

دستورالعمل توزیع و عرضه داروهای موجد سقط جنین			عنوان
۱۴۰۳/۰۳/۰۱	تاریخ شروع اجرا	۳	شماره بازنگری
تا ویرایش بعدی	تاریخ اعتبار		

دستورالعمل توزیع و عرضه داروهای موجد سقط جنین

دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت

سازمان غذا و دارو

اردیبهشت ماه ۱۴۰۳



تصویب گننده	تایید گننده	تهیه گننده	عنوان
دکتر سید حیدر محمدی معاون وزیر و رئیس سازمان	دکتر زهرا جهانگرد سرپرست دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت	دکتر آزیتا نبی زاده دکتر مرجان کریمی	نام و امضا



فهرست

۱ مقدمه (۱)
۲ تعاریف و اختصارات (۲)
۳ شرایط تحويل دارو توسط شرکت توزیع کننده (۳)
۴ شرایط نگهداری و تحويل دارو توسط داروخانه (۴)
۵ نحوه نظارت بر توزیع و عرضه توسط دانشگاه (۵)
۶ برخورد با تخلفات (۶)
۷ پیوستها (۷)





مقدمه :

این دستورالعمل در راستای اجرای ماده ۵۸ قانون حمایت از خانواده و جوانی جمعیت، به منظور تعیین فرایند نظارت بر توزیع و عرضه داروهای موجد سقط جنین تدوین شده است و بنابر ضرورت اصلاح دستورالعمل ابلاغ شده سال ۱۳۹۹ با عنوان "توزیع و مصرف داروی میزوپروستول" در خصوص داروهای موجد سقط جنین موجود در فهرست رسمی دارویی کشور، تدوین و بازنگری شده است. هدف از تدوین این دستورالعمل، تعیین فرایند نظارت بر توزیع و عرضه داروهای موجد سقط جنین، جلوگیری از مصرف نابجا و غیرقانونی این دارو و تسهیل دسترسی بیماران مجاز به مصرف این داروها می باشد.

ماده ۱-تعاریف و اختصارات:

۱- شرکت توزیع کننده: در این دستورالعمل، منظور از شرکت توزیع کننده، شرکت توزیع کننده ای است که دارای مجوز پخش داروهای موجد سقط جنین می باشد.

۲- داروخانه های عرضه کننده مجاز: در این دستورالعمل، به داروخانه های مجاز بیمارستانی، مربوط به بیمارستانهای دارای بخش زنان و زایمان اطلاق می شود، که با تصمیم دانشگاه مربوطه و براساس نیاز سنجی بیمارستان، دارای مجوز عرضه داروهای موجد سقط جنین می باشند.

۳- داروخانه معین: به داروخانه بیمارستانی اطلاق می شود، که مسئولیت تامین و عرضه داروی میزوپروستول مورد نیاز به منظور مصارف اورژانسی، مانند پیشگیری و درمان خونریزی پس از زایمان، در مراکز تسهیلات زایمانی تحت پوشش معاونت بهداشتی دانشگاههای علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی را بر عهده دارد.

۴- مرکز تسهیلات زایمانی: به مراکزی اطلاق می شود که تحت پوشش معاونت بهداشتی دانشگاههای علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی، خدمات مربوط به بارداری و زایمان را با حضور ماما انجام می دهند.

۵- مصرف کننده: به بیمار بستری اطلاق می گردد، که براساس ارائه فرم تکمیل شده پیوست ۲، ممهور به مهر متخصص زنان و زایمان و پذیرش بیمارستان، نیاز به مصرف داروی موجد سقط جنین دارد.

۶- داششگاه: منظور از داششگاه، معاونت / مدیریت غذا و داروی دانشگاه/دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی می باشد.

۷- سازمان: منظور از سازمان در این دستورالعمل، سازمان غذا و داروی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، می باشد.

۸- داروهای موجد سقط جنین: در این دستورالعمل داروهای موجد سقط جنین موجود در فهرست رسمی دارویی کشور شامل قرص میزوپروستول (۲۰۰ و ۱۰۰ میکروگرمی)، آمپول کربوپروست و دینوپروستون (Prostaglandin E2) (قرص و ژل واژینال، آمپول) می باشد.





ماده ۲- شرایط تحويل دارو توسط شرکت توزیع کننده به شرح ذیل می باشد:

۱-۲) تحويل دارو های موجد سقط جنین به داروخانه های مجاز بیمارستانی با تصمیم دانشگاه و براساس نیازمنجی بیمارستان های دارای بخش زنان و زایمان انجام پذیرد.

تبصره: دارو های موجد سقط جنین توزیع شده باید حتماً دارای برچسب اصالت و سلامت مورد تایید سازمان بوده و قبل استعلام در سامانه ردیابی و رهگیری و کنترل فرآورده های سلامت (TTAC) باشد.

۲-۲) اطلاعات کامل بسته بندی دارو شامل شماره سری ساخت، تاریخ انقضای دارو، تعداد قرص و قدرت دارویی باید در فاکتور صادره درج شود.

۳-۲) شرکت توزیع کننده مکلف است گزارش توزیع دارو های موجد سقط جنین در بازه زمانی سه ماهه را به دانشگاه مربوطه (مطابق پیوست ۱) ارسال نماید.

ماده ۳- شرایط نگهداری و تحويل دارو توسط داروخانه عرضه کننده

۱-۳) داروخانه عرضه کننده، موظف به ایجاد امکانات حفاظتی و فضای لازم جهت نگهداری دارو های موجد سقط جنین، با تأیید دانشگاه مربوطه می باشد.

۲-۳) فرم تکمیل شده پیوست ۲، برای دارو های موجد سقط جنین به منزله نسخه بوده و صرفًا دارو برای بیماران بستری در بیمارستان، با ارائه فرم تکمیل شده دارای تاریخ روز تجویز و ممهور به مهر پزشک متخصص زنان و زایمان شاغل در بیمارستان، امکان پذیر می باشد. داروساز داروخانه بیمارستانی، پس از دریافت فرم تکمیل شده پیوست ۲ باید دارو را به بخش بستری تحويل دهد.

تبصره: مصرف دارو در موارد غیراورژانس (سقط قانونی) در بیمارستان و در موارد اورژانس (بیمارستان و مراکز تسهیلات زایمانی) براساس تجویز پزشک متخصص زنان و زایمان و طبق اندیکاسیون های تعریف شده، با دوز و تواتر مصرف دارو، در "راهنمای تجویز داروهای موجد سقط جنین" که از سوی معاونت درمان ابلاغ شده است، می باشد.

۳-۳) هریک از بخش‌های اورژانس، زنان و زایمان و اتاق عمل برای موارد اورژانس می‌توانند بین ۵ تا ۳۰ عدد قرص میزوپروستول ۲۰۰ میکروگرم یا معادل آن قرص ۱۰۰ میکروگرم و یک عدد آمپول کربوپروست به عنوان ذخیره به منظور مصارف در موقع اورژانسی در دسترس داشته باشند که این تعداد دارو باید به مسئول بخش مربوطه و یا دفتر پرستاری تحويل داده شود.

تبصره: میزان موجودی داروی ذخیره (استوک) موجود در بخش و یا دفتر پرستاری باید بنابر صلاحیت کمیته دارو- درمان هر بیمارستان تعیین شود.

۴-۳) مدارک مورد نیاز برای اقدامات درمانی شامل رای قاضی کمیسیون سقط مبنی بر جواز سقط و مدارک پاراکلینیک شامل سونوگرافی دال بر بیماری، در راهنمای تجویز داروهای موجد سقط جنین ابلاغ شده توسط معاونت درمان مشخص گردیده است. به منظور تجویز داروهای موجد سقط جنین، مدارک مذکور، باید تو سط پزشک متخصص زنان و زایمان تجویز کننده داروهای مذکور، مشاهده و تایید شوند. و فرم پیوست ۲ بر اساس تایید مدارک فوق تو سط پزشک متخصص زنان و زایمان مهر و امضا شود. در این خصوص نیازی به مشاهده، بررسی و نگهداری مدارک مذکور تو سط داروساز شاغل در داروخانه بیمارستانی نمی باشد و حفظ تصاویر مدارک مذکور، در سوابق پرونده بیمار در بیمارستان ضروری است.

تبصره: در خصوص مناطقی که به علت وجود تنها یک نفر رادیولوژیست امکان انجام دو نوبت سونوگرافی تو سط دو نفر رادیولوژیست وجود ندارد، مطابق راهنمای تجویز داروی میزوپروستول ابلاغ شده تو سط معاونت درمان، اقدامات لازم صورت پذیرد.





۵-۳) چنانچه به هر دلیلی داروی تحويل شده به بخش بستری برای بیمار مربوطه مصرف نشود و یا در مواردیکه دوز مصرف شده تو سط بیمار کمتر از یک عدد قرص کامل میزوپروستول (۱۰۰ یا ۲۰۰ میکروگرم) باشد، باقیمانده داروی مصرف نشده تو سط بیمار، جهت امتحا باید همراه با گزارش مسئول بخش مربوطه به داروخانه عوتد داده شود.

۶-۳) در خصوص اقدامات درمانی همچون سقط های جنین قانونی برای جنین زنده، که نیازمند مدارک شامل رای قضی کمیسیون سقط جنین، مبنی بر جواز سقط جنین می باشد، لازم است، پس از مشاهده و بررسی مدارک مذکور، فرم پیوست ۲ توسط پزشک معالج متخصص زنان و زایمان تکمیل شود و فرم پیوست ۲ تکمیل شده ممکن به مهر پزشک معالج متخصص زنان و زایمان برای دریافت دارو به داروخانه ارائه شود. حفظ فرم پیوست ۲ در سوابق داروخانه بیمارستان برای مدت یکسال الزامی می باشد.

۷-۳) داروخانه بیمارستانی موظف است، گزارش سه ماهه دریافت کنندگان داروهای موجد سقط جنین را مطابق فرم پیوست (۳) به دانشگاه متبع ارسال نماید.

تبصره: عرضه داروهای موجد سقط جنین صرفاً منوط به ثبت کد رهگیری داروهای موجد سقط جنین در سامانه رهیابی و رهگیری (TTAC) می باشد.

ماده ۴- نحوه نظارت بر توزیع و عرضه تو سط دانشگاه به شرح ذیل می باشد:

۱-۴) دریافت و بررسی گزارش آمار توزیع داروهای موجد سقط جنین از شرکت های توزیع کننده (مطابق پیوست ۱)

۲-۴) دریافت و بررسی گزارش آمار عرضه داروهای موجد سقط جنین از داروخانه های مجاز (مطابق پیوست ۳)

۳-۴) بازدید اداری از شرکت توزیع کننده و داروخانه های مجاز صراحتاً عرضه کننده در دوره زمانی حداقل ۳ ماهه

۴-۴) برخورد با تخلفات براساس ماده ۵ این دستورالعمل

۵-۴) نظارت بر توزیع و عرضه تو سط دانشگاه مطابق پیوست ۴ (چک لیست نحوه پایش اجرای دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای

موجد سقط جنین) همراه با گزارش مشروح

۶-۴) ارسال گزارش موارد تخلف در بازدیدهای اداری از شرکت توزیع کننده و داروخانه های مجاز به اداره کل دارو و مواد تحت

کنترل سازمان غذا و دارو هر سه ماه یکبار

ماده ۵- برخورد با تخلفات

هر گونه تخطی از مفاد این دستورالعمل مطابق مفاد ماده ۵۸ قانون حمایت از خانواده و جوانی جمعیت برخورد خواهد شد





فرم پیوست ۱

از شرکت توزیع کننده

..... از تاریخ لغایت تاریخ

به دانشگاه

تعداد داروی توزیع شده (عدد)	نام دانشگاه*	تعداد داروی توزیع شده (عدد)	نام داروخانه بیمارستانی	نام ژنریک، شکل و قدرت دارویی

امضاء مدیرعامل

امضاء مسئول فنی

* در صورتیکه داروهای موجد سقط جنین از شرکت توزیع کننده به طور مستقیم به دانشگاه تحويل داده شود.





فرم پیوست ۲

کد ملی بیمار:	نام و نام خانوادگی بیمار:		
تاریخ تولد بیمار:			
نام بخش بستری :	شماره پرونده:		
دستور مصرف: دوز کلی دارو(بر حسب میلی گرم/امیکرو گرم):	نام داروی تجویز شده :		
دلیل تجویز دارو(اندیکاسیون)			
دینوبروستون: <input type="checkbox"/> سقط درمانی <input type="checkbox"/> آماده سازی سرویکس	کربوپروست: <input type="checkbox"/> درمان خونریزی بعد از زایمان <input type="checkbox"/> سقط درمانی	علت ختم بارداری به دلیل ناهنجاری جنینی با مجوز ختم یا بیماریهای تهدید کننده حیات مادر با مجوز ختم موارد تهدید کننده حیات مادر و جنین به نحویکه هر دو فوت می کنند و سن جنین بالاتر از ۴ ماه می باشد به صورت مونوتراپی <input type="checkbox"/> سقط فراموش شده (Missed abortion) در کمتر از ۱۳ هفته اول بارداری <input type="checkbox"/> سقط ناقص در کمتر از ۱۳ هفته اول بارداری <input type="checkbox"/> سقط اجتناب ناپذیر هفته ۱۳ تا ۲۶ بارداری <input type="checkbox"/> مرگ جنین <input type="checkbox"/> القای زایمان بعد از هفته ۲۶ بارداری <input type="checkbox"/> آماده سازی سرویکس برای سقط از راه جراحی کمتر از ۱۳ هفته اول بارداری <input type="checkbox"/> آماده سازی سرویکس برای سقط از راه جراحی هفته ۱۳ تا ۲۶ بارداری <input type="checkbox"/> آماده کردن سرویکس برای اقداماتی نظری هیسترسکوپی، پولیپکتومی و کورتاژ تشخیصی	
مهر و امضای پزشک متخصص زنان و زایمان بیمارستان :	مهر و امضای پذیرش بیمارستان :		

* مدارک مورد نیاز مطابق راهنمای تجویز معاونت درمان توسط متخصص زنان و زایمان رویت شود و در پرونده بیمار نگهداری شود.





فرم پیوست ۳

از بیمارستان
به دانشگاه
از تاریخ لغایت تاریخ

نام پزشک معالج	تاریخ تحویل دارو	تعداد داروی تحویلی	کد ملی بیمار	نام و نام خانوادگی بیمار	شکل و قدرت دارویی	نام داروی تجویز شده

امضاء مدیر داروخانه

امضاء مسئول فنی داروخانه





پیو ست ۴-چک لیست نحوه اجرای دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای موجد سقط تو سط معاونت غذا و داروی دانشگاه

تاریخ گزارش

خیر**	بلی*	معاونت غذا و داروی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی.....
پایش توزیع کننده دارو:		
۱- آیا دریافت و بررسی گزارش آمار توزیع داروهای موجد سقط جنین ، در بازه زمانی سه ماهه از شرکت توزیع کننده به دانشگاه (معاونت غذا و دارو) مربوطه، مطابق فرم پیو ست ۱ دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای موجد سقط جنین ، انجام می شود؟		
		۲- آیا مکاتبات لازم با شرکت های مجاز توزیع کننده داروهای موجد سقط جنین مبنی بر توزیع داروهای مذکور به داروخانه های صرفا بیمارستانی انجام شده است؟
		۳- آیا بازدید اداری از شرکت توزیع کننده در دوره زمانی سه ماهه توسط معاونت غذا و داروی مربوطه انجام می شود؟
		۴- آیا برخورد با تخلفات در خصوص شرکت های توزیع کننده که از مقررات این ضابطه تخطی نمایند، مطابق ماده ۵ دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای موجد سقط جنین ، صورت می گیرد؟
پایش عرضه کننده دارو:		
		۱- آیا بازدید اداری از داروخانه های بیمارستانی عرضه کننده داروهای موجد سقط جنین ، درخصوص ایجاد امکانات حفاظتی و فضای لازم جهت نگهداری داروی میزوپروستول و تأیید آن انجام می شود؟
		۲- آیا شرایط تحويل دارو توسط عرضه کننده، (داروخانه بیمارستانی) به صورت دریافت فرم پیو ست ۲ دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای موجد سقط جنین رعایت می شود؟
		۳- آیا دریافت و بررسی گزارش آمار عرضه داروهای موجد سقط جنین ، در بازه زمانی سه ماهه از داروخانه های بیمارستانی عرضه کننده به دانشگاه(معاونت غذادارو) مربوطه، مطابق پیو ست ۳ دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای موجد سقط جنین انجام می شود؟
		۴- آیا ثبت داروهای موجد سقط جنین در سامانه رهگیری و رهیابی TTAC در داروخانه بیمارستانی انجام می شود؟
		۵- آیا بازدید اداری از داروخانه بیمارستانی عرضه کننده در دوره زمانی سه ماهه توسط معاونت غذا و داروی مربوطه انجام می شود؟
		۶- آیا برخورد با تخلفات با داروخانه های عرضه کننده ای که از مقررات این ضابطه تخطی نمایند، مطابق ماده ۵ دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای موجد سقط جنین صورت می گیرد؟





توضیحات:

*در صورتی که پا سخ هریک از موارد فوق، "بلی" می باشد، گزارش های م شروح مربوط به اجرای هر یک از موارد، به پیوست ارسال شود.

**در صورتی که پاسخ هریک از موارد فوق، "خیر" می باشد، علل عدم اجرا و اقدامات مرتبط از سوی معاونت غذا و داروی مربوطه به منظور اجرای آن موارد، به پیوست ارسال شود.

گزارش مشروح از نحوه اجرای دستورالعمل توزیع و مصرف داروهای موجود سقط جنین:

تاریخ گزارش:

