

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

Для внесения извещения о неблагоприятной побочной реакции (далее НПР) лекарственного средства (далее ЛС), необходимо зайти на сайт: <http://www.farmkomitet.ru:8181/>

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](mailto: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).

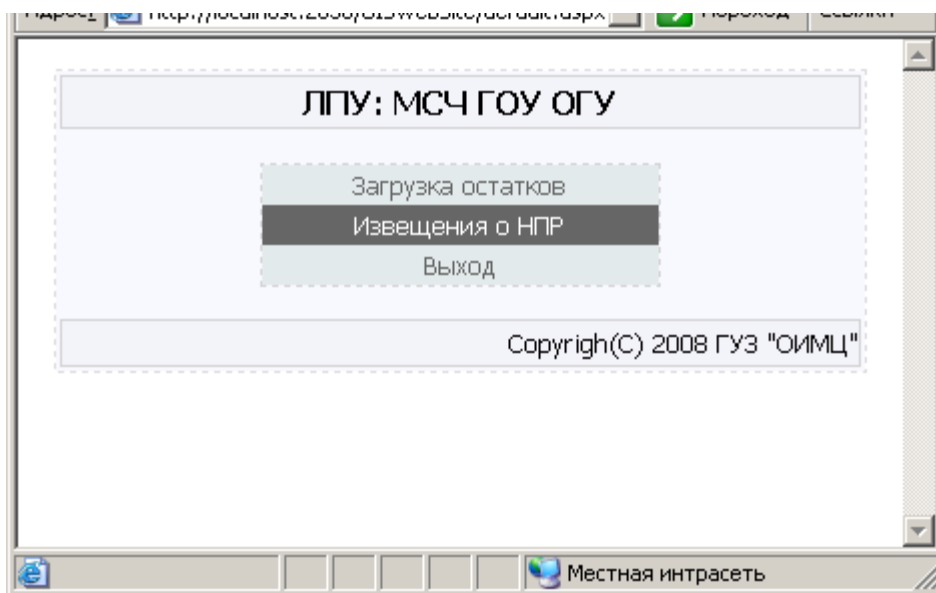


Рисунок 2. Главное меню

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

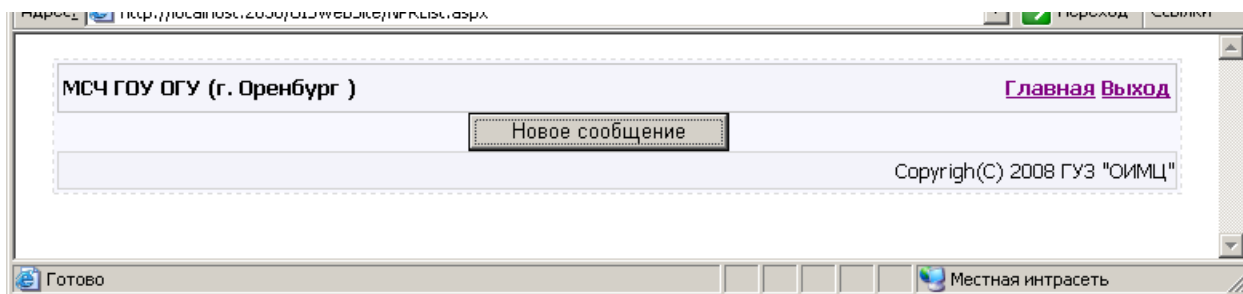


Рисунок 3. Список введенных извещений.

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)

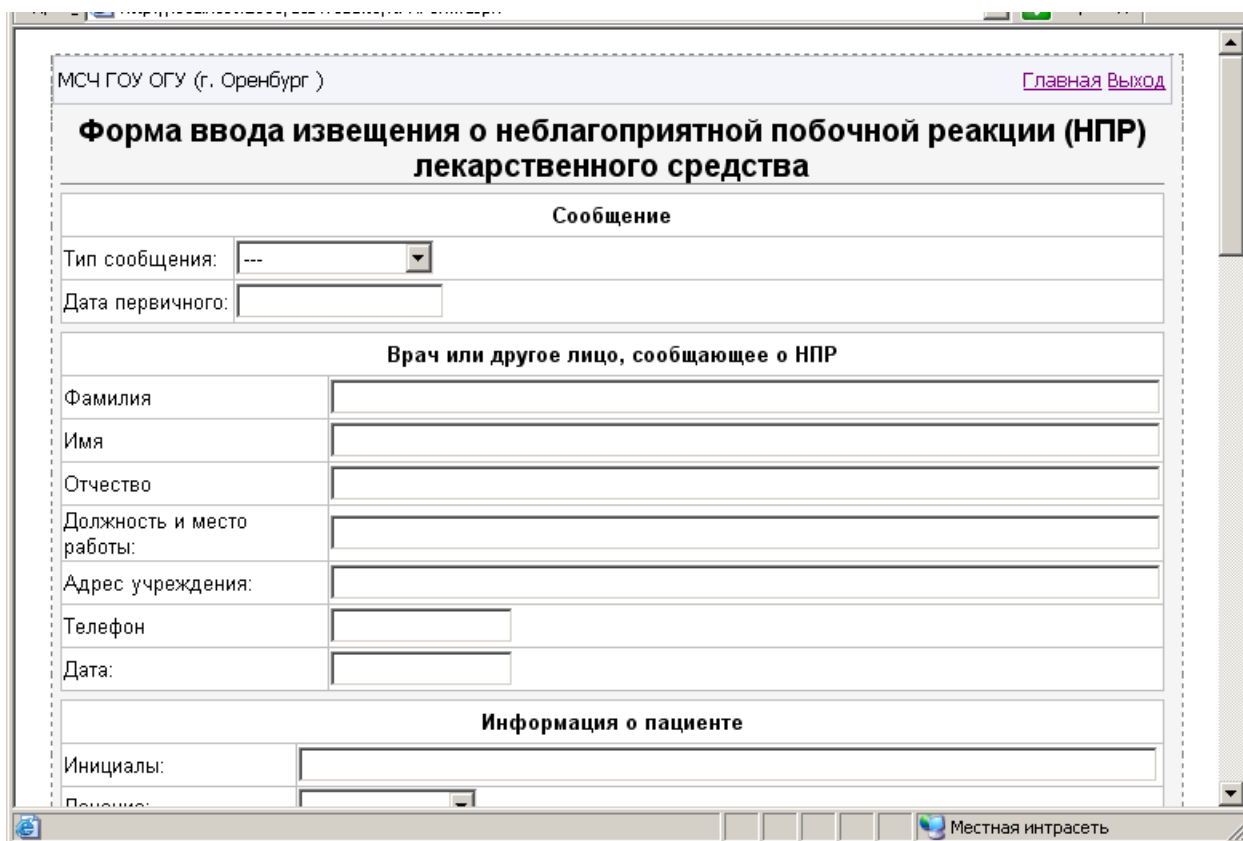


Рисунок 4. Форма ввода.

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:

Рисунок 5.

Для заполнения данных о ЛС, предположительно вызвавшем 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.

Лекарственное средство (ЛС), предположительно вызвавшее НПР

Выбрать лекарственное средство

Тип ЛС, БАД: ---

МНН: \_\_\_\_\_

Торговое название (ТН): \_\_\_\_\_

Производитель, страна: \_\_\_\_\_

Номер серии: \_\_\_\_\_

Путь введения: ---

Суточная доза: \_\_\_\_\_

Дата начала терапии: \_\_\_\_\_

Дата обнаружения ПД: \_\_\_\_\_

Показание: \_\_\_\_\_

**Другие лекарственные средства, принимаемые в течение последних 3 месяцев, включая ЛС принимаемые пациентом самостоятельно (по собственному решению)**

Добавить

**НПР, предположительно связанные с приемом лекарственных средств**

Диагнозы:  
(по одному на строку)

Готово Местная интрасеть

Рисунок 6

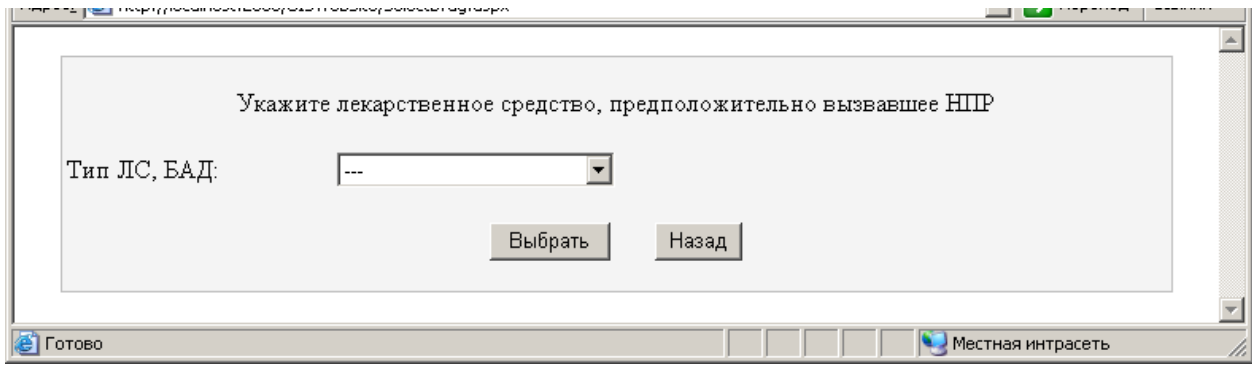


Рисунок 7

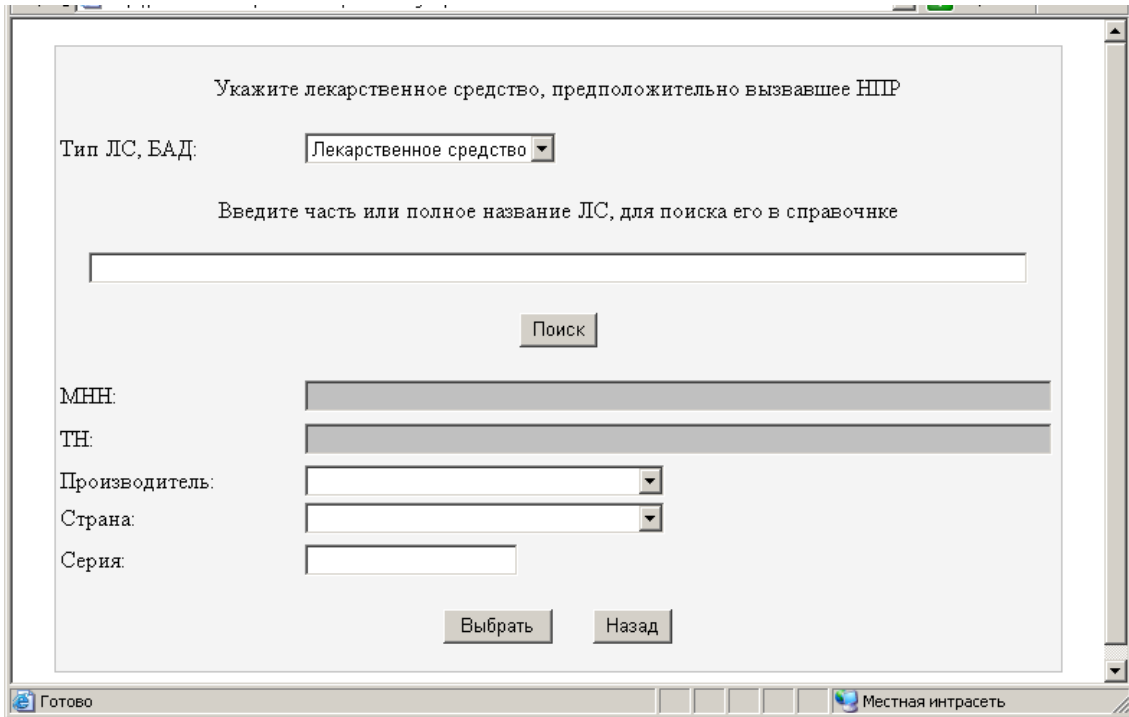


Рисунок 8

Укажите лекарственное средство, предположительно вызвавшее НПП

Тип ЛС, БАД:

Введите часть или полное название ЛС, для поиска его в справочнике

Код ЛС	Торговое название
<a href="#">Выбрать</a> 34275	Эгилек
<a href="#">Выбрать</a> 34276	Эгилек Ретард

МНН:

ТН:

Производитель:

Страна:

Серия:

Готово Местная интрасеть

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:

Страна:

Серия:

Рисунок 11. Выбор страны производителя

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

Другие лекарственные средства, принимаемые в течение последних 3 месяцев, включая ЛС принимаемые пациентом самостоятельно (по собственному решению)

Добавить

НПР, предположительно связанные с приемом лекарственных средств

Диагнозы:  
(по одному на строку)

Симптомы:  
(по одному на строку)

Дата начала НПР:

Дата разрешения:

Готово Местная интранет

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)

Укажите другое ЛС, принимаемое в течении последних 3-х месяцев

Тип ЛС, БАД: Лекарственное средство

Введите часть или полное название ЛС

Анальгин таблетки

Поиск

Код ЛС	Торговое название
Выбрать 22611	Анальгин таблетки
Выбрать 22612	Анальгин таблетки 0.5 г

Код ЛС: 22612

МНН: Метамзол натрия

ТН: Анальгин таблетки 0.5 г

Путь введения: Прием внутрь

Дата начала терапии: 12/11/2009

Дата окончания терапии: 25/11/2009

Показание: нет показаний

Выбрать Назад

Местная интранет

Рисунок 13. Выбор другого ЛС

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

Симптомы: (по одному на строку)	первый симптом второй симптом третий симптом
------------------------------------	--

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).

<b>Исход</b>	
Исход:	Выздоровление без последствий
<b>Значимая дополнительная информация, включая анамнестические данные, подозреваемые лекарственные взаимодействия. Для врожденных аномалий указать</b>	
Отправить	

Рисунок 15.

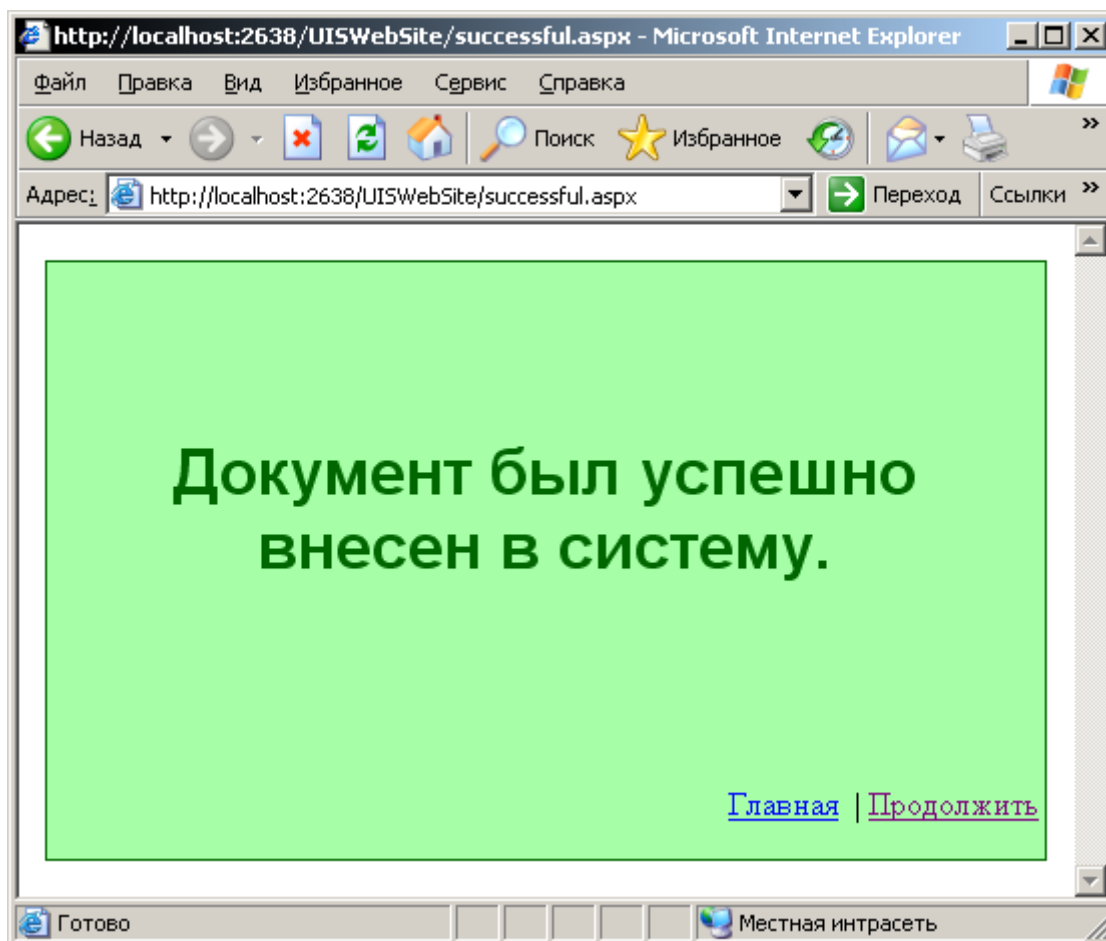


Рисунок 16

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).

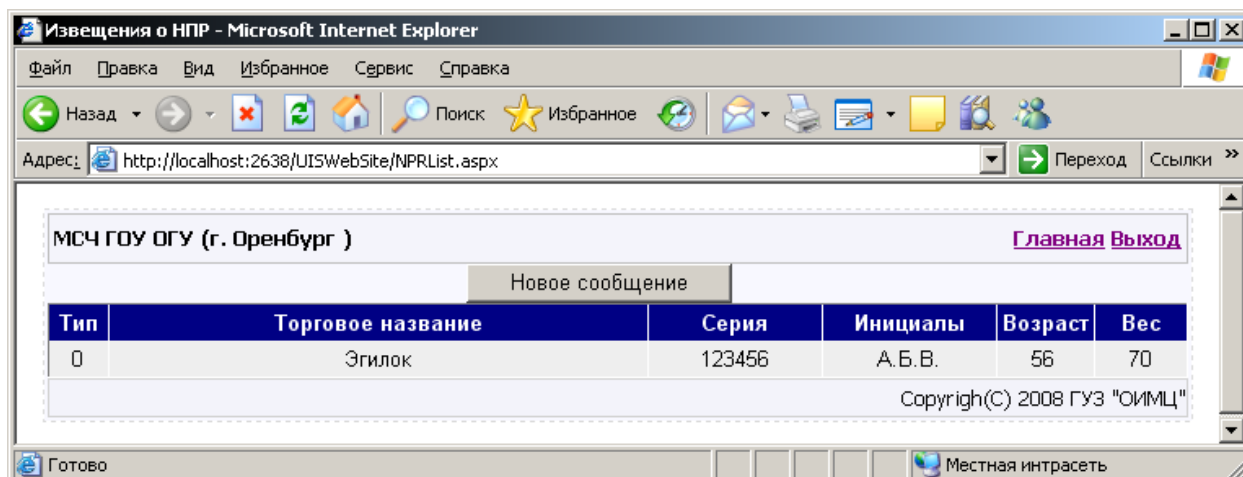


Рисунок 17



## 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).

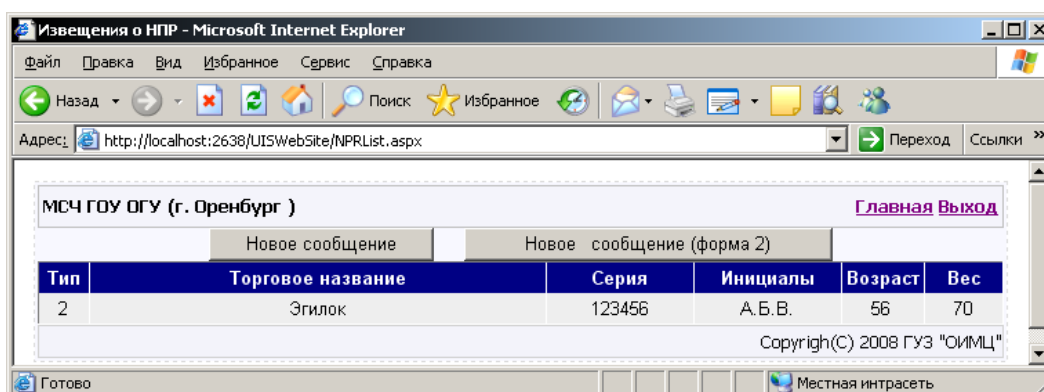


Рисунок 17

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

The screenshot shows a Microsoft Internet Explorer window titled "http://localhost:2638/UISWebSite/NPRLForm2.aspx?id\_document=0 - Microsoft Internet Explorer". The address bar shows "http://localhost:2638/UISWebSite/NPRLForm2.aspx?id\_document=0". The page content includes a header for "МСЧ ГОУ ОГУ (г. Оренбург)" with links for "Главная" and "Выход". Below the header is the title "Форма ввода извещения о неблагоприятной побочной реакции (НПР) лекарственного средства (форма 2)". The form is divided into two main sections:

**I. Информация о больном и НПР**

Ф.И.О.: А.Б.В.  
Возраст: 57  
Пол: Мужской  
Вес: 74  
Рост: 176  
Угроза жизни: Нет  
Описание НПР (симптомы по одному на строку): первый симптом, второй симптом, третий симптом  
Исход НПР: Н - другое

**II. Информация о подозреваемом ЛС (ПЛС)**

Выбрать лекарственное средство

Тип ЛС, БАД: -  
МНН:  
Торговое название (ТН):  
Производитель, страна:  
Лекарственная форма:

The status bar at the bottom shows "Готово" and "Местная интрасеть".

Рисунок 19

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

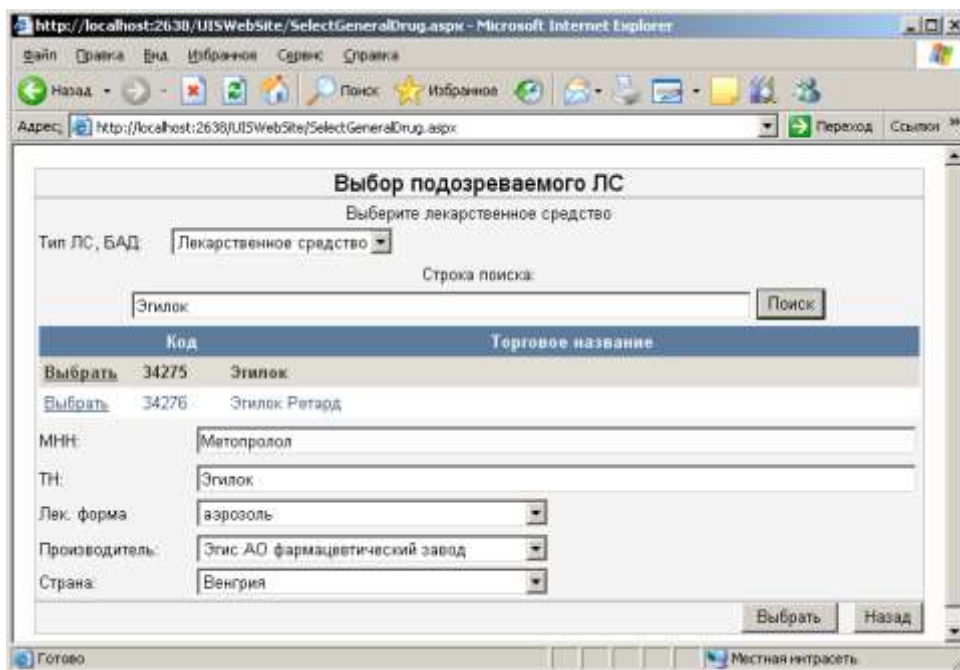


Рисунок 20

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

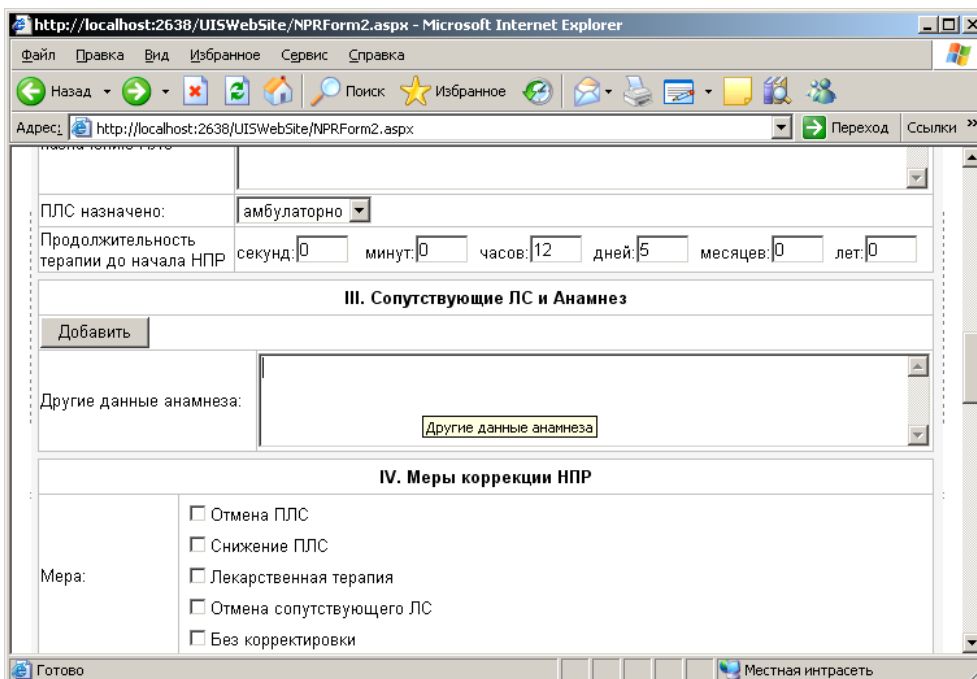


Рисунок 21

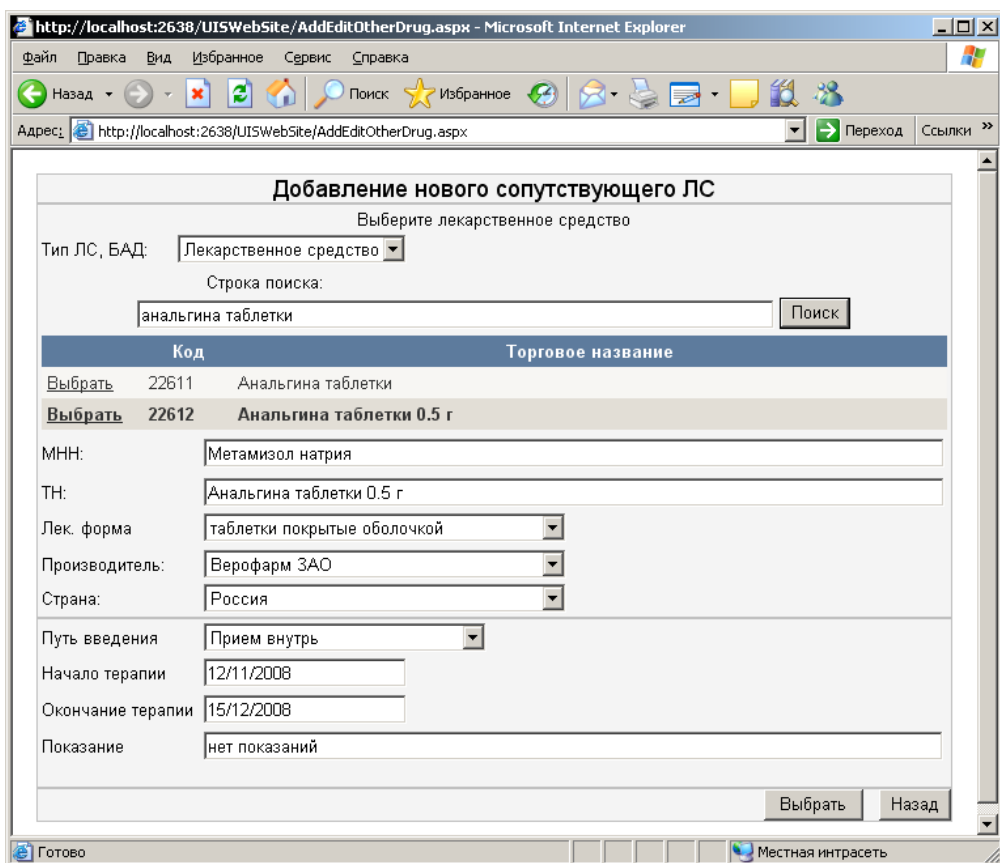


Рисунок 22

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).

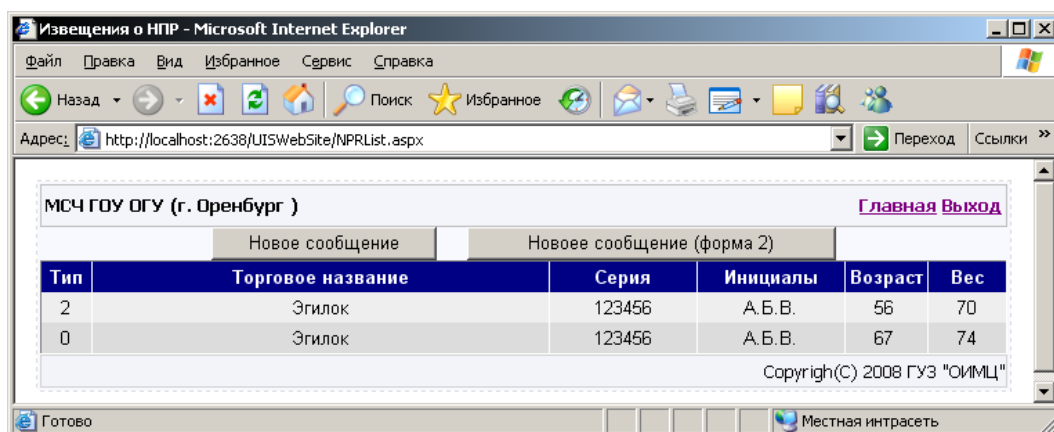


Рисунок 23

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

<b>ВРАЧ или другое лицо, сообщющее о НР</b> ФИО: Должность и место работы: Адрес учреждения: Телефон: Дата получения информации:		<b>ИНФОРМАЦИЯ О ПАЦИЕНТЕ</b> Инициалы: № амбулаторной карты или истории болезни _____ Пол: <input type="checkbox"/> М <input type="checkbox"/> Ж Возраст: _____ Вес (кг): _____ Беременность <input type="checkbox"/> Срок беременности _____ недель Нарушение функции печени <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> нет <input type="checkbox"/> не известно Нарушение функции почек <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> нет <input type="checkbox"/> не известно Аллергия (указать на что):	
Лечение: <input type="checkbox"/> амбулаторное <input type="checkbox"/> стационарное <input type="checkbox"/> самолечение Сообщение: <input type="checkbox"/> первичное <input type="checkbox"/> повторное (дата первичного _____ )			
<b>ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО (ЛС) №1, предположительно вызвавшее НР</b>			
Международное непатентованное название (МНН)		Торговое название	
Производитель	Страна	Номер серии	