

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006	شماره	
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ اعتبار	۰۰	شماره بازنگری
۳ سال			

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه

عنوان	تهییه کننده	تأیید کننده	تصویب کننده
سمت نام	دکتر برومند صالح	مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل	رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش دکتر محمدی

(٩)

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006	شماره	
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ اعتبار	۰۰	شماره بازنگری
۳ سال			

شماره صفحه

عنوان
مقدمه
هدف
دامنه کاربرد
تعاریف
شرایط و فرایند گزینش داروخانه واجد شرایط توسط دانشگاه
شرایط شرکت پخش مجاز
شرایط تامین و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه
وظایف مسئول فنی در داروخانه
شرایط تأمین و عرضه داروی تحت کنترل در داروخانه بیمارستانی
نظارت بر توزیع و عرضه داروی تحت کنترل توسط دانشگاه
برخورد با تخلفات

عنوان	تهییه کننده	تأیید کننده	تصویب کننده
سمت نام	رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش دکتر برومند صالح	مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل دکتر محمدی	معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو سید امیر شانه ساز

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006	شماره	
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری
۳ سال			

مقدمه

این ضابطه به استناد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی، دارویی، مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب سال ۱۳۳۴ با اصلاحیه ها و الحاقیه های بعدی آن، قانون تشکیلات و وظایف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب سال ۱۳۶۷، توصیه مراجع ناظر بین المللی نظیر هیأت بین المللی کنترل مواد مخدر (INCB)^۱، کمیسیون داروهای مخدر (CND)^۲ و سازمان جهانی بهداشت (WHO)^۳ از کشورهای عضو کنوانسیون های سه گانه مواد تحت کنترل در خصوص ارتقا خدمات دارویی برای بیماران نیازمند تهیه و تدوین شده است.

هدف

۱. عرضه داروهای تحت کنترل در محل اصلی و قانونی آن (داروخانه)
۲. تسهیل دسترسی بیماران و امکان استفاده از خدمات بیمه ای
۳. بهره مندی بیماران از خدمات نظارتی و مشاوره دارویی توسط مسئول فنی داروساز
۴. اجرای مفاد معاهدات بین المللی مواد و داروهای تحت کنترل مورد پذیرش جمهوری اسلامی ایران
۵. کاهش تصدی گری بخش دولتی و استفاده از توانمندیهای بخش خصوصی
۶. آزادسازی منابع انسانی جهت انجام وظایف حاکمیتی و افزایش نظارت

دامنه کاربرد

این ضابطه دانشگاه ها، شرکت های پخش مجاز، داروخانه های واجد شرایط (دولتی، خصوصی و بیمارستانی) و سایر مراکز مجاز، مراکز درمان اختلالات مصرف مواد، مراجعین، سازمان زندان ها و اقدامات تأمینی و تربیتی کشور، مراکز موضوع ماده ۱۵ و ۱۶ قانون مبارزه با مواد مخدر و مراکز گذری کمک رسانی به معتادان خیابانی (DIC)^۴ را در بر می گیرد.

ماده ۱. تعاریف

۱-۱. اداره کل: عبارت است از اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل سازمان غذا و دارو

۱)INCB: International Narcotics Control Board ۲)CND: Commission on Narcotic Drugs

۳)WHO: World Health Organization ۴) DIC: Drop In Center

تصویب کننده	تأیید کننده	تهییه کننده	عنوان
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو <i>[Signature]</i> وکتور شانه ساز	مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل <i>[Signature]</i> دکتر محمدمحمد صالح	رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش <i>[Signature]</i>	سمت نام

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006	شماره	
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ اعتبار	۰۰	شماره بازنگری
۳ سال			

- ۱-۲. دانشگاه: عبارت است از معاونت/مدیریت غذا و دارو دانشگاه یا دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی
- ۱-۳. کمیسیون قانونی: عبارت است از کمیسیون تشخیص امور مربوط به داروخانه ها و شرکتهای توزیع کننده دارو موضوع ماده ۲۰ قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی، مواد خوردنی و آشامیدنی مستقر در سازمان غذا و دارو (کمیسیون مرکز) و معاونت غذا و داروی دانشگاه علوم پزشکی مربوطه (کمیسیون دانشگاه)
- ۱-۴. شرکت پخش مجاز: به شرکتی اطلاق می گردد که علاوه بر داشتن مجوز پخش سراسری فرآورده های سلامت، دارای مجوز توزیع داروهای تحت کنترل از اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش اداره کل نیز باشد.
- ۱-۵. داروخانه: داروخانه های موضوع این ضابطه (پیوست شماره ۱) عبارتند از:
- ۱-۵-۱. داروخانه واجد شرایط: به داروخانه ای اطلاق می گردد که به پیشنهاد دانشگاه متبع و تایید کمیسیون قانونی ماده ۲۰ دانشگاه و با توجه به شرایط این ضابطه به عنوان توزیع کننده و یا عرضه کننده داروهای تحت کنترل انتخاب می شود.
- ۱-۵-۲. داروخانه بیمارستانی: به داروخانه مرکزی بیمارستان اطلاق می گردد که ضمن رعایت تدبیر کنترلی و الزامات امنیتی، کلیه فعالیتهای مربوط به امور تهیه، خرید، ابزارداری، توزیع و هماهنگی بین سایر واحدهای دارویی در بیمارستان را سرپرستی می کند.
- ۱-۶. مرکز درمان اختلالات مصرف مواد: به مرکزی اطلاق می گردد که علاوه بر داشتن پروانه لازم جهت درمان اختلالات مصرف مواد، دارای مجوز واحد درمان وابستگی به مواد با داروهای آگونیست مطابق مقررات ابلاغی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی نیز باشد.
- ۱-۷. داروهای تحت کنترل: به داروهای مخدر و داروهایی که قابلیت سوء مصرف دارند اطلاق می گردد(پیوست شماره ۲).
- ۱-۸. سامانه های مرتبط: منظور سامانه رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت (TTAC) و سایر سامانه هایی که توسط سازمان غذا و دارو ابلاغ می گردد.

ماده ۲. شرایط و فرایند گزینش داروخانه واجد شرایط توسط دانشگاه

- ۱-۲. فرایند انتخاب به شرح پیوست شماره ۳ می باشد.

۲-۲. شرایط انتخاب

- ۱-۲-۱. داشتن حداقل ۵ سال سابقه فعالیت و نمره ارزشیابی سالانه بیش از ۸۰۰

تصویب کننده	تأیید کننده	تهییه کننده	عنوان
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر شانه ساز	مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل دکتر محمدی	رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش دکتر برومیه صالح	سمت نام

عنوان		
نام	شماره	شماره بازنگری
ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه	DMNA-PHM-006	
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ شروع اجراء	۰۰
۳ سال	تاریخ اعتبار	

۲-۲-۲. احراز اشراف موسس بر فعالیت های داروخانه (موسس بایستی حداقل یک نوبت کاری حضور فعال فیزیکی داشته و مسئول فنی داروخانه خود باشد.

۳-۲-۲. موقعیت مناسب جغرافیایی جهت تسهیل دسترسی بنا به تشخیص کمیسیون قانونی یا دانشگاه

۴-۲-۲. داشتن حسن سابقه و فاقد محکومیت قضایی و تعزیراتی حرفه ای در ۵ سال گذشته

۵-۲-۲. فراهم کردن تدابیر کنترلی و الزامات امنیتی (مطابق پیوست شماره ۱)

۶-۲-۲. ایجاد فضای مناسب و مجزا جهت ارائه خدمت مناسب با تعداد مراجعین

۷-۲-۲. داشتن فضای مقول مناسب با نوع داروهای تحت کنترل و حجم فعالیت (با توجه به تعداد بیماران، مراکز تحت پوشش و ..) با تایید دانشگاه مربوطه

۸-۲-۲. داشتن بستر مناسب برای سامانه مرتبه و ثبت نسخ در این سامانه

ماده ۳. شرایط شرکت پخش مجاز

۱-۳. رعایت اصول ^۱GDP و ^۲GSP بر اساس ضابطه جاری شرکت پخش فرآورده های سلامت و تجهیز وسائط نقلیه به GPS^۳

۲-۳. رعایت مستمر تدابیر کنترلی و الزامات امنیتی مورد نیاز برای نگهداری داروهای تحت کنترل، مطابق چک لیست (پیوست شماره ۴) با تأیید اداره کل / دانشگاه.

۳-۳. توزیع داروهای تحت کنترل به داروخانه ها با صدور فاکتور الکترونیک از طریق سامانه های مرتبه و کد رهگیری تحت نظارت دانشگاه متبوع

۴-۳. توزیع داروهای تحت کنترل به زندان های سراسر کشور براساس حواله اداره کل و با صدور فاکتور الکترونیک از طریق سامانه های مرتبه

۵-۳. ایجاد دسترسی آنلاین دانشگاه متبوع به میزان موجودی داروهای تحت کنترل از طریق سامانه های مرتبه

۶-۳. دریافت پوکه های آمپول، ظرف شربت و بلیستر های قرص از داروخانه و تنظیم دو نسخه صورتجلسه با مهر و امضاء مسئول فنی داروخانه و نماینده شرکت پخش و بایگانی صورتجلسه (پیوست شماره ۵)

۷-۳. امحاء پوکه های جمع آوری شده در بازه های زمانی مشخص و مناسب با حجم انبارش توسط شرکت پخش مجاز در حضور نماینده دانشگاه متبوع و تهیه صورتجلسه و ارسال تصویر صورتجلسه امحاء به اداره کل

1) GDP: Good Distribution Practice 2)GSP: Good Storage Practice

3)GPS: Global Positioning System

تصویب کننده	تأیید کننده	تهیه کننده	عنوان
نام	نام	نام	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو <i>(Signature)</i>	مدیر کل آمور دارو و مواد تحت کنترل <i>(Signature)</i>	رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش <i>(Signature)</i>	
دکتر شانه ساز	دکتر محمدی	دکتر برومند صالح	



سازمان غذا و دارو

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	شماره	DMNA-PHM-006	شماره
۱۳۹۹/۶/۲۹	۰۰	تاریخ اعتبار	شماره بازنگری
۳ سال			

تبصره: شرکت پخش مجاز موظف است داروهای تحت کنترل تاریخ منقضی، ضایعاتی و ریکال شده از داروخانه ها و شعب را طی صور تجلیسه ای در انبار مرکزی شرکت جمع آوری و با ناظرات اداره کل در فرایند سالانه شرکت امضاء نماید.

تذکرہ: شرکت توزیع کننده موظف است از صحت و اعتبار شناسه ها و انطباق اطلاعات درج شده بر روی سامانه تی تک و فرآورده اطمینان حاصل نماید و از تحويل گرفتن فرآورده فاقد شناسه معتبر و فعال منطبق بر ضوابط اعلامی سازمان غذا و دارو خودداری نماید.

ماده ۴. شرایط تامین و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه

۱-۴. تامین داروهای تحت کنترل از شرکت پخش مجاز مطابق سهمیه اعلام شده توسط دانشگاه متبوع از طریق ثبت در سامانه های مرتبط

۲-۴. دریافت معرفی نامه بیماران صعب العلاج، از طریق سامانه های مرتبط صادره از سوی دانشگاه متبوع (فقط در مراجعته اول).

۳-۴. دریافت اصل نسخه، کنترل اطلاعات بیمار، پزشک و کنترل مشخصات نسخه شامل: نام و نام خانوادگی، کد ملی بیمار، نام، دوز و تعداد دارو، تاریخ نسخه، مهر و امضاء پزشک مربوطه توسط مسئول فنی و ثبت نسخه در بستر سامانه و از طریق سامانه های مرتبط

تبصره ۱: عرضه نسخه حاوی شیاف مورفین، قرص اکسی کدون، قرص بوپنورفین/نالوکسان و قرص متیل فنیدیت مطابق فهرست اعلامی توسط سازمان، نیازی به تشکیل پرونده در دانشگاه ندارد لذا تحويل داروهای مذکور در داروخانه با مدارک معتبر مطابق (ردیف ۳-۴) این ضابطه امکان پذیر می باشد. ضمناً نیازی به دریافت بلیستر این داروها نمی باشد.

تبصره ۲: ارائه اصل شناسنامه و کارت ملی جهت احراز هویت بیمار در هر نوبت تحويل داروهای تحت کنترل الزامی است.

۴-۴. بایگانی استناد داروهای تحت کنترل و نسخ به مدت دو سال در محل داروخانه به منظور بررسی بازرسین دانشگاه

۵-۴. دریافت پوکه های آمپول، ظرف شربت و بلیسترهای قرص) مصرفی داروهای تحت کنترل در مراجعات بعدی متقاضی به منظور مطابقت، جهت تحويل سهمیه بعدی

۶-۴. تحويل داروهای تحت کنترل تاریخ منقضی، ضایعاتی، پوکه ها (قرص، شربت و آمپول) به شرکت های پخش مجاز با نظارت و هماهنگی دانشگاه متبوع (پیوست شماره ۵) و ثبت در سامانه های مرتبط

۷-۴. تحويل دارو به مراکز درمان اختلالات مصرف مواد پس از تأیید دانشگاه متبوع از طریق سامانه های مرتبط

ماده ۵. در صورت ایجاد بستر مناسب و رعایت موارد زیر عرضه دارو به بیماران با ارایه نسخه از طرف مراکز درمان اختلالات مصرف مواد، از طریق داروخانه واحد شرایط جهت دوز در منزل بیمار (Take Home Dose) بلامانع می باشد.

تصویب کننده	تأیید کننده	تهییه کننده	عنوان
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو <i>(Signature)</i> دکتر شانه ساز	مدیر کل امور داروخانه ها و شرکت های پخش <i>(Signature)</i> دکتر محمدی	رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش <i>(Signature)</i> دکتر بیرونمند صالح	سمت نام

(ش)

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	شماره	DMNA-PHM-006	شماره
۱۳۹۹/۶/۲۹	۰۰	تاریخ اعتبار	شماره بازنگری
۳ سال			

۱-۵. مسئول فنی داروخانه باید دارای گواهی آموزشی دوره های نظری و عملی شناخت و درمان اعتیاد، مطابق اعلام سازمان بوده و حداقل ۵۰ امتیاز از برنامه بازآموزی ۵ ساله در خصوص آموزش اعتیاد، روانپزشکی، عفونی (ایدز و هپاتیت) و احیا را گذرانده باشد.

۲-۵. داروخانه علاوه بر احراز شرایط مندرج در ماده ۲ بایستی دارای اتاق مجزا به مترارژه حداقل ۱۲ متر مربع جهت ارائه خدمت، و همچنین دارای فضای مجهز الزامات امنیتی و مغلق (گاوصندوق) جهت نگهداری قرص، مکان مناسب برای شربت و اتاق انتظار مورد تایید دانشگاه باشد.

ماده ۶. وظایف مسئول فنی

۱-۶. نظارت بر رعایت اصول صحیح انبارش و حمل و نقل داروی تحت کنترل

۲-۶. نظارت بر تدبیر کنترلی و الزامات امنیتی محل نگهداری و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه

۳-۶. نظارت بر کنترل اصالت داروی تحت کنترل، شرایط نگهداری، شکل ظاهری، تاریخ مصرف، سری ساخت، نحوه تدارک و عرضه محصولات تا زمان تحويل به مشتری

۴-۶. جلوگیری از دخالت افراد غیر مجاز در امور علمی و نظارتی

۵-۶. نظارت بر آموزش و اطلاع رسانی لازم به پرسنل داروخانه در خصوص نحوه عرضه داروهای تحت کنترل

۶-۶. ارائه دستورات و توصیه های علمی لازم به مشتری در صورت نیاز

۷-۶. مهر و امضاء فاکتور فروش داروی تحت کنترل

۸-۶. همکاری با بازرگانی سازمان / دانشگاه

۹-۶. نظارت بر اجرای فراخوان (Recall) و تنظیم صور تجلیسات استرداد پوکه ها و ظروف خالی و داروهای منقضی به دانشگاه ها

۱۰-۶. تلاش در جهت ارتقاء کیفیت خدمات ارائه شده به مشتری

۱۱-۶. تعهد کتبی مسئول فنی مبنی بر رعایت قوانین و ضوابط ابلاغی توسط سازمان (پیوست شماره ۶)

ماده ۷. شرایط تامین و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه بیمارستانی

۱-۷. درخواست تامین داروی تحت کنترل از شرکت پخش مجاز مطابق سهمیه اعلام شده توسط دانشگاه متبوع از طریق ثبت در سامانه های مرتبط

۲-۷. نظارت بر امر نگهداری و تحويل داروهای تحت کنترل براساس نیاز هر بخش، اتاق عمل و اورژانس با مدیریت مسئول فنی داروساز در فضای ایمن، دارای قفل و جدا از سایر داروها

تصویب کننده	تأیید کننده	تهیه کننده	عنوان
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو <i>(Signature)</i> دکتر شانه ساز	مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل <i>(Signature)</i> دکتر محمدی	رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش <i>(Signature)</i> دکتر برومیلد صالح	سیمت نام

عنوان	ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه
شماره	تاریخ شروع اجراء
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار

۱۳۹۹/۶/۲۹ DMNA-PHM-006 ۰۰

تبصره: مسئولیت نگهداری داروهای تحت کنترل در اورژانس با پزشک و یا سرپرستار مقیم در این بخش می باشد.

۳-۷. تأیید فهرست داروهای تحت کنترل تحويل شده به هر بخش تو سط مسئول فنی دارو ساز در دو نسخه و نگهداری یک نسخه در داروخانه بیمارستانی و نسخه دیگر در دفتر پرستاری یا بخش.

۴-۷. تحويل پوکه های داروهای تحت کنترل به پخش مجاز

ماده ۸. نظارت بر توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل توسط دانشگاه

۱-۸. نظارت و ارزشیابی عملکرد شرکت های پخش مجاز، داروخانه ها و مراکز درمان اختلالات مصرف مواد از طریق سامانه های مرتبط و انجام بازدید های ادواری از آنها

تبصره: هر دانشگاه مجاز است جهت انتخاب داروخانه واجد شرایط بر اساس تعداد مراکز درمان اختلالات مصرف مواد، جمعیت و ... در حوزه جغرافیایی خود اقدام نماید.

۲-۸. تخصیص سهمیه دارویی از طریق سامانه های مرتبط به داروخانه ها و مراکز درمان اختلالات مصرف مواد

۳-۸. نظارت بر املاک مصرفی داروهای تحت کنترل

تبصره: مسئولین فنی زندان های کشور موظف هستند هر سه ماه یک بار پوکه های مصرفی داروهای تحت کنترل خود را در حضور نماینده دانشگاه متبوع طی صور تجلیسه املاک نمایند.

۴-۸. معرفی موسسین و مسئولین فنی مراکز درمان اختلالات مصرف مواد به نزدیکترین داروخانه واجد شرایط

۵-۸. اعلام لیست داروخانه های واجد شرایط به شرکت های پخش مجاز و مراکز درمان اختلالات مصرف مواد

۶-۸. تشکیل پرونده بیماران خاص، صعب العلاج و جانبازان در دانشگاه متبوع از طریق ثبت در سامانه های مرتبط و ارجاع بیمار به نزدیکترین داروخانه واجد شرایط محل سکونت

تبصره: در خصوص تأیید نسخه داروهای تحت کنترل بیمارانی که بیش از یک سال از اولین دریافت آنها گذشته باشد تأیید مجدد شورای پزشکی یا پزشک معتمد الزامی است.

۷-۸. تحويل داروهای تحت کنترل مورد نیاز مراکز جراحی محدود و سایر موسسات درمانی بعد از تأیید معاونت درمان بر اساس نوع فعالیت و فهرست داروهای مربوطه از طریق سامانه صدور فاکتور الکترونیک به نزدیکترین داروخانه واجد شرایط.

۸-۸. نظارت بر تأمین داروی تحت کنترل اداره کل زندانها (واحدهای استانی) از شرکت پخش مجاز مطابق سهمیه اعلامی اداره کل از طریق ثبت در سامانه مرتبط.

عنوان	تهیه کننده	تأیید کننده	تصویب کننده
دستی	دکتر برومیند صالح	مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل	رعایت دارو و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر شانه ساز

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006	شماره	
تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری	
۱۳۹۹/۶/۲۹			
۳ سال			

۹-۸. مجوز فعالیت داروخانه واجد شرایط در خصوص توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل به مدت یک سال تو سط دانشگاه متبوع صادر می گردد و در صورت رضایت از عملکرد تمدید آن تو سط دانشگاه بلامانع است.
تبصره: چنانچه داروخانه واجد شرایط بعد از ۲ ماه اقدام به فعالیت ننماید، مجوز صادره رأساً باطل می گردد.

۱۰-۸. برخورد با تخلفات بر اساس ماده ۹ این ضابطه
ماده ۹. برخورد با تخلفات
۱-۹. داروخانه

در صورت تخطی داروخانه از مفاد این ضابطه، موضوع در کمیسیون قانونی دانشگاه، مطرح و با تشخیص کمیسیون، متناسب با نوع تخلف به یک یا چند مورد از موارد به شرح ذیل اقدام می گردد:

- ۱-۹. اخطار کتبی به مسئول فنی و موسس داروخانه با درج در پرونده
- ۲-۹. قطع سهمیه داروی تحت کنترل و گزارش به بیمه جهت قطع همکاری تا اطلاع ثانوی
- ۳-۹. تعلیق صلاحیت مسئول فنی به مدت ۱ تا ۳ ماه
- ۴-۹. حذف داروخانه از فهرست داروخانه های واجد شرایط
- ۵-۹. تعطیلی موقت داروخانه و ارجاع پرونده به مراجع قانونی رسیدگی به جرائم پزشکی و مراجع قضایی

۲-۹. شرکت پخش مجاز

در صورت تخطی شرکت پخش مجاز از مفاد این ضابطه، حسب مورد موضوع در کمیسیون قانونی مطرح و به شرح ذیل اتخاذ تصمیم خواهد شد:

- ۱-۲-۹. اخطار کتبی به مسئول فنی و مدیر عامل شرکت با درج در پرونده
- ۲-۲-۹. تعلیق صلاحیت مسئول فنی
- ۳-۲-۹. لغو مجوز توزیع داروهای تحت کنترل
- ۴-۲-۹. ارجاع پرونده به مراجع ذیصلاح

تبصره: کلیه تخلفات مربوط به شعبه استانی، در کمیسیون قانونی دانشگاه و سایر موارد در کمیسیون قانونی مرکز مورد بررسی قرار خواهد گرفت.

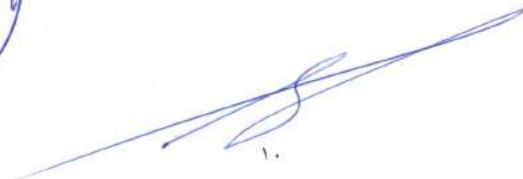
این ضابطه در ۹ ماده تهیه شده است و از تاریخ ابلاغ لازم الاجرا می باشد و ضابطه های مغایر با آن از درجه اعتبار ساقط است.

عنوان	تهیه کننده	تأیید کننده	تصویب کننده
رئیس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش دکتر برومیند صالح	مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل دکتر محمدی	معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر شانه ساز	

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
تاریخ شروع اجراء	شماره	DMNA-PHM-006	شماره
۱۳۹۹/۶/۲۹	۰۰	تاریخ اعتبار	شماره بازنگری
۳ سال			

پیوست شماره ۱ : چک لیست تدبیر کنترلی و الزامات امنیتی محل نگهداری و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه

موضوع	بلی	خیر	توضیحات
۱- آیا فضای ایمن، مجزا و مناسب جهت نگهداری داروهای تحت کنترل وجود دارد؟			
۲- آیا داروخانه مجهز به دوربین با قابلیت ضبط حداقل سه ماهه و با پوشش تصویری مناسب می باشد؟			
۳- آیا سیستم های ذیل در انبار نصب می باشد؟ الف) سیستم اعلان سرقت ب) سیستم اعلان حریق ج) سیستم اطفاء حریق			
۴- آیا آموزش و اطلاع رسانی لازم به پرسنل داروخانه در خصوص نحوه انبارش و عرضه داروهای تحت کنترل داده شده است؟			
۵- آیا داروخانه دارای موارد ذیل برای عرضه دارو می باشد؟ الف) گیشه مجزا ب) قفسه بندی ایمن ج) دوربین کنترلی دید در شب در فضای انبارش			
۶- آیا کنترل دما و رطوبت در داروخانه در بخش داروهای تحت کنترل صورت می گیرد؟			


ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006	شماره
۳ سال	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

پیوست شماره ۲: فهرست و محل عرضه داروهای تحت کنترل					
محل عرضه			شکل دارو	نام دارو	ردیف
مرکز درمان اختلالات صرف مواد	داروخانه بیمارستانی	داروخانه واجد شرایط	TAB 0.4mg	Buprenorphine	1
✓	✓	✓			
✓	✓	✓	TAB 2mg, 8mg		
-	✓	-	INJ 0.3mg/ml	Buprenorphine/Naloxone	2
✓	✓	✓	TAB 2/0.5mg, 8/2mg		
✓	✓	✓	TAB 5mg		
✓	-	✓	TAB 20mg, 40mg		
✓	✓	✓	SOLUTION 25mg/5ml		
✓	✓	✓	SOLUTION 5mg/5ml	Methadone	3
-	✓	** - ✓	INJ 10mg/ml		
-	✓	** - ✓	INJ 10 mg/ml, 25mg/ml ,50mg/ml		
-	✓	✓	SUPP 10mg	Morphine	4
-	✓	✓	Tab		
✓	✓	✓	Tincture 10mg/ml		
-	✓	** - ✓	INJ 25mg/ml, 50mg/ml,	Pethidine	5
-	✓	** - ✓	INJ 30mg/ml		
-	✓	✓	PATCH 25meg/h, 50meg/h	Fentanyl	6
			PATCH 75meg/h, 100meg/h		
-	✓	**	INJ 50mcg/ml	Remifentanil	7
-	✓	**	INJ 1 mg, 2mg, 5mg		
-	✓	**	INJ 0.5mg/ml	Alfentanil	8
-	✓	**	INJ 5mcg/ml, 50mcg/ml		
-	✓	✓	TAB EXTENDED RELEASE. 10mg, 20mg	Oxycodone	9
-	✓	✓	TAB. 5mg, 15mg, 30mg		
-	✓	✓	TAB 30mg	Codeine	10
-	✓	✓	TAB 10, 18, 20, 36, 54 mg		
-	-	✓	TAB 5mg	Methylphenidate	11
-	-	✓		Dexamphetamine	12

** تحویل داروهای تحت کنترل به مراکز جراحی محدود توسط داروخانه واجد شرایط با نظارت و تایید دانشگاه بلامانع است.

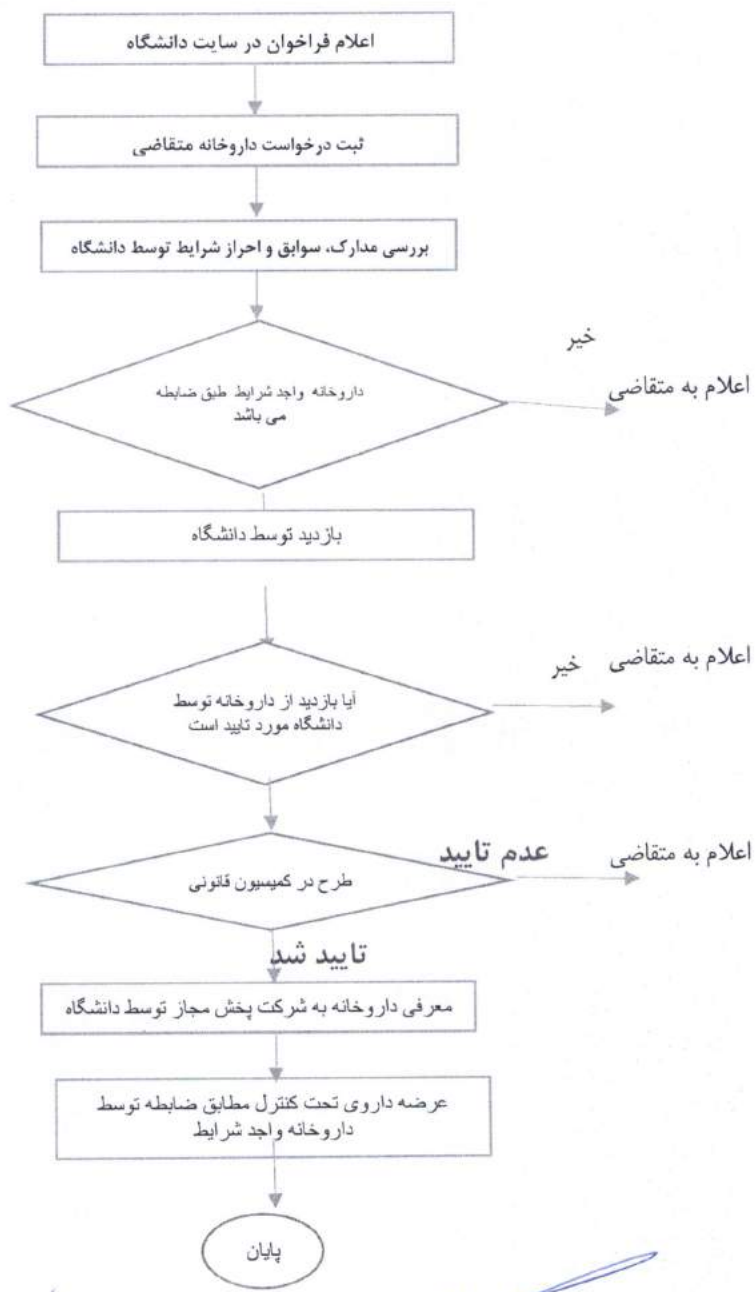
(۲)



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه	عنوان
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ شروع اجراء
۳ سال	تاریخ اعتبار
	DMNA-PHM-006
	۰۰
	شماره بازنگری

پیوست شماره ۳ : فرایند انتخاب داروخانه واجد شرایط



ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه			عنوان
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006	شماره
۳ سال	تاریخ اعتبار	۰۰	شماره بازنگری

پیوست شماره ۴: چک لیست محل نگهداری داروهای تحت کنترل در شرکت پخش مجاز

سؤالات :	بلی	خیر	توضیحات
(۱) آیا انبار جداگانه جهت داروهای تحت کنترل وجود دارد؟			
(۲) آیا ورود و خروج پرسنل به انبار داروهای تحت کنترل ثبت می گردد؟			
(۳) آیا دوربین های مدار بسته در مکان های مناسب نصب می باشند؟(با قابلیت ضبط در شب).			
(۴) آیا سیستم های اعلان سرقت، اعلان و اطفاء حریق در انبار نصب می باشد؟			
(۵) آیا دستورالعمل های مرتبط با تدبیر کنترلی و الزامات امنیتی تحويل و توزیع داروهای مخدر وجود دارد؟(آیا مطابق این ضابطه الزامات رعایت می گردد).			
(۶) آیا درب انبار در پایان روز کاری پلمپ می شود؟			
(۷) آیا فضای انبار از نظر ایمنی مناسب نگهداری داروهای تحت کنترل می باشد؟			
(۸) آیا پرسنل انبار آموزش های لازم در خصوص ماهیت داروهایی که با آن دارارتباطند را گذرانده اند؟			
(۹) آیا انبار فاقد منافذ و پنجه ها و دریچه های منتهی به فضای انبار می باشد؟			
(۱۰) آیا انبار دارای تابلوی انبار داروهای تحت کنترل می باشد؟			
(۱۱) آیا دوربین مدار بسته با قابلیت حداقل ضبط ۳ ماهه در انبار وجود دارد؟			
(۱۲) آیا انبار مجهر به درب ضد سرفت می باشد؟			
(۱۳) آیا ضوابط GSP رعایت گردیده است؟			
(۱۴) آیا ضوابط GDP در وسائل حمل و نقل رعایت گردیده است؟			



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

عنوان		
ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه	شماره	عنوان
۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ شروع اجراء	DMNA-PHM-006
۳ سال	تاریخ اعتبار	۰۰ شماره بازنگری

پیوست شماره ۵: جدول لیست تحويل پوکه های داروهای تحت کنترل یا ضایعاتی از داروخانه به شرکت پخش مجاز

نام داروخانه	شکل دارو	تعداد یا مقدار دارو	سری ساخت	نام شرکت پخش مجاز	تاریخ انقضایه	تاریخ تولید
نام و امضاء	نام و امضاء	نام و امضاء	نام و امضاء	مسئول فنی داروخانه	راننده شرکت پخش	

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

عنوان		
عنوان	شماره	شماره بازنگری
ضابطه نظام توزیع و عرضه داروهای تحت کنترل در داروخانه	DMNA-PHM-006	00
تاریخ شروع اجراء ۱۳۹۹/۶/۲۹	تاریخ اعتبار ۳ سال	

پیوست شماره ۶: فرم تعهدنامه مسئول فنی

اینجانب آقای / سرکار خانم ----- فرزند----- متولد----- دارای شناسنامه شماره -----
 صادره از ----- دارای شماره ملی ----- با مدرک تحصیلی ----- دارای شماره -----
 نظام پزشکی /انجمن ----- و گواهی تشخیص صلاحیت فنی شماره ----- تاریخ -----
 مسئولیت فنی داروخانه ----- واقع در شهر / روستا ----- خیابان ----- پلاک ----- گذپستی ---
 در شیفت صباح □ عصر □ شب □ از ساعت --- الی --- در روزهای ----- را بر عهده دارم و
 متعهد می گردم ، با اطلاع کامل از شرح وظایف تعیین شده جهت مسئولین فنی در این ضابطه و رعایت سایر قوانین و ضوابط ابلاغی
 توسط سازمان غذا و دارو انجام وظیفه نمایم.

نام و نام خانوادگی
امضاء و تاریخ متعهد
مهر نظام پزشکی



۱۵