



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 i „Službene novine FBiH“ 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 mjesta broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine i dodaje se I (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 mjesta 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 mjesta 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 mjesta 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 mjesta broj 24-83/18 od 27.04.2018. godine predstavlja sastavni dio

Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesta broj 24-83/18 od
27.04.2018. godine
Ovaj Pravilnik stupio na snagu osmog dana od dana objavljivanja na oglasnoj tabli Poslodavca.

PODRUKO
Kanton Velika Zupa
Primenik izdavanja za
Kantonske i opšte poslove



Predsjednik Upravnog odbora

Dr. Vedran 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 _____ godine, a stupio je na snagu dana _____ godine.

DIREKTOR

Prim. dr. Zlatko Kravić

O b r a z l o ž e n j e

Razlozi
za izmjene i dopune
Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesta broj: 24-83/18
od 27.04.2018. godine

Član 1.

Član 96. stav 2. Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesta 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. stav (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 mjesta broj: 24-83/18 od 27.04.2018. godine u skladu sa realnim potrebama i potrebama organizacija posla.

Član 3.

Neophodnost unaprijeđenja zdravstvene zaštite na sekundarnom nivou i planiranja radnog mjesta klinički farmakolog ogleda se u prvashodnom aspektu praćenja svih analiza na osnovama kliničke farmakologije kao značajne i bitne znanstvene discipline, proučavanja i praćenja sveukupne potrošnje lijekova i neželjenih efekata kao i humane toksikologije te razumne i svrsishodne potrošnje lijekova, kontinuirana saradnja i koordinacija sa drugim javno zdravstvenim ustanovama a koja se odnosi na provođenje kliničkih ispitivanja, permanentno prikupljanje podataka i pružanje informacija o toksičnim efektima primjene lijekova i celovitim 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, imalo se razloga za donošenje Izmjena i dopuna Pravilnika o radu, unutrašnjoj organizaciji i sistematizaciji radnih mjesta broj 24-83/18 od 27.04.2018. godine.

Organizacijska jedinica:	ODJELJENJE ZA POSLOVE ORGANIZACIJE I POBOLJŠANJA KVALITETA
Naziv radnog mjesta:	KLINIČKI FARMAKOLOG
Grupa složenosti:	Koeficijent složenosti: 3,90 ili po Kolektivnom ugovoru II
Uvjeti Stručna sprema Obrazovanje:	VSS, Medicinski fakultet Specijalizacija iz Kliničke farmakologije
Posebni uvjeti Vještine Dodatno obrazovanje Strani jezik Ostalo:	<ul style="list-style-type: none"> - rad na računaru - dopunsko obrazovanje iz poboljšanja kvaliteta i sigurnosti u zdravstvu - aktivno znanje jednog od stranih jezika - sposobnost komuniciranja, javnog nastupa - sposobnost organiziranja i timskog rada
Radno iskustvo Potrebno iskustvo Probni rad:	<ul style="list-style-type: none"> - 5 godina - 3 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, Embase, Toxbase, Cochrane, Micromedex) • rješavanje problema – polipragmatizije, 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 shemama i terapijskih formulara, evaluiranje shemama 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 usklađenih sa EU direktivama, GCP (Good Clinical Practice), Helsinške 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 financijskih sredstava

- prepoznavanje i tumačenje interakcija lijekova, odnosa doze učinka, farmakodinamika, farmakokinetika, odnosa farmakodinamike, farmakokinetike, efikasnosti, potentnosti lijeka
- suradnje s drugim zdravstvenim radnicima u oblasti primjene i potrošnje lijekova uz kritičku analizu rezultata objavljenih istraživanja
- prenos relevantnih informacija i objašnjenja pacijentu (usmeno i pisanom), njegovoj porodici, kolegama i ostalim stručnjacima s ciljem zajedničkog učestvovanja u planiranju i provedbi zdravstvene zaštite na osnovu naučnog pristupa stručnjaka
- planira klinička istraživanja svih faza te doprinosi njihovom provođenju i diseminiranju rezultata
- vrši izradu projektna 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 poštovanje 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 načina prijavljivanja neželjenih efekata (nuspojava) lijekova i medicinskih sredstava, aktivno sudjelovanje u procesu (farmakovigilanca i materiovigilanca)
- 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 radničkih grupa (npr.: preporuke koje se odnose na MRSA, dezinfekcija, 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, postajući etička tačka navedenog 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 efikasnosti te razvoja i unapređenja

	<p>sistema kvalitete zdravstvene zaštite na osnovu rezultata farmakoepidemioloških i farmakoeconomičkih 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.
<p>Odgovornost Rukovodna Stručna Materijalno-tehnička</p>	<ul style="list-style-type: none"> - šefu Odjeljenja - šefu Odjeljenja i direktoru - iz oblasti koju pokriva
Broj izvršilaca	1