



USAID
FROM THE AMERICAN PEOPLE

ჯანდაცვის სისტემის
ბანამტკიცების პროგრამა



საქართველოს შრომის
ჯანმრთელობისა და
სოციალური დაცვის
სამინისტრო

საქართველოს შრომის, ჯანმრთელობისა და სოციალური დაცვის სამინისტრო



ჯანმრთელობის დაცვის ერთიანი საინფორმაციო სისტემა
„ელექტრონული ჯანდაცვა“

ფარმაცევტული პროდუქტების მოდული

მომხმარებლის სახელმძღვანელო

დეკემბერი

2012

სარჩევი

შესავალი.....	3
1. ნავიგაცია მოდულში	3

შესავალი

ფარმაცევტული პროდუქტების მოდული (შემდგომში მოდული) წარმოადგენს ჯანმრთელობის დაცვის ერთიანი საინფორმაციო სისტემის ნაწილს, რომელშიც თავმოყრილია ინფორმაცია ქვეყანაში რეგისტრირებული ფარმაცევტული პროდუქტების შესახებ.


მოდული განთავსებულია ინტერნეტში საქართველოს შრომის, ჯანმრთელობისა და სოციალური დაცვის სამინისტროს დაქვემდებარებაში შემავალ სამედიცინო საქმიანობის სახელმწიფო რეგულირების სააგენტოს ფარმაცევტულ საქმიანობის ბანერზე; აგრეთვე ხელმისაწვდომია ჯანმრთელობის დაცვის ერთიანი საინფორმაციო სისტემის „ელექტრონული ჯანდაცვა“ პორტალზე შემდეგ მისამართზე:
<http://ehealth.moh.gov.ge/Hmis/Pharmacy/Pages/Products.aspx> პორტალს აქვს ყველა გავრცელებული ვებ ბროუზერის მხარდაჭერა და თავსებადია ყველა ოპერაციულ სისტემასთან.

1. ნავიგაცია მოდულში

სისტემაში შესასვლელად, მომხმარებელს წინასწარი ავტორიზაციის გავლის გარეშე, შეუძლია მოიპოვოს საჯარო ინფორმაცია მოდულში განთავსებული ქვეყანაში რეგისტრირებული ფარმაცევტული პროდუქტების შესახებ.

სისტემაში შესვლისას მომხმარებელი ხედავს გვერდს, რომელზეც განთავსებულია სხვადასხვა სახის ფილტი (ნახ. 1).

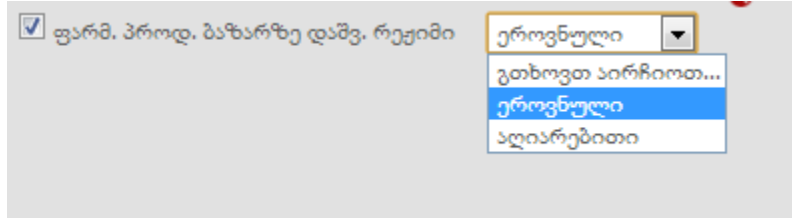
ნახატი 1

მომხმარებელს აქვს შესაძლებლობა, რომ მოძებნოს სისტემაში დარეგისტრირებული ყველა ფარმაცევტული პროდუქტი შემდეგი ღილაკით . გასათვალისწინებელია ის გარემოება, რომ მომხმარებელს შეუძლია მოძებნოს ფარმაცევტული პროდუქტი სხვადასხვა კრიტერიუმის მიხედვით, რისთვისაც იყენებს შემდეგ ფილტრებს.

- რეგისტრაციის N
- სავაჭრო დასახელება ქართული/ინგლისური
- საერთაშორისო არაპატენტირებული დასახელება ინგლისურად
- აქტიური ნივთიერების დასახელება
- პარალელური იმპორტის ქვეყანა
- მწარმოებელი

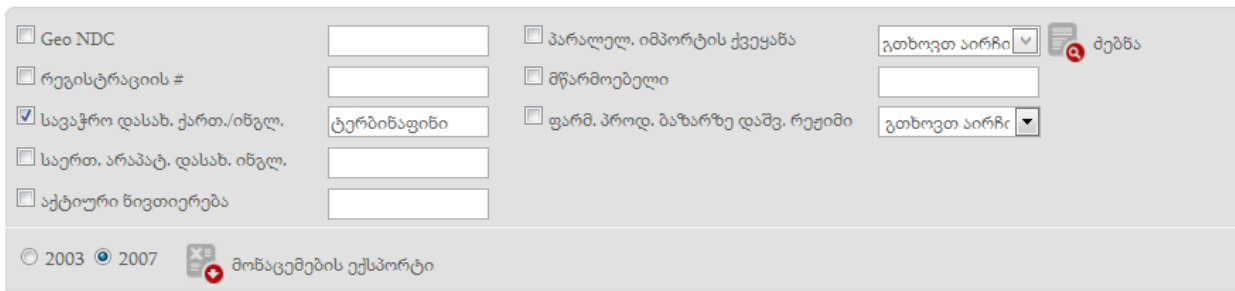
სისტემაში შესაძლებელია პროდუქტების მოძიება „ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამეების რეჟიმის“ მიხედვით, რისთვისაც უნდა მოხდეს ღილაკის მონიშვნა და რეჟიმის ტიპის მითითება, ეროვნულია თუ ალიარებიითი. გთხოვთ იხილოთ (ნახ. 2).

ნახატი 2



სისტემაში კონკრეტული ძიების განხორციელებისათვის საჭირო არის მონიშნოს ფილტრის ის კატეგორია, რომელშიც უნდა განხორციელდეს ძებნა და მიეთითოს საძიებო სიტყვა (ნახ. 3).

ნახატი 3



მაგალითად , თუ მომხმარებელს უნდა მედიკამენტის „ტერბინაფინი“ მოძებნა, მან უნდა მონიშნოს ველი „სავაჭრო დასახელება“ და ქართულად ან ინგლისურად ჩაწეროს მედიკამენტის დასახელება სავაჭრო დასახ. ქართ./ინგლ. , ღილაკით „ძებნა“ ეკრანზე გამოვა მხოლოდ აღნიშნული მედიკამენტი (ნახ. 4)

ნახატი 4

ITDC	Geo NDC	რეგისტრაციის ნომერი	ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამკვეთის რეგიონი	რეგისტრაციის რეგიონის ტიპი	ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა	სავაჭრო დასახელება (ქართულად)	სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)	საერთ. არაპატენტირებული დასახ. (ინგლისურად)	ფარმაკოთერაპიული კლასი	რეგ. თარიღი	ვადა	ATC კოდი	გაცემის რეჟიმი	საქართველოს ბაზარზე განსხვ. შეფუთვა-მარკირ. დამუშავებული ფარმაცევტული პროდუქტის რაოდენობა	
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	009343	009343	აღიარებითი	რეგისტრაცია	გებერიკული და კვალარმოიბული ფარმაცევტული პროდუქტი	ტერბინაფინი 250მგ ტაბლეტები	TERBINAFINE 250mg Tablets	Terbinafine Hydrochloride	ანტიმიკოზური სამკურნალო	13.11.2012	უვალი	D01AE15	რეცეპტი (II კლასი)	1

თითოეულ წამლის დასახელებას გააჩნია დამატებითი ინფორმაციის ჩასაშლელი ღილაკი , რომელშიც მოცემულია შემდეგი სახის ინფორმაცია(ნახ. 5):

ნახატი 5


ITDC	Geo NDC	რეგისტრაციის ნომერი	ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამუშავების რეჟიმი	რეგისტრაციის რეჟიმის ტიპი	ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა	სავაჭრო დასახელება (ქართულად)	სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)	საერთო არასტერტირებული დასახ. (ინგლისურად)	ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი	რეგ. თარიღი	ვადა	Atc კოდი	გაცემის რეჟიმი	საქართველოს ბაზარზე განსხვ. შეფუთვა-მარკირ. დამუშავებული ფარმაცევტ. პროდუქტის რაოდენობა																																										
⊖	<input type="checkbox"/>	009343	009343	ალირგებიტი	რეგისტრაცია	გენერალური და კვლარმოებული ფარმაცევტული პროდუქტი	ტერბინაფინი 250მგ ტაბლეტები	TERBINAFINE 250mg Tablets	Terbinafine Hydrochloride	ანტიმიკოზური საშუალება	13.11.2012	უვალი	D01AE15	რეცეპტით (II ჯგუფი)	1																																									
<p>საქართველოს ბაზარზე განსხვ. შეფუთვა-მარკირებით დამუშავებული ფარმ. პროდუქტები</p> <p>სრული ინფ. ფარმ. პროდუქტის შესახებ</p> <p>მწარმოებელი/სავაჭ. ლიცენ. მფლ./რეგ.უფლ. მქონე სუბ.</p> <p>დაინტერესებული პირი</p> <p>ავტორიზებული პირი</p> <p>სახელწიფო რეგისტრ.</p> <p>გადმოიტანეთ ის სვეტი რომლის მიხედვითაც ვინმე ცხრილის დაეკუთვნება</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>რეგისტრაციის ნომერი (Geo NDC)</th> <th>ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამუშავების რეჟიმი</th> <th>რეგისტრაციის რეჟიმის ტიპი</th> <th>ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა</th> <th>სავაჭრო დასახელება (ქართულად)</th> <th>სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)</th> <th>საერთო არასტერტირებული დასახ. (ინგლისურად)</th> <th>ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი</th> <th>პარალელური იმპორტის თარიღი</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>⊖ 009343-1</td> <td>ალირგებიტი</td> <td>რეგისტრაცია</td> <td>გენერალური და კვლარმოებული ფარმაცევტული პროდუქტი</td> <td>ტერბინაფინი 250მგ ტაბლეტები</td> <td>TERBINAFINE 250mg Tablets</td> <td>Terbinafine Hydrochloride</td> <td>დერმატოლოგიაში გამოსაყენებელი ანტიფუნგალური საშუალება</td> <td>05.12.2012</td> </tr> </tbody> </table> <p>სრული ინფ. ფარმ. პროდუქტის შესახებ</p> <p>მწარმოებელი/სავაჭ. ლიცენ. მფლ./რეგ.უფლ. მქონე სუბ.</p> <p>დაინტერესებული პირი</p> <p>ავტორიზებული პირი</p> <p>სახელწიფო რეგისტრაცია/ვადა</p> <p>დეტალის ტიპი</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>პეტური ნივთიერება</th> <th>ფორმა</th> <th>ფორმის დეტალები</th> <th>დოზა</th> <th>დოზის დეტალები</th> <th>კონცენტრაცია</th> <th>კონცენტრაციის დეტალები</th> <th>შეფუთვის გზა</th> <th>შეფუთვის ტიპი</th> <th>დამატებითი მოწყობლობა შეფუთვაში</th> <th>რაოდენობა შეფუთვაში</th> <th>რაოდენ შეფუთვ.</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>⊖ Details Type: პროდუქტი</td> <td>ტაბლეტი</td> <td></td> <td>250 მგ</td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>28</td> </tr> </tbody> </table>															რეგისტრაციის ნომერი (Geo NDC)	ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამუშავების რეჟიმი	რეგისტრაციის რეჟიმის ტიპი	ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა	სავაჭრო დასახელება (ქართულად)	სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)	საერთო არასტერტირებული დასახ. (ინგლისურად)	ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი	პარალელური იმპორტის თარიღი	⊖ 009343-1	ალირგებიტი	რეგისტრაცია	გენერალური და კვლარმოებული ფარმაცევტული პროდუქტი	ტერბინაფინი 250მგ ტაბლეტები	TERBINAFINE 250mg Tablets	Terbinafine Hydrochloride	დერმატოლოგიაში გამოსაყენებელი ანტიფუნგალური საშუალება	05.12.2012	პეტური ნივთიერება	ფორმა	ფორმის დეტალები	დოზა	დოზის დეტალები	კონცენტრაცია	კონცენტრაციის დეტალები	შეფუთვის გზა	შეფუთვის ტიპი	დამატებითი მოწყობლობა შეფუთვაში	რაოდენობა შეფუთვაში	რაოდენ შეფუთვ.	⊖ Details Type: პროდუქტი	ტაბლეტი		250 მგ								28
რეგისტრაციის ნომერი (Geo NDC)	ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამუშავების რეჟიმი	რეგისტრაციის რეჟიმის ტიპი	ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა	სავაჭრო დასახელება (ქართულად)	სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)	საერთო არასტერტირებული დასახ. (ინგლისურად)	ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი	პარალელური იმპორტის თარიღი																																																
⊖ 009343-1	ალირგებიტი	რეგისტრაცია	გენერალური და კვლარმოებული ფარმაცევტული პროდუქტი	ტერბინაფინი 250მგ ტაბლეტები	TERBINAFINE 250mg Tablets	Terbinafine Hydrochloride	დერმატოლოგიაში გამოსაყენებელი ანტიფუნგალური საშუალება	05.12.2012																																																
პეტური ნივთიერება	ფორმა	ფორმის დეტალები	დოზა	დოზის დეტალები	კონცენტრაცია	კონცენტრაციის დეტალები	შეფუთვის გზა	შეფუთვის ტიპი	დამატებითი მოწყობლობა შეფუთვაში	რაოდენობა შეფუთვაში	რაოდენ შეფუთვ.																																													
⊖ Details Type: პროდუქტი	ტაბლეტი		250 მგ								28																																													
⊖	<input type="checkbox"/>	009504	009504	ეროფლი	რეგისტრაცია	პარასამკერძო საშუალება	კინგკო ბილიბა	GINKGO BILOBAE	Ginkgo Bilobae	ფუნქციის საწინააღმდეგო საშუალება	05.12.2012	05.12.2017	N06DX02	რეცეპტის გარეშე (III ჯგუფი)	0	<input checked="" type="checkbox"/>																																								
<p>საქართველოს ბაზარზე განსხვ. შეფუთვა-მარკირებით დამუშავებული ფარმ. პროდუქტები</p> <p>სრული ინფ. ფარმ. პროდუქტის შესახებ</p> <p>მწარმოებელი/სავაჭ. ლიცენ. მფლ./რეგ.უფლ. მქონე სუბ.</p> <p>დაინტერესებული პირი</p> <p>ავტორიზებული პირი</p> <p>სახელწიფო რეგისტრაცია/ვადა</p> <p>გადმოიტანეთ ის სვეტი რომლის მიხედვითაც ვინმე ცხრილის დაეკუთვნება</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>რეგისტრაციის ნომერი (Geo NDC)</th> <th>ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამუშავების რეჟიმი</th> <th>რეგისტრაციის რეჟიმის ტიპი</th> <th>ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა</th> <th>სავაჭრო დასახელება (ქართულად)</th> <th>სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)</th> <th>საერთო არასტერტირებული დასახ. (ინგლისურად)</th> <th>ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი</th> <th>პარალელური იმპორტის თარიღი</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="9" style="text-align: center;">მონაცემები არ მოიპოვან</td> </tr> </tbody> </table> <p>1 გვერდი 0-დან (სულ 0)</p>															რეგისტრაციის ნომერი (Geo NDC)	ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამუშავების რეჟიმი	რეგისტრაციის რეჟიმის ტიპი	ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა	სავაჭრო დასახელება (ქართულად)	სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)	საერთო არასტერტირებული დასახ. (ინგლისურად)	ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი	პარალელური იმპორტის თარიღი	მონაცემები არ მოიპოვან																																
რეგისტრაციის ნომერი (Geo NDC)	ფარმაცევტული პროდუქტის ბაზარზე დამუშავების რეჟიმი	რეგისტრაციის რეჟიმის ტიპი	ფარმაცევტული პროდუქტის სახეობა	სავაჭრო დასახელება (ქართულად)	სავაჭრო დასახელება (ინგლისურად)	საერთო არასტერტირებული დასახ. (ინგლისურად)	ფარმაკოთერაპიული ჯგუფი	პარალელური იმპორტის თარიღი																																																
მონაცემები არ მოიპოვან																																																								

პროდუქტის დეტალებში შესვლისას შეგიძლიათ იხილოთ დამატებითი დილაკები, რომლის ქვეშ განთავსებულია შემდეგი ინფორმაცია:

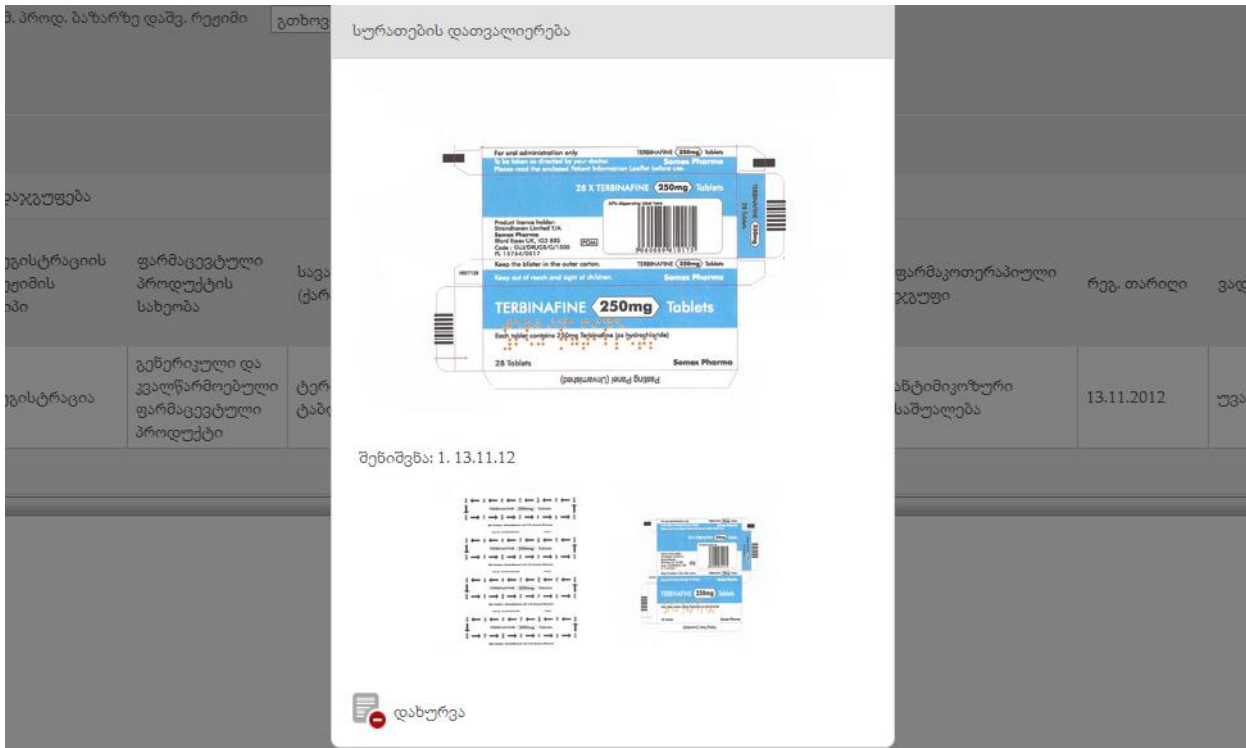
- საქართველოს ბაზარზე განსხვავებული შეფუთვა-მარკირებით დამუშავებული ფარმაცევტული პროდუქტები - გულისხმობს ძირითად პროდუქტთან ასოცირებულ და პარალელური იმპორტის გზით შემოტანილ მსგავს პროდუქტებს
- სრული ინფორმაცია ფარმაცევტული პროდუქტის შესახებ - რომელშიც მოცემულია მედიკამენტის ფორმა, დოზა, კონცენტრაცია, შეყვანის გზა და ა.შ.
- მწარმოებელი/სავაჭ. ლიცენ. მფლ./რეგ.უფლ. მქონე სუბ. - ასახავს არჩეული მედიკამენტის მწარმოებლის დასახელებას და მწარმოებელი კომპანიის ქვეყანას.
- დაინტერესებული პირი - დაინტერესებულ პირში იგულისხმება არჩეული მედიკამენტის გამავრცელებელი ორგანიზაცია საქართველოში
- ავტორიზებული პირი

- სახელმწიფო რეგისტრაცია/ ვადები - სახელმწიფოში შემოტანისა და რეგისტრაციის თარიღი

კონფიდენციალურობის დაცვის მიზნით, ზოგიერთი ინფორმაცია არ იქნება ხელმისაწვდომი.

მომხმარებელს აგრეთვე ეძლევა შესაძლებლობა ნახოს მედიკამენტის ვიზუალური გამოსახულება. მედიკამენტის გასწვრივ, ღილაკით  ეკრანზე გამოვა ფანჯარა სადაც ნაჩვენებია იქნება სურათი(ები) (ნახ. 6).

ნახატი 6



აგრეთვე შესაძლებელია სურათის გადიდება მასზე მაუსის დაჭერით.

დამატებით, მოდული იძლევა შესაძლებლობას, რომ მოხდეს ბაზაში არსებული მონაცემების შენახვა ექსელის ფორმატში, ღილაკით „მონაცემების ექსპორტი“ -

