

ABDULAH NAKAŠ
OPĆA BOLNICA

PRAVILNIK O
IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O RADU,
UNUTRAŠNJOJ ORGANIZACIJI I SISTEMATIZACIJI
RADNIH MJESTA JAVNE USTANOVE
OPĆA BOLNICA „PRIM. DR. ABDULAH NAKAŠ“
SARAJEVO

August 2018. godine

Na osnovu člana 65. stav 1. alineja 6. Zakona o zdravstvenoj zaštiti Federacije BiH („Službene novine F BiH“ broj 46/10 i 75/13), člana 13. stav 2. tačka f) Odluke o preuzimanju prava i obaveza osnivača i usklađivanju organizacije i poslovanja Javne ustanove Opća bolnica „Prim. dr Abdulah Nakaš“ („Službene novine Kantona Sarajevo“ broj 7/12,28/18) i člana 20. stav (2) tačka f) Statuta Javne ustanove Opća bolnica „Prim. dr Abdulah Nakaš“ („Službene novine Kantona Sarajevo“ broj 22/14) Upravni odbor Javne ustanove Opća bolnica „Prim. dr Abdulah Nakaš“ na 15.(petnaestoj)redovnoj sjednici održanoj dana 30.08.2018.godine, donosi :

**PRAVILNIK
O
IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O RADU,
UNUTRAŠNJOJ ORGANIZACIJI I SISTEMATIZACIJI
RADNIH MJESTA JAVNE USTANOVE
OPĆA BOLNICA „PRIM. DR. ABDULAH NAKAŠ“
SARAJEVO**

Član 1.

U katalogu opisa poslova i radnih zadataka u okviru Odjeljenja za poslove organizacije i poboljšanja kvaliteta stranica 97. Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesata broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine i dodaje se 1 (jedno) novo radno mjesto:

1. Klinički farmakolog u Odjeljenju za poslove organizacije i poboljšanja kvaliteta
Za radno mjesto navedeno u prethodnom stavu utvrđuju se uslovi, koeficijent složenosti, posebni uslovi, radno iskustvo, opis poslova i zadataka, odgovornost kao i broj izvršilaca koji čine sastavni dio Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesata broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine.

Član 2.

U Opisu poslova i radnih zadataka Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesata broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine iza stranice broj 325. dodaje se nova stranica 325. (a).

Za radno mjesto navedeno u prethodnom stavu, utvrđeni su opisi koji čine sastavni dio Pravilnika, a uslovi su koeficijent složenosti, posebni uslovi, radno iskustvo, odgovornost te broj izvršioca navedenog Odjeljenja umjesto 9 iznosi 10 izvršioca.

Član 3.

Ostale odredbe Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesata broj 24-83/18 od 27.04.2018. godine na koji je Ministarstvo zdravstva Kantona Sarajevo dalo saglasnost Odlukom broj 10-02-21496/18 od 03.07.2018. godine ostaju ne promijenjene.

Član 4.

Ovaj Pravilnik o izmjenama i dopunama Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesata broj 24-83/18 od 27.04.2018. godine predstavlja sastavni dio

Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mesta broj 24-83/18 od 27.04.2018. godine.

Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljanja na oglasnoj tabli Poslodavca.

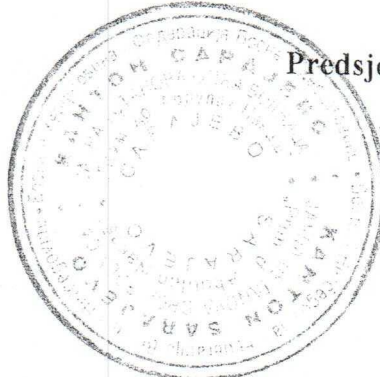
PRIPREMIO:

Samir Felah, dipl.iur.

Pomoćnik direktora za pravne
kadrovske i opće poslove

Predsjednik Upravnog odbora

Dr. Sead Željo



Broj: 24-145/18

Sarajevo 30.08.2018.godine

Službena zabilješka:

Ovaj Pravilnik o izmjenama i dopunama Pravilnika o radu objavljen je na oglasnoj tabli Poslodavca dana 11 - 10 - 2018 godine, a stupio je na snagu dana 19 - 10 - 2018 godine



DIREKTOR

Dr. Zlatko Kravić

Organizaciona jedinica	ODJELJENJE ZA POSLOVE POBOLJŠANJA KVALITETA ORGANIZACIJE
Naziv radnog mjesta	KLINIČKI FARMAKOLOG
Grupa složenosti:	Koefficijent složenosti: 3,90 ili po Kolektivnom ugovoru II
Uvjeti	VSS, Medicinski fakultet
Stručna spremja	Specijalizacija iz Kliničke farmakologije
Obrazovanje	
Posebni uvjeti	
Vještine	- rad na računaru - dopunsko obrazovanje iz poboljšanja kvaliteta i sigurnosti u zdravstvu
Dodatno obrazovanje	- aktivno znanje jednog od stranih jezika - sposobnost komuniciranja, javnog nastupa, - sposobnost organizovanja i timskog rada
Strani jezik	
Ostalo	
Radno iskustvo	
Potrebno iskustvo	- 5 godina
Probni rad	- 3 mjeseca
Opis poslova i zadataka	<p>Stručni poslovi</p> <ul style="list-style-type: none"> • analizira sve aspekte odnosa između lijekova i njihove primjene kod ljudi na osnovama kliničke farmakologije kao znanstvene discipline • kombiniranje farmakološke i kliničke ekspertize na znanstvenim osnovama u jedinstvenom cilju poboljšanja efikasnosti i sigurnosti kliničke primjene lijekova uz korištenje elektronskih baza podataka (Medline, Embase, Toxbase, Cochrane, Micromedex) • rješavanje problema polipragnazije, prepoznavanje neracionalne primjene lijekova, savjetovanje pacijenata o primjeni lijekova, izrada mišljenja o primjeni lijekova, prilagodba doze lijekova u skladu sa konkomitantnim bolestima i terapijom • savjetovanje trudnica o primjeni lijekova, priprema kliničko farmakoloških mišljenja, pretraživanje literature o primjeni lijekova u trudnoći • razvijanje smjernica i terapijskih formulara, evaluiranje smjernica o primjeni lijekova u okviru različitih radnih skupina • primjena farmakokinetičkih principa u cilju optimiziranja i individualiziranja terapije • poštivanje metodologije naučno-istraživačkog rada, principa EBM (Evidence Based Medicine – medicine zasnovane na dokazima), pravila rada uskladištenih sa EU direktivama, GCP (Good Clinical Practice), Helsinski deklaracije o pravima pacijenata i drugim internacionalnim standardima kao i lokalnim aktima. • prati potrošnje i neželjene efekte lijekova kao i humane toksikologije, te racionalne (razumne) potrošnje lijekova. • primjenjuje najrelevantnije informacije i saznanja iz oblasti primjene lijekova kao i internacionalnih pravila koja se odnose na provođenje kliničkih ispitivanja lijekova, • interpretira rezultate farmakoekonomskih analiza u cilju kontrole potrošnje finansijskih sredstava

- prepoznavanje i tumačenje interakcija lijekova, odnosa doze/učinka, farmakodinamika, farmakokinetika, odnosi farmakodinamike/farmakokinetike, efiksanost, potentnost lijeka
- suradnja s drugim zdravstvenim radnicima u oblasti primjene i potrošnje lijekova uz kritičku analizu rezultata objavljenih istraživanja
- prenos relevantnih informacija i objašnjenja pacijentu (usmeno i pismeno), njegovoj porodici, kolegama i ostalim stručnjacima s ciljem zajedničkog učestvovanja u planiranju i provedbi zdravstvene zaštite na osnovu naučnog pristupa struci
- planira klinička istraživanja svih faza te doprinos njihovom provođenju i diseminiranju rezultata
- vrši izradu projektne dokumentacije (protokola kliničkog ispitivanja, test listi za ispitanike i ostalog)
- organizuje i sudjeluje u provođenju kliničkih ispitivanja kod dobrovoljaca (zdravih i pacijenata)
- vrši analizu podataka kliničkih ispitivanja
- klinički i završni izvještaj uz poštivanje pravila rada u skladu sa GCP (Good Clinical Practice), EU Direktivama i zadnjom revizijom Helsinške deklaracije
- koordinira i vrši monitoring kliničkih ispitivanja
- vrši edukaciju i priprema seminare za radnike i relevantne sudionike iz oblasti kliničke farmakologije
- edukacija i seminari za radnike i relevantne sudionike iz oblasti medicinske etike i deontologije, etike u kliničkim ispitivanjima, međunarodnim i lokalnim smjernicama, zakonskim okvirima iz ove oblasti te GCP
- edukacija zdravstvenih radnika i pacijenata o važnosti prepoznavanja, prikupljanja i načinu prijavljivanja neželjenih efekata (nuspojava) lijekova i medicinskih sredstava, aktivno sudjelovanje u procesu (farmakovigilanca i materiovigilarca)
- prikuplja podatke i pruža informacije o toksičnim efektima primjenjenih lijekova
- aktivno sudjelovanje u svakodnevnom radu Etičkog komiteta i Bolničke komisije za lijekove
- konsultacije koje se odnose na kontrolu infekcija u skladu s dokumentima donesenim na državnom i entitetskom nivou, odnosno nivou bolnice koji se odnose na kontrolu infekcija; upoznavanje zdravstvenih radnika uz preporuke donesenim od pojedinih radnih grupa (npr.: preporuke koje se odnose na MRSA, dezinfekciju, dijalizu itd.);
- razgraničavanje empirijske, ciljane i profilaktičke primjene antimikrobnih lijekova te sudjelovanje u izradi protokola za iste
- prenos znanja na mlađe kolege i druge radnike u zdravstvu
- sudjelovanje u naučno-istraživačkom radu poštujući etička načela naučno-istraživačkog rada i kliničkih ispitivanja te sudjelovanje u pripremi radova za objavu
- suradnja s javnozdravstvenim službama i ostalim tijelima uključenim u sistem zdravstva te s farmaceutskim kućama
- sudjelovanje u upravljanju aktivnostima procjene potreba, planiranja mjera unapređenja i povećanja efiksanosti te razvoja i unapređenja

	<p>sistema kvalitete zdravstvene zaštite na osnovu rezultata farmakoepidemioloških i farmakoekonomskih analiza</p> <ul style="list-style-type: none"> • sudjelovanje na stručnim i naučnim skupovima • procjena i ocjena dokumentacije o lijeku u postupku registracije lijekova, obavlja • 5% radnog vremena na poslovima i raznim zadacima u kontroli kvaliteta u oblasti zdravstva • obavlja i druge poslove u skladu sa Zakonom i opštim aktom.
Odgovornost Rukovodna Stručna Materijalno-tehnička	<ul style="list-style-type: none"> - šefu Odjeljenja - šefu Odjeljenja i direktoru - iz oblasti koju pokriva
Broj izvršilaca	1