



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 uskladivanju organizacije i poslovanja javne ustanove Opća bolница „Prim. dr Abdulah Nakšić“ („Službene novine Kantona Sarajevo“ broj 7/12.28/18) i člana 20. stav (2) tačka f) Statuta javne ustanove Opća bolница „Prim. dr Abdulah Nakšić“ („Službene novine Kantona Sarajevo“ broj 22/14) Upravni odbor javne ustanove Opća bolница „Prim. dr Abdulah Nakšić“ 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 NAKŠIĆ“ 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 mjesto broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine i dodaje se I (jedno) novo radno mjesto:

I. 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 mesta 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 mesta 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 izvršilaca navedenog Odjeljenja umjesto 9 iznosi 10 izvršilaca.

Član 3.

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

Pravilnik o radu unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjeseta broj 24-85/18 od
27.04.2018. godine
Ovaj Pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljenja na oglasnoj tabli Poslodavca.

PROVEDBENO
Kontrolski odjel
Pravilnik o radu unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjeseta broj 24-85/18 od
27.04.2018. godine



Broj: 24-145/18

Sarajevo 30.04.2018.godine

Službena zabilježka:

Ovaj Pravilnik o izmjenama i dopunama Pravilnika o radu objavljen je na oglasnoj tabli Poslodavca dana _____ godine, a stupio je na snagu dana _____ godine.

DIREKTOR

Prim. dr. Zlatko Kravić

O b r a z l o ž e

Razlozi

za izmjene i dopune

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

Član 1.

Član 96. stav 2. Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjeseta broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine potrebno je uskladiti sa članom 8. Izmjena i dopuna Kolektivnog ugovora o pravima i obavezama poslodavaca i radnika u djelatnosti doktora medicine i stomatologije na teritoriji Kantona Sarajevo („Službene novine Kantona Sarajevo“ br. 5/18).

Član 2.

Članom 58.stev (3) Kolektivnog ugovora o pravima i obavezama poslodavaca i radnika u oblasti zdravstva za područje Kantona Sarajevo („Službene novine Kantona Sarajevo“ br. 44/17), propisano je da javno zdravstvena ustanova pravilnikom o radu bliže predviđa i osigurava uslove za rad i djelovanje sindikata. Također, članom 58. stav. (6) Kolektivnog ugovora o pravima i obavezama poslodavaca i radnika u djelatnosti doktora medicine i stomatologije na teritoriji Kantona Sarajevo („Službene novine Kantona Sarajevo“ br. 45/17 i 05/18) je propisano da poslodavac pravilnikom o radu bliže definiše materijalna obezbjeđenja (prostor i dr.) za nesmetan rad i djelovanje sindikata.

Novim članom 59. a. vrši se izmjene i dopuna Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjeseta broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine u skladu sa realnim potrebama i potrebama organizacije posla.

Član 3.

Neophodnost unaprijeđenja zdravstvene zaštite na sekundarnom nivou i planiranja radnog mjeseta klinički farmakolog ogleda se u pravoslovnom aspektu praćenja svih analiza na osnovu kliničke farmakologije kao značajne i bitne znanstvene discipline, proučavanja i praćenja sveukupne potrošnje lijekova i neželjenih efekata, kao i humane toksikologije te razumne i svršishodne potrošnje lijekova, kontinuirana saradnja i koordinacija sa drugim avno zdravstvenim ustanovama s koja se odnosi na provođenje kliničkih ispitivanja, permanentne prikupljanje podataka i preužimanje informacija o toksičnim efektima primjene lijekova i cijelovitim ispitivanjima, redovito praćenje i kontrola infekcija u skladu sa propisanim procedurama i dokumentima kvaliteta, kao i planiranje mjera za unaprijeđenje i povećanje farmakoloških analiza a sve u cilju što boljeg rada i postizanja dobrih rezultata bolnice.

Član 4

Na osnovu izloženog, imao se razloga za donošenje izmjena i dopuna Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjeseta broj 24-83/18 od 27.04.2018. godine.

Organizaciona jedinica	OBJEKT ZA POSLOVE POBOLJŠANJA KVALITETA KLINIČKI FARMAKOLOG
Naziv radnog mjesto	
Grupu složenosti	Koefficijent složenosti: 3,90 ili po Kolktivnom ugovoru II
Uvjeti Stručna spremna Obrazovanje	VSS, Medicinski fakultet Specjalizacija iz Kliničke farmakologije
Pozebni uvjeti Vještine	- rad na računaru - dopunska obrazovanje iz poboljšanja kvaliteta i sigurnosti u zdravstvu
Dodatno obrazovanje	- aktivno znanje jednog od stranih jezika
Strani jezik Osnovo	- sposobnost komunikacije, javnog nastupa - sposobnost organizovanja i timskog rada
Radno iskustvo Potrebno iskustvo: Praktični rad	- 5 godina - 2 mjeseca
Opis poslova i zadataka	<p style="text-align: center;"><i>Stručni poslovi</i></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, Eribase, Toxbase, Cochrane, Micromedex) • rješavanje problema – delipragmatizacije, prepoznavanje neracionalne primjene lijekova, savjetovanje pacijenata o primjeni lijekova, razmišljanja o primjeni lijekova, prilagodba doze lijekova u skladu sa konkomitantnim bolestima i terapijom • savjetovanje trudnica → primjeni lijekova, priprema kliničko-farmakoloških mišljenja, pretraživanje literaturu 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 principi EBM (Evidence Based Medicine – medicina zasnovana na dokazima) pravila rada uskladenih sa EU direktivama, GCP (Good Clinical Practice), Helsiške deklaracije o pravima pacijenata i drugim internacionalnim standardima kao i lekalnim aktima. • prati potrošnje i neželjene efekte lijekova, klas i humanu toksikologiju, te nacionalne (ražumne) potrošnje lijekova • primjenjuje najrelevantnije informacije i saznanja iz oblasti primjene lijekova kao i internacionalnih pravila koji se odnosu na provođenje kliničkih ispitivanja lijekova. • interpretira rezultate farmakoekonomičkih analiza u cilju kontrole potrošnje finansijskih sredstava

- * prepoznavanje i tumačenje interakcija lijekova, odnosa dozage/činika farmakokinetike, odnosa farmakokinetike/farmakokinetike, efikasanost, potentnost lijeka
- * surađuje s drugim zdravstvenim radnicima u oblasti primjene potrošnje lijekova uz kritičku analizu rezultata objavljenih istraživanja
- * prenos relevantnih informacija i objašnjenja pacijentu (usmeno i pisanom), njegovoj porodici, kolegama i ostalim stručnjacima i ciljem zajedničkog učestvovanja u planiranju i provedbi zdravstvene zaštite na osnovu naučnog pristupa struci
- * planira klinička istraživanje svih faza te doprinozi riješenju provođenju i disembariraju rezultata
- * vrši izradu projektnе dokumentacije (protokola kliničkog ispitivanja, test liste za ispitnike 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 ruča u skladu sa GCP (Good Clinical Practice), EU Direktivama i zadnjom revizijom Helsinski deklaracije
- * koordinira i vrši monitoring kliničkih ispitivanja
- * vrši edukaciju i pripremu seminare za radnike i relevantne sudionike iz oblasti kliničke farmakologije
- * edukacija i seminar 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 (farmakovigilans i materiovigilanca)
- * prikuplja podatke i pruža informacije o lokálnim efektima primjenjenih lijekova
- * aktivno sudjelovanje u svakodnevnom radu Etičkog komiteta i Božićne 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 gruba (npr.: preporuke koje se odnose na MRSA, dezinfekciju, čišćenje itd.);
- * razgraničavanje empirijske, ciljane i profilaktičke primjene antimikrobnih lijekova te sudjelovanje u izradi protokola za isto
- * prenos znanja na mlade kolege i druge radnike u zdravstvu
- * sudjelovanje u naučno-istraživačkom radu postupcičkih 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 prevjene potreba, planiranju mera unapredjenja i povećanja efikasnosti te razvoju 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	- Šefu Odjeljenja
Stručna	- Šefu Odjeljenja i direktoru
Materijalno-tehnička	- iz oblasti koju pokriva
Broj izvršilaca	1