**П Р Е C C – Р Е Л И З**

**Взаимодействие представителей фармацевтических компаний и специалистов сферы здравоохранения должно происходить в правовом поле**

*25 апреля 2012 года, Москва*. **Институт законодательства и сравнительного правоведения при Правительстве РФ представляет результаты правового заключения на тему «Правовые аспекты взаимодействия представителей фармацевтических компаний и специалистов сферы здравоохранения», которое было подготовлено при поддержке Ассоциации международных фармацевтических производителей (AIPM).**

Федеральный закон «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (ст. 74) регламентирует взаимоотношения врачебного сообщества и представителей фармацевтических компаний. Прошедший период с момента вступления указанной статьи в силу продемонстрировал отсутствие единства в ее толковании и вызвал немалое количество споров и разногласий.

Ассоциация международных фармацевтических производителей (AIPM) выступила с инициативой проведения всестороннего правового анализа положений данной статьи, а Институт законодательства и сравнительного правоведения при Правительстве РФ, являющийся многопрофильным центром правовой науки, который осуществляет научно-правовое обеспечение деятельности Правительства Российской Федерации и других высших органов государственной власти, выступил его автором.

Правовое заключение имеет особую актуальность и принципиальное значение для здравоохранения и общества в целом, так как позволяет определить правомерные формы взаимодействия представителей фармацевтических компаний и специалистов сферы здравоохранения. В частности, оно разъясняет форматы возможного общения между фармацевтическими представителями и сотрудниками ЛПУ, ограничения, связанные с получением подарков, использованием сувенирной продукции, образцов лекарственных средств и многое другое.

Одним из важнейших направлений взаимодействия между фармацевтическими компаниями и медицинским сообществом являются научные конференции. Подробная правовая оценка позволит выработать практические подходы к предоставлению медицинским работникам необходимой информации о лекарственных средствах и методах лечения, в том числе посредством проведения национальных и международных научных мероприятий. Это значит, что российские медицинские работники наравне со своими коллегами со всего мира будут иметь доступ к самым современным научным разработкам, которые потом будут применяться в практике российских врачей.

**Талия Ярулловна Хабриева***,* директор Института законодательства и сравнительного правоведения при Правительстве РФ: *«Одной из основных задач Института законодательства и сравнительного правоведения при Правительстве Российской Федерации является постоянный мониторинг законодательного регулирования отношений в экономической и социальной сферах. Надеюсь, что представленный комментарий одной из законодательных новелл правового регулирования в сфере охраны здоровья граждан поможет выявить смысл правовой нормы, заложенной законодателем, и определить правильное соотношение нормативного содержания с текстуальной формой. Это, в свою очередь, даст возможность сориентировать субъектов реализации правовых установлений (фармацевтических и медицинских организаций и работников) в отношении ограничений, установленных статьей 74 Федерального закона от 21.11.2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», гармонизировать правоприменительную практику, определить дальнейшие направления совершенствования законодательства в указанной сфере».*

**Владимир Григорьевич Шипков**, Исполнительный директор AIPM: «*Введенные статьей 74 ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в РФ" ограничения являются вполне закономерными, и любая компания, придерживающаяся высоких этических стандартов, безусловно, старалась соблюдать подобные ограничения в соответствии со своими внутренними нормами и до принятия нового закона. В рамках нашей Ассоциации соблюдение высоких этических стандартов дополнительно предусмотрено Кодексом маркетинговой практики AIPM, приверженность которому является основополагающим принципом и условием членства. Представленное правовое заключение имеет важное значение как для отрасли, так и для здравоохранения в целом, ведь оно, как представляется, позволит повысить ответственность всех участников правоотношений и будет в значительной степени способствовать  созданию более цивилизованных условий функционирования фармацевтического рынка Российской Федерации».*

***\* \*\****