Инструкция по формированию электронной карты извещения о неблагоприятной побочной реакции лекарственного средства.

Для внесения извещения о неблагоприятной побочной реакции (далее $H\Pi P$) лекарственного средства (далее ΠC), необходим зайти на сайт: <u>http://www.farmkomitet.ru:8181/</u>

Имя пользователя и пароль каждому лечебному учреждению (далее ЛПУ) предоставляется в индивидуальном порядке по телефону 40-83-44, либо по электронной почте на drugs@esoo.ru.

Для начала работы с программой необходимо запустить браузер (Internet Explorer, Opera, Firefox и т.д.) и в адресной строке ввести http://www.farmkomitet.ru:8181/. После этого должна открыться страница авторизации (рисунок 1).

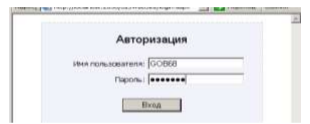


Рисунок 1. Авторизация.

В поля ввода «Имя пользователя» и «Пароль» вводятся имя пользователя и пароль того ЛПУ, которое подает извещение о НПР ЛС. После чего нажать кнопку «Вход». В результате загрузится главная страница веб-приложения с главным меню (рисунок 2).

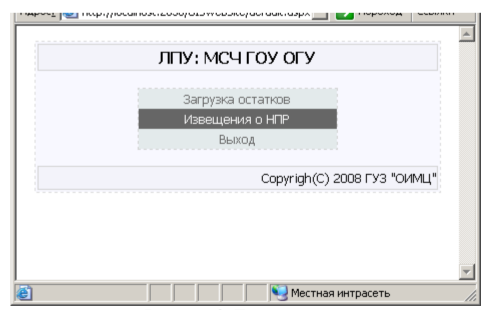


Рисунок 2. Главное меню

В главном меню необходимо выбрать пункт «Извещения о НПР», после чего загрузится страница со списком уже введенных извещений (рисунок 3).

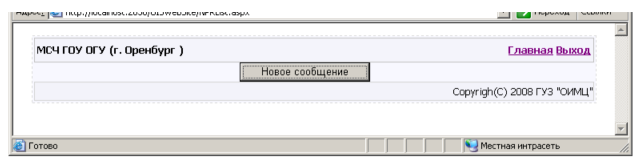


Рисунок 3. Список введенных извещений.

Убедитесь, что в верхней строке стоит название того ЛПУ, которое подает извещение о НПР ЛС. Для ввода нового извещения, нужно нажать на кнопку «Новое сообщение». В результате загрузится страница с формой ввода нового извещения о НПР ЛС (рисунок 4)

ИСЧ ГОУ ОГУ (г. Оренбу ₎	')	Главная Выход
Форма ввода	звещения о неблагоприятно лекарственного сред	-
	Сообщение	
Гип сообщения:	V	
Дата первичного:		
	Врач или другое лицо, сообщаюц	цее о НПР
Фамилия		
Имя		
Отчество		
Должность и место работы:		
Адрес учреждения:		
Гелефон		
Дата:		
	Информация о пациент	
Лнициалы:		

Рисунок 4. Форма ввода.

После чего заполняются поля данной формы, причем дата указывается в формате "DD/MM/YYYY". Например, дата 23 ноября 2008г. запишется как "23/11/2008" (Рисунок 5)

Дата первичного: 23/11/2008

Рисунок 5.

Для заполнения данных о ЛС, предположительно вызвавшим НПР, необходимо нажать на кнопку «Выбрать лекарственное средство» (рисунок 6). После этого откроется страница выбора ЛС, БАД предположительно вызвавшее НПР (рисунок 7). На этой странице нужно выбрать тип сообщения: лекарственное средство, БАД. В зависимости от выбора автоматически подгрузятся необходимые элементы ввода.

Если типом было выбрано лекарственное средство, то страница будет выглядеть как на рисунке 8.

Все ЛС выбираются из справочника, (сформированного из Государственного реестра лекарственных средств), поэтому необходимо найти нужное ЛС в этом справочнике. Для этого необходимо задать строку поиска в соответствующем поле ввода. Строка поиска представляет собой полное название ЛС или его часть. После чего необходимо нажать кнопку «Поиск». Результаты поиска отобразятся на той же странице (рисунок 9).

Далее необходимо выбрать ЛС из сформированного списка, нажатием на ссылку «Выбор» напротив необходимого ЛС.

Лек	арственное ср	едство (ЛС), предпол	ожительно вызвавшее НПР
			Выбрать лекартсвенное средство
Тип ЛС, БАД		~	
MHH:			
Торговое название (ТН):			
Производитель, страна:			
Номер серии:			
Путь введения:		•	
Суточная доза:			
Дата начала терапии:			
Дата обнаружения ПД:			
Показание:			
			нение последних 3 месяцев, включая ЛС о (по собственному решению)
НПР, п	редположител	льно связанные с при	емом лекарственных средств
Диагнозы: (по одному на строку)			A

Рисунок 6

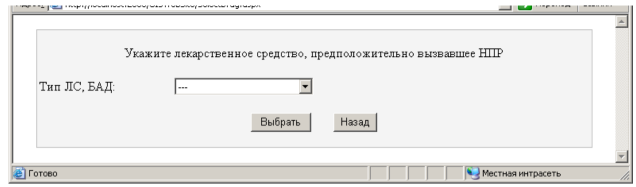


Рисунок 7

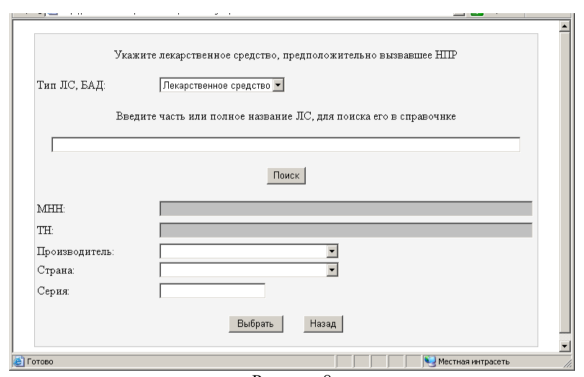


Рисунок 8

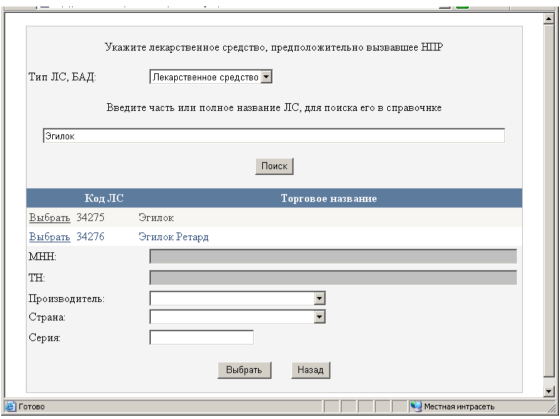


Рисунок 9.

При выборе ЛС автоматически подгружается список производителей этого ЛС. Из этого списка необходимо выбрать производителя лекарственного средства (рисунок 10).

После выбора производителя автоматически загрузится список стран, в поле которого необходимо обозначить страну, где было произведено лекарственное средство (рисунок 11).

Производитель: Страна:	
Серия:	
Рисунок 10	. Выбор производителя
Производитель:	Эгис АО фармацевтический завод
Страна:	
Серия:	 Венгрия

Рисунок 11. Выбор страны производителя

Для добавления других ЛС, принимаемых в течение последних 3-х месяцев необходимо нажать на кнопку «Добавить» (рисунок 12).

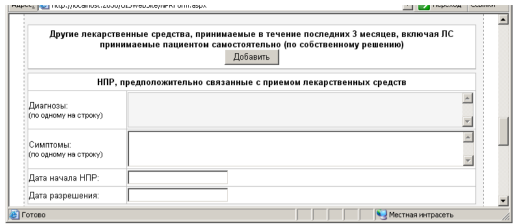


Рисунок 12.

После чего загрузится страница для ввода другого ЛС. Порядок работы на этой странице аналогичен, как и на странице выбора ЛС, предположительно вызвавшего НПР (рисунок 13)

	/ Kamari	е друго	е ЛС, принимаемое в течении последних 3-х мес	erfan
Ten JIC, I	АД		Пекарственное средство <u>в</u>	
			Введите часть или полное название ДС	
Анальп	нча таблети	м		
			Понск	
	No. of the last			
	Код ЛС		Торговое изплание	
Выбрать	22611		нна тиблетки	
Ныбрать	22612	Amam	гина таблетки 0.5 г	
Rog RC			22612	
MHH			Метамирол натрия	
TH			Анальгина таблетки 0.5 г	
Путь введения			Прием внутрь.	
Дата нача	ла терапи	W.	12/11/2008	
Дата окон	чания тер	апин	23/11/2000	
Показание			нет показаний	

Рисунок 13. Выбор другого ЛС

Заполнение симптомов осуществляется в поле ввода «Симптомы». Описание каждого симптома должно располагаться на отдельной строке (рисунок 14)



Рисунок 14. Заполнение симптомов.

После ввода всех данных необходимо нажать кнопку «Отправить» внизу страницы (рисунок 15). После чего, карта извещение пройдет проверку корректности заполнения полей, и если они были заполнены правильно, загрузится страница с сообщением об успешном добавлении документа в систему (рисунок 16).

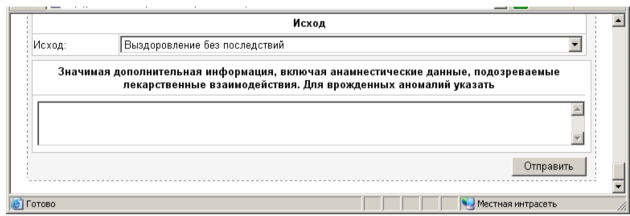


Рисунок 15.

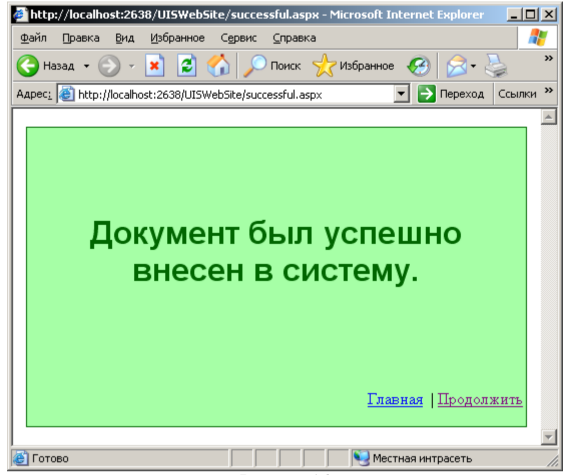


Рисунок 16

Дальше с этой страницы можно выйти в главное меню (ссылка «Главная»), либо продолжить ввод извещений (ссылка «Продолжить»). Для завершения сеанса необходимо выбрать пункт главного меню «Выход», либо нажать на ссылку «Выход» на странице списка извещений (рисунок 17).

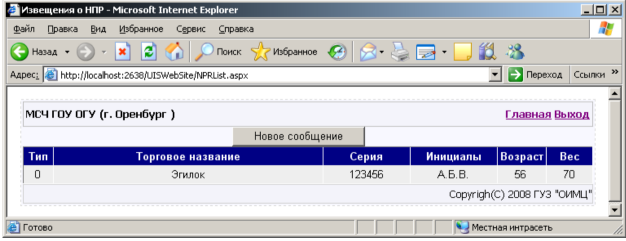


Рисунок 17

Инструкция по формированию карты извещения о неблагоприятной побочной реакции лекарственного средства (форма 2).

Для формирования извещения о НПР ЛС по форме 2 необходимо на странице со списком уже введенных извещений нажать на кнопку «Новое сообщение» (рисунок 18).

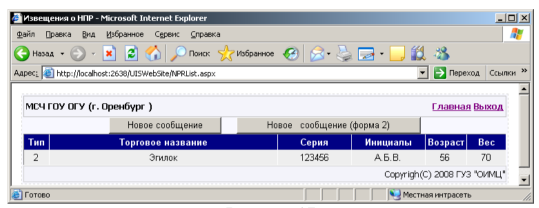


Рисунок 17

После чего заполняются поля данной формы, так же как и для формы 1 (Рисунок 19).

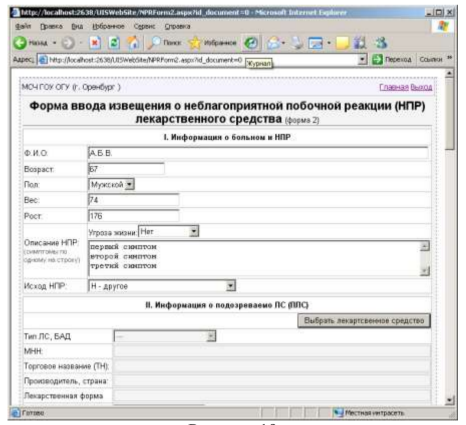


Рисунок 19

Заполнение данных о ЛС, предположительно вызвавшим НПР производится так же, аналогичным образом (Рисунок 20).

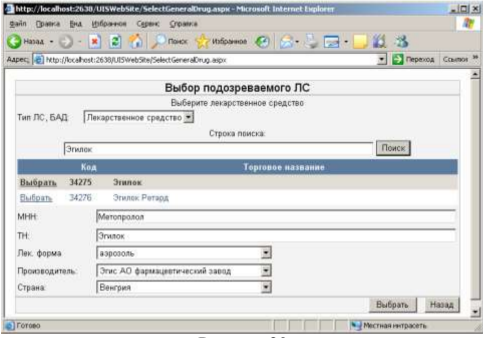


Рисунок 20

Добавления сопутствующих ЛС производится аналогичным образом, как и в форме 1, после нажатия на кнопку «Добавить» (Рисунок 21, 22).

🎒 ht	ttp://localhost:2	2638/UISWebSite/NPRForm2.aspx - Microsoft Internet Explorer	_ ×					
<u>Ф</u> ай	файл Правка Вид Избранное Сервис Справка							
G	З Назад ▼ ▼ ※ ② ※ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○							
Адре	ec <u>:</u> 🥘 http://loca	lhost:2638/UISWebSite/NPRForm2.aspx ▼ ☐ Переход	Ссылки »					
	100110 10110110 101		▲					
, г	ПЛС назначено	: амбулаторно 🔽	:					
	Продолжительность терапии до начала НПР секунд: О минут: О часов: 12 дней: Б месяцев: О лет: О							
		III. Сопутствующие ЛС и Анамнез						
	Добавить							
£	Другие данные анамнеза:							
	Другие данные анамнеза							
	IV. Меры коррекции НПР							
	□ Отмена ПЛС							
□ Снижение ПЛС								
N	Мера: ☐ Лекарственная терапия ☐ Отмена сопутствующего ЛС							
Ш		□ Без корректировки	▼					
(🖺 Готово 💮 🙀 Местная интрасеть							

Рисунок 21

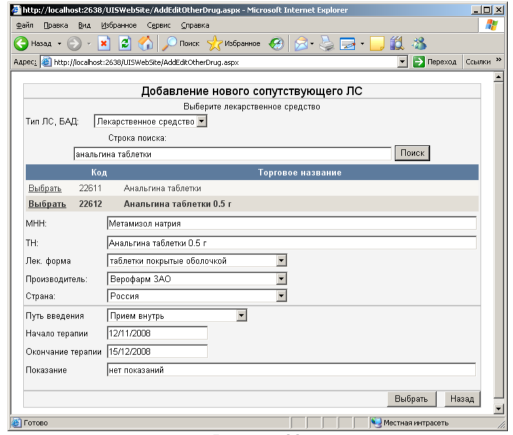


Рисунок 22

После ввода всех данных необходимо нажать кнопку «Отправить» внизу страницы. После чего, карта извещение пройдет проверку корректности заполнения полей, и если они были заполнены правильно, загрузится страница с сообщением об успешном добавлении документа в систему (рисунок 16).

Дальше с этой страницы можно выйти в главное меню (ссылка «Главная»), либо продолжить ввод карт извещений (ссылка «Продолжить»). Для завершения сеанса необходимо выбрать пункт главного меню «Выход», либо нажать на ссылку «Выход» на страницы списка извещений (рисунок 23).

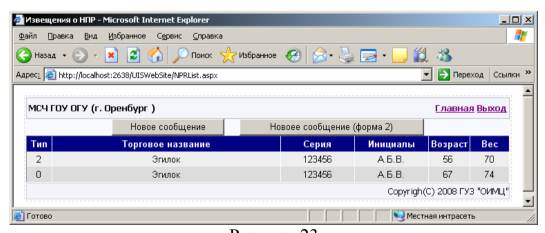


Рисунок 23

Извещение о побочном действии, нежелательной реакции или отсутствии ожидаемого терапевтического эффекта лекарственного средства.

ВРАЧ или другое лицо, сообщающе	e o HP	информа	ИНФОРМАЦИЯ О ПАЦИЕНТЕ			
ФИО:						
Должность и место работы:	Инициалы: № амбулат	Инициалы: № амбулаторной карты или истории болезни Пол: □ М □ Ж Возраст: Вес (кг): Беременность □ Срок беременности недель Нарушение функции печени □ да □ нет □ не известно Нарушение функции почек □ да □ нет □ не известно Аллергия (указать на что):				
Адрес учреждения:	Пол: □ M					
Телефон:	Возраст:					
Дата получения информации:						
Лечение: □ амбулаторное □ стацион	ие					
Сообщение: □ первичное						
□ повторное (дата первич	чного)	инсргия ()	указать на что).			
ЛЕКАРСТВЕНН	ОЕ СРЕДСТВО (ЛС)	№1, предполож	ительно вызва	авшее I	HP	
Международное непатентованное название (МНН)			Торговое название			
Производитель	Страна		Номер сер	оии		