

УТВЕРЖДЕНО
Решением Общего Собрания
РОО «Профессиональная ассоциация
клинических фармакологов и фармацевтов»
Протокол №3 от 28 сентября 2022 года

Приложение
к Уставу РОО «Профессиональная
ассоциация клинических
фармакологов и фармацевтов»

**Изменения и дополнения к Уставу
Республиканского Общественного Объединения
«Профессиональная ассоциация клинических фармакологов и
фармацевтов»**

| | Действующая редакция | Изменения |
|-----------------|---|--|
| 2. | Реализация госпрограммы «Саламатты Казахстан» в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники | исключено |
| По всему тексту | изделия медицинского назначения и медицинской техники | медицинские изделия |
| 2.2 | Предметом деятельности является: 1. развитие и поддержка служб, обеспечивающих гуманистические и экономические аспекты рационального использования лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники для работы охраны здоровья населения Республики Казахстан; 2. создание необходимых условий для активной профессиональной и общественной деятельности своих членов; 3. защита и оказание юридической и иной помощи своим членам, а также населению в вопросах рационального обеспечения лекарственными средствами и | 2.2.Предметом деятельности является: 1. развитие и поддержка служб, обеспечивающих гуманистические и экономические аспекты рационального использования лекарственных средств, медицинских изделий для охраны здоровья населения Республики Казахстан; 2. создание необходимых условий для активной профессиональной и общественной деятельности своих членов; 3. защита и оказание юридической и иной помощи своим членам, а также населения в вопросах рационального обеспечения лекарственными средствами и медицинскими изделиями; 4. представительство законных |

| | |
|---|---|
| <p>изделиями медицинского назначения;</p> <p>4. представительство законных прав и интересов своих членов в судах, в государственных и неправительственных объединениях;</p> <p>5. разработка и направление предложений в государственные органы управления, в том числе здравоохранения, по совершенствованию законодательной и нормативно-правовой базы в сфере лекарственного обращения;</p> <p>6. разработка и направление предложений по улучшению обеспечения органов здравоохранения высококвалифицированными медицинскими и фармацевтическими кадрами (подготовка, повышение квалификации и т.д.);</p> <p>7. участие в разработке национальных, региональных законодательных, нормативно-правовых актов, программ, по вопросам совершенствования системы обеспечения населения качественными, эффективными и безопасными лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения;</p> <p>8. участие в разработке нормативно-правовых актов, регламентирующих государственную регистрацию, перерегистрацию, внесение изменений в регистрационное досье и экспертизу лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения;</p> <p>9. участие в проведении независимой экспертизы качества, эффективности и безопасности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, применяемых для профилактики, диагностики и лечения различных заболеваний;</p> <p>10. участие в процедуре аккредитации, сертификации и аттестации специалистов в области</p> | <p>прав и интересов своих членов в судах, в государственных и неправительственных объединениях;</p> <p>5. разработка, рецензирование протоколов диагностики и лечения;</p> <p>6. совершенствование программ медицинского и фармацевтического образования, в том числе участие в разработке профессиональных образовательных стандартов;</p> <ul style="list-style-type: none"> • развитие программ подготовки медицинских и фармацевтических кадров на всех уровнях образования; • участие в работе УМО РУМС по направлению “Здравоохранение” (секция высшего и послевузовского образования и секция дополнительного образования, группы управления проектами) • участие в совершенствовании программы подготовки научно-педагогических кадров в рамках магистратуры и докторантуры PhD; <p>7. экспертиза образовательных программ по дополнительному образованию для включения их в каталог образовательных программ;</p> <p>8. участие в разработке, внедрении и экспертиза унифицированных по специальностям и уровням квалификации сертификационных курсов в соответствии с профессиональными стандартами и на основе внедрения международных подходов;</p> <p>9. проведение независимой экспертизы в области здравоохранения (в том числе экспертиза качества медикаментозной терапии);</p> <p>10. участие в проведении независимой экспертизы качества, эффективности и безопасности лекарственных средств, медицинских изделий, применяемых для профилактики, диагностики и лечения различных заболеваний;</p> <p>11. участие в проведении аккредитации медицинских организаций и организаций образования и науки;</p> <p>12. участие в процедуре аккредитации,</p> |
|---|---|

| | |
|---|---|
| <p>здравоохранения;</p> <p>11. участие в проведении широких научных, научно-практических, неклинических и клинических исследований с целью снижения риска внедрения в медицинскую практику опасных или неэффективных продуктов;</p> <p>12. информация населения о необратимых последствиях табакокурения, употребления алкоголя, наркотических и токсических веществ;</p> <p>13. участие в разработке и внедрении системы оценки эффективности и безопасности лекарственных средств, изделий медицинского назначения для геронтологической и гериатрической помощи;</p> <p>14. осуществление издательской деятельности с целью обеспечения медицинских, фармацевтических работников и населения качественной и достоверной информацией о лекарственных средствах и изделиях медицинского назначения;</p> <p>15. участие в пострегистрационном фармаконадзоре и мониторинге побочного действия лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники;</p> <p>16. участие в противодействии распространению некачественных и фальсифицированных (контрафактных) лекарственных средств и изделий медицинского назначения;</p> <p>17. участие в усилении информированности населения о ВИЧ/СПИД;</p> <p>18. участие в вопросах эпидемиологического надзора за распространением лекарственной устойчивости;</p> <p>19. проведение форумов, симпозиумов, съездов, конференций, конкурсов, смотров по вопросам надлежащего лекарственного</p> | <p>сертификации и аттестации специалистов в области здравоохранения</p> <p>13. участие в подготовке (в том числе экспертизе материалов) и проведении независимой оценки знаний и навыков у выпускников медицинских, фармацевтических вузов, колледжей и практикующих работников здравоохранения и фармации;</p> <p>14. участие в разработке национальных, региональных законодательных, нормативно-правовых актов, программ, по вопросам совершенствования системы обеспечения населения качественными, эффективными и безопасными лекарственными средствами и медицинскими изделиями;</p> <p>15. участие в разработке нормативно-правовых актов, регламентирующих государственную регистрацию, перерегистрацию, внесение изменений в регистрационное досье и экспертизу лекарственных средств, медицинских изделий;</p> <p>16. проведение научных, научно-практических, медико-биологических, неклинических и клинических исследований, исследовании реальной клинической практики;</p> <p>17. участие в разработке и внедрении системы оценки эффективности и безопасности лекарственных средств, медицинских изделий для геронтологической и гериатрической помощи;</p> <p>18. осуществление издательской деятельности с целью обеспечения медицинских, фармацевтических работников и населения качественной и достоверной информацией о лекарственных средствах и медицинских изделиях;</p> <p>19. участие в пострегистрационном фармаконадзоре и мониторинге побочного действия лекарственных средств, медицинских изделий;</p> <p>20. участие в противодействии распространению некачественных и фальсифицированных (контрафактных) лекарственных средств и медицинских</p> |
|---|---|

| | |
|--|---|
| <p>обеспечения населения;</p> <p>20. создание собственных предприятий, имеющих целью реализацию профилактических, лечебных, социально-реабилитационных, образовательных программ для лиц, страдающих различными заболеваниями;</p> <p>21. участие в работе Республиканской и локальных формулярных и этических комиссий;</p> <p>22. создание и проведение образовательных обучающих программ (семинар, курсов, циклов, университетов и т.д.) для специалистов, работающих в сфере лекарственного обеспечения, а также в сфере охраны здоровья населения, в том числе детей и молодежи;</p> <p>23. участие в разработке и внедрении новых инновационных технологий в практическое здравоохранение;</p> <p>24. участие в разработке и внедрении фармакоэкономического менеджмента этапного лекарственного обеспечения;</p> <p>25. участие в реализации Концепции развития медицинского и фармацевтического образования в Республике Казахстан, в том числе совершенствовании программы подготовки научно-педагогических кадров в рамках магистратуры и докторантуры PhD;</p> <p>26. участие во внедрении института независимой оценки знаний и навыков у выпускников медицинских, фармацевтических вузов, колледжей и практикующих работников здравоохранения;</p> <p>27. направление членов Объединения за счет его средств на стажировку и (или) обучение за рубежом;</p> <p>28. сотрудничество и взаимодействие с государственными органами и организациями, юридическими и физическими лицами, иными общественными</p> | <p>изделий;</p> <p>21. участие в борьбе с распространением лекарственной устойчивости, в том числе к противомикробным препаратам;</p> <p>22. проведение форумов, симпозиумов, съездов, конференций, конгрессов, круглых столов, конкурсов, семинаров, вебинаров;</p> <p>23. создание собственных предприятий, имеющих целью реализацию профилактических, лечебных, социально-реабилитационных, образовательных программ для лиц, страдающих различными заболеваниями;</p> <p>24. участие в работе Республиканской и локальных формулярных и этических комиссий;</p> <p>25. создание и проведение образовательных обучающих программ (семинаров, курсов, циклов, университетов и т.д.) для специалистов, работающих в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, в сфере здравоохранения, для населения;</p> <p>26. участие в разработке и внедрении инновационных технологий в практическое здравоохранение;</p> <p>27. участие в разработке, внедрении, проведении фармакоэкономических и фармакоэпидемиологических исследований;</p> <p>28. направление членов Объединения за счет его средств на стажировку и (или) обучение, онлайн-обучение;</p> <p>29. сотрудничество и взаимодействие с государственными органами и организациями, юридическими и физическими лицами, иными общественными объединениями, способствующие достижению целей Объединения;</p> <p>30. вступление в члены и активное участие в работе международных ассоциации.</p> <p>Миссия Ассоциации: развитие клинической фармакологии и фармации на благо пациентов и общества;</p> <p>Принципы: законность, равноправие и</p> |
|--|---|

| | | |
|-----------|--|---|
| | объединениями, способствующие достижению целей Объединения; 29. вступление в члены и активное участие в работе Всемирной фармакологической ассоциации. | добровольное волеизъявления членов, гласность, самоуправление; Видение: стать авторитетом и авангардом в области клинической фармакологии и фармации |
| 3.5 | Подразделения (филиалы и представительства) | Филиалы |
| По тексту | Исполнительный орган | Исполнительный орган (Правление) |
| По тексту | Исполнительный совет | Исполнительный совет (Правление) |
| 4.1 | Членами Объединения могут стать граждане, достигшие 18-летнего возраста, независимо от гражданства, пола, расовой и национальной принадлежности, поддерживающие и разделяющие цели деятельности Объединения, строится на принципах взаимного уважения, эмоциональной сдержанности, терпимости, чистоты намерений, слов, дел и отношений. | Членами Объединения могут стать граждане, достигшие 18-летнего возраста, независимо от гражданства, пола, расовой и национальной принадлежности, имеющие медицинское, фармацевтическое образование, поддерживающие и разделяющие цели деятельности Объединения, строится на принципах взаимного уважения, эмоциональной сдержанности, терпимости, чистоты намерений, слов, дел и отношений. |
| 5.11.1. | Контроль за финансово-хозяйственной деятельностью Объединения осуществляет Ревизионная комиссия, избираемая общим собранием членов объединения сроком на один год. | Контроль за финансово-хозяйственной деятельностью Объединения осуществляет Ревизионная комиссия, избираемая общим собранием членов объединения сроком на <u>три</u> года. |
| 7.4 | - | Казначей избирается Исполнительным комитетом Объединения не реже чем 1 раз в три года. |

Президент РОО «Профессиональная Ассоциация клинических фармакологов и фармацевтов» д.м.н., профессор Академик НАН РК



Кузденбаева Р.С.