

## DECIZIA nr. 86

din data de 16.05.2022

Managerul Sanatoriului de Pneumoftiziologie Geoagiu, ec.Pleșa-Popescu Letiția Mirela , numit prin Dispoziția nr. 404 / 2019 a Consiliului Județean Hunedoara,

Având în vedere necesitatea controlului utilizării medicamentelor precum și al gestionării reacțiilor adverse la medicamentele utilizate în spital,

În conformitate cu Ordinul Secretarului General al Guvernului nr. 600 / 2018 pentru aprobarea Codului controlului intern managerial al entităților publice, și OMS nr. 446 / 2017 privind aprobarea Standardelor, Procedurii și metodologiei de evaluare și acreditare a spitalelor,

În temeiul Legii nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,

### DECIDE :

Art. 1. Prezenta decizie anulează decizia nr. 264/07.12.2021.

Art. 2. Începând cu data prezentei componența Comisiei de farmacovigilență din cadrul Sanatoriului de Pneumoftiziologie Geoagiu este următoarea:

Președinte -Dr.Luca Constantin– Director medical( cu delegare de atribuții)

Membrii - Dr. Mariș Nicoleta-Dorina - Medic specialist

- Julia Radu – Farmacist

Secretar – Dr. Birlea Lucian Radu – medic

Art.3 Comisia se va întruni cel puțin o dată la 6 luni în ședințe ordinare sau ori de câte ori este nevoie la solicitarea președintelui. Procesul verbal de ședință va fi prezentat managerului.

Art. 4 **Atribuțiile Comisiei de Farmacovigilență** sunt:

a) verifică corespondența baremului aparatului de urgență cu cel aprobat de conducerea unității conform legislației în vigoare;

b) verifică prin sondaj modul de stabilire a medicației pentru pacienții internați și evidențierea acesteia;

- c) pentru medicamentele de profil nou apărute pe piața procedează la implementarea acestora în terapie;
- d) identifică factorii de risc la prescrierea anumitor medicamente;
- e) evaluează avantajele administrării unor medicamente pentru pacienții internați;
- f) evitarea întrebuițării eronate și a abuzului de produse medicamentoase;
- g) detectarea precoce a reacțiilor adverse și a interacțiunii produselor medicamentoase.
- h) monitorizarea frecvenței reacțiilor adverse cunoscute.
- i) identificarea factorilor de risc și a mecanismelor fundamentale ale reacțiilor adverse.
- j) analizează toate cazurile de reacții adverse și va urmări întocmirea fișelor de reacții adverse și va propune metode mai bune de diagnostic a reacțiilor adverse;
- k) comisia poate dispune întreruperea administrării de medicamente cu regim special în cazul când acel tratament se consideră inutil
- l) întocmește rapoarte scrise către Manager cu privire la activitatea desfășurată și formulează propuneri pentru eficientizare.

Art.5. Prezenta decizie se va comunica celor în cauză.

Manager,  
Ec. Plesa Popescu Letitia Mirela



Întocmit

Șef birou RUNOS Cazan Gabriela-Adriana

