



БУЙРУК ПРИКАЗ

_____ № _____

Бишкек ш.
г. Бишкек

Фармакокозөмөл жана дары каражаттарынын коопсуздугуна мониторинг системасын күчөтүү жөнүндө

Дары каражаттарын сарамжалдуу жана коопсуз колдонууну камсыз кылуу боюнча чараларды өркүндөтүү, дары каражаттарынын “пайда-кооптуулук” катышы тууралуу баалоо боюнча бардык өзгөртүүлөрдү убагында аныктоо, ошондой эле Кыргыз Республикасынын 2024-жылдын 6-сентябрындагы № 546 “Фармакокозөмөлдү жүргүзүү тартиби жөнүндө” Министрлер Кабинетинин токтомунун талаптагыдай аткарылышын камсыз кылуу максатында, **буйрук кылам:**

1. Саламаттык сактоо уюмдарынын жетекчилери:

1) дары каражаттардын жагымсыз реакциялары жөнүндө билдирүүлөрдү убагында жиберүү боюнча төмөнкү жол-жоболор менен камсыз кылсын:

- <https://www.dlsmi.kg/> сайты аркылуу;
- «Дары-дармек» мобилдик тиркемеси аркылуу;
- 08008002626 телефонуна тез байланыш линиясы аркылуу;

- Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин алдындагы Дары каражаттары жана медициналык буюмдар департаментинин (мындан ары – ДКЖМБД) электрондук почтасына: pharm@dlsmi.kg;

- Кыргыз Республикасынын Саламаттык сактоо министрлигинин 2024-ж. 3-октябрындагы №1073 буйругу менен бекитилген форма боюнча кагаз түрүндө Бишкек шаары, 3-линия, 25а дарегиндеги ДКЖМБДне (билдирүү формасы <https://www.dlsmi.kg/> сайтында жеткиликтүү);

2) 2025-жылдын 1-апрелине чейин, дары каражаттардын жагымсыз терс реакцияларын мониторингдөө үчүн ыйгарым укуктуу адамдарды дайынап, тиешелүү маалыматтарды ДКЖМБДне берсин;

3) мониторинг жүргүзүүнүн, медициналык документтерге каттоонун жана дары каражаттарына жагымсыз реакциялар жөнүндө маалыматтарды



өз убагында берүүнүн стандарттуу жумушчу (операциялык) жол-жоболорун иштеп чыгсын;

4) квартал сайын, отчеттук мезгилден кийинки айдын 15инен кечиктирбестен ДКЖМБДне дары каражаттардын жагымсыз терс реакциялары боюнча отчетту берсин.

2. ДКЖМБД директору (К.Т. Бекбоев):

1) саламаттык сактоо адистерине фармакокозөмөл маселелери, анын ичинде дары каражаттардын жагымсыз реакциялары же терапевтикалык таасиринин жоктугу тууралуу билдирүүлөрдү жазуу тартиби («сары картаны») боюнча окуу иш-чараларын уюштурсун;

2) бейтаптардын жамааттары үчүн дары каражаттарынын жагымсыз реакциялары жана алардын коопсуздугу жөнүндө билдирүүнүн жол-жоболору боюнча маалыматтык кампанияларды өткөрсүн;

3) өткөрүлгөн иш-чаралардын натыйжалары жөнүндө МЖУЖДСБна ай сайын маалымат берсин.

3. Бул буйруктун аткарылышын контролдоо министринин орун басары К.К. Байдавлетовго жүктөлсүн.

**Министрдин
биринчи орун басары**

М.А. Токтомурагов



БУЙРУК ПРИКАЗ

_____ № _____

Бишкек ш.
г.Бишкек

Об усилении системы фармаконадзора и мониторинга безопасности лекарственных средств

В целях улучшения мер по обеспечению рационального и безопасного применения лекарственных препаратов, своевременного выявления всех изменений в оценке соотношения «польза – риск» лекарственных препаратов, а также обеспечения надлежащего исполнения постановления Кабинета Министров Кыргызской Республики «Об утверждении Порядка проведения фармаконадзора» от 6 сентября 2024 года № 546, **приказываю:**

1. Руководителям организаций здравоохранения:

1) обеспечить своевременное направление сообщений о возникших нежелательных реакциях на лекарственные препараты следующими способами:

- через сайт <https://www.dlsmi.kg/>;

- мобильное приложение «Дары-дармек»;

- горячую линию по номеру 08008002626;

- электронную почту Департамента лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики (далее – ДЛСиМИ) pharm@dlsmi.kg;

- в бумажном виде по форме, утвержденной приказом Министерства здравоохранения Кыргызской Республики от 3 октября 2024г. №1073, в ДЛСиМИ по адресу г. Бишкек, улица 3 – линия, 25а (форма извещения доступна на сайте <https://www.dlsmi.kg/>);

2) назначить уполномоченных лиц по мониторингу нежелательных реакций на лекарственные препараты и предоставить соответствующую информацию в ДЛСиМИ, в срок до 1 апреля 2025г.;

3) разработать стандартные рабочие (операционные) процедуры по мониторингу, регистрации в медицинской документации и своевременному предоставлению информации о нежелательных реакциях на лекарственные препараты;

4) ежеквартально, в срок до 15 числа месяца, следующего за отчетным периодом, предоставлять отчет о нежелательных реакциях на лекарственные препараты в ДЛСиМИ.

2. Директору ДЛСиМИ (К.Т. Бекбоев):

1) организовать обучающие мероприятия для специалистов здравоохранения по вопросам фармаконадзора, включая порядок оформления извещений о нежелательных реакциях или отсутствии терапевтического эффекта лекарственных препаратов («желтая карта»);

2) провести информационные кампании для пациентских сообществ о способах уведомления о нежелательных реакциях лекарственных препаратов и их безопасности;

3) ежемесячно информировать УОМПиЛП об итогах проведенных мероприятий.

3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя министра К.К. Байдавлетова.

**Первый заместитель
министра**

М.А. Токтомурастов