

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و امور اجتماعی
سازمان امور پزشکی
محاذنت خذاردارو

۱۳۸۵/۱۱/۲۱

۷۰۸

دستور العمل نسبت عوارض و خطاهای دارویی

ماده ۱ - در این آئین نامه منظور از "وزارت" وزارت بهداشت، درمان و امور اجتماعی است و منظور از "مرکز" مرکز ثبت و بررسی عوارض ماخواسته داروهای است.

ماده ۲ - عارضه ناخواسته دارویی (Adverse Drug Reaction or ADR) عارضه است از هر نوع واکنش زیان اور و ناخواسته که به دنبال مصرف دارو یا اکسن رح می دهد.

ماده ۳ - خطای دارویی عارضه است از هرگونه رویداد قابل یافتنگیری که ممکن است باعث باخته باشد از مصرف نامناسب فرآورده دارویی یا ایجاد اثرات زیان اور در بیمار گردد خطای دارویی ممکن است به توجه عملکرد شاغلین حرف پزشکی، فرآورده دارویی، سیستم و فرآیندها از جمله نسخه نوبی (prescribing)، مستقر (order communication)، برچسب فرآورده های دارویی (labeling)، سیستم سندی (packaging)، نامگذاری (nomenclature)، ترکیب سودن داروها (compounding)، تصحیح (dispensing)، توزیع (distribution)، تحویل دارو (administration)، آموزش (education) پایش (monitoring) و مصرف فرآورده (use) مربوط باشد.

ماده ۴ - کلیه دانشگاه های علوم پزشکی کشور، مرکز بهداشتی - دانشگاهی دولتی و خصوصی، بیمارستانهای دولتی و خصوصی، مطب ها و کلینیک های ویژه، مرکز دارویی و داروخانه های دولتی و خصوصی، شرکتهای تولیدی، توزیعی و وارداتی دارو، سازمانهای بهمه گز، سازمان های پژوهشی فناوری و سازمان نظری پژوهشی در گزارش عوارض ماخواسته دارویی مسئولیت دارند.

ماده ۵ - کلیه شاغلین حرف پزشکی (پزشکان، پرستاران، داروساران، دندانپزشکان و ...) بحسن نیتی و شفید و تهی باید عوارض و خطاهای دارویی مشاهده شده را به مرکز ثبت و بررسی عوارض ماخواسته داروها واقع در همایوونت غذا و داروی وزارت گزارش نمایند.

ماده ۶ - کلیه گزارش های ارسال شده به مرکز از حیث هویت گزارشگر و بیمار مبتلا به عارضه دارویی محصله تلقی می گردد.

ماده ۷ - گزارش عوارض و خطاهای دارویی مشاهده شده با تکمیل فرم زیرنویس تهیه شده توسط مرکز (بیوس شماره) از طریق بست (نهادن - سندوق بستی ۹۴۸ - ۱۴۱۸۵) یا نامبر (۸۸۸۹۰۰۵۷) مسوبه ت پسورد حلاصه گزارش از طریق تلفن (۰۴۹۲۲۱۹۳-۴۸۸) یا بست الکترونیکی (adr@ido.id) و یا حضوری قابل ازه است.

ج

۱

ماکسیمالی

شماره
تاریخ
پست

تبصره یک: مرکز موظف است به منظور تسهیل گزارش دهن از طریق پست جواب قبول هزمه پست فرم های زرد رنگ ADR را فلا برداخت نمایند.

تبصره دو: مرکز موظف است با راه اندازی سایت اطلاع رسانی اینترنتی لامکان ارسال گزارش خطاهای را عوارض ناخواسته دارویی از طریق اینترنت را فراهم نماید.

ماده ۸ - حداقل داده های لازم جهت گزارش شامل مشخصات بیمار، مشخصات گزارشگر، نام عارضه مشکوک و نام دارو/ داروهای مشکوک، به ایجاد عارضه یا خطای دارویی می باشد.

تبصره یک: با توجه به نظر تخصصی کمیته مشورتی مرکز ممکن است اطلاعات دیگری بیز در مورد برخی عوارض و خطاهای گزارش شده لازم باشد که برحسب مورد توسط مرکز پیگیری می گردد در این خصوص لازم است همکاری لازم با کارشناسان مرکز بعمل آید.

ماده ۹ - کلیه عوارض مشکوک به مصرف فرآورده های دارویی، خطاهای دارویی و هرگونه مشکل مرتبط با مصرف فرآورده های دارویی مشمول گزارش دهن به مرکز می باشد.

ماده ۱۰ - شرکهای تولید کننده و وارد کننده دارویی موظف به ایجاد ساروکار مناسب برای پیگیری، عوارض ناخواسته داروهای خود در بازار و ارسال گزارش سربوشه به مرکز هستند.

ماده ۱۱ - ارسال گزارش فرم زرد رنگ به مرکز درخصوص موارد حدی مشکوک به مصرف فرآورده های دارویی در بیمارستانها و مرکز بهداشتی - دهانی سلحنج کشور طی ۲۸ ساعت از وقوع آنها انجاری س باشد. موارد حدی شامل موارد زیر می باشد:

- کلیه موارد مجرم بر مرگ
- کلیه موارد تهدید کننده حیات
- کلیه موارد مجرم به ناتوانی یا نقص عصو مشخص و دانش
- کلیه موارد مجرم به بستری شدن در بیمارستان
- کلیه موارد مجرم به ناهنجاری های مادرزادی

تبصره یک: اطلاع تلفنی و نامبر موارد حدی طی ۲۴ ساعت از وقوع به مرکز انجاری می باشد.

تبصره دو: نایدیه مستول فنی بیمارستان جهت ارسال موارد فوق الذکر ضروری است

تبصره سه: در صورت بیار مرکز به برسی های بیشتر، ارسال تصویر پرونده بیمار چهار عارضه به مرکز سه صورت محروم انجاری می باشد.

تسیره چهار: جهت ارسال گزارش اطمینان از ارتباط مصرف دارو و بروز عارضه ضروری نیست و حتی نزدیک



جمهوری اسلامی ایران
سید مرتضی
وزارت بهداشت ریاست امور پرستاری
معادلت غذا و دارو

با سعد تعلی

شهر
آستان
پیش

- تبصره پنجم: مرکز موظف است با تشکیل کمیته رسیدگی به موارد حدی طی ۲۴ ساعت کاری از دریافت گزارش عوارض جدی، به سوارد ارسال رسیدگی نموده گزارش مربوطه را به معاون غذا و دارو ارسال نماید
- ماده ۱۲- سازمان نظام پزشکی کشور و زیرمجموعه هایی استانی آن سازمان پزشکی قلمونی کشور و زیرمجموعه های استانی، موارد عوارض و خطاهای دارویی دریافت شده را همراه با تابیع حاصل از بررسی های صورت گرفته طی مدت ۱ روز از دریافت گزارش به مرکز گزارش نمایند
- تبصره یک: اطلاع رسانی موارد جدی طی ۲۴ ساعت از وقوع بوسیله تمثیر یا تلفنی از راه است
- ماده ۱۳- در هر بیمارستان یک نفر تحت نظر رئیس یا مسئول فنی بیمارستان مسئول تبیین و جمع آوری گزارشهاي عوارض و خطاهای دارویی و ارسال به مرکز می بشند
- ماده ۱۴- وجود فرم رزد رنگ عوارض دارویی در ایستگاه هرستاری ضروری می باشد
- ماده ۱۵- نصب تبلوی مخصوص عوارض دارویی جهت اطلاع رسانی هشدارهای مرکز در بیمارستان اجباری می بشند
- ماده ۱۶- این آئین نامه از تاریخ امساء و ابلاغ آن قبل اجرا است. مسؤولیت حسن اجرای آن بعده معاونت غذا و دارو لست.