti skiriamos drausminės nuobaudos Lietuvos Respublikos darbo kodekso nustatyta tvarka.

13. Ligoninės darbuotojų veiksmų ir galimų pažeidimų tyrimui vyriausiasis gydytojas gali sudaryti darbo grupę ir prieš skirdamas nuobaudą kaltiems asmenims, turi teisę atsižvelgti į darbo grupės išvadas ir rekomendacijas.
