

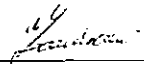


*Kenézy Gyula Kórház
és Rendelőintézet*

KENÉZY GYULA KÓRHÁZ ÉS RENDELŐINTÉZET

**FOKOZOTTAN ELLENŐRZÖTT SZEREKKEL VÉGZETT
EGÉSZSÉGÜGYI TEVÉKENYSÉG RENDJÉRŐL SZÓLÓ
SZABÁLYZAT**

Debrecen

2013. április 2.

Szakmai felelős: (név, beosztás/munkakör)	Dr. Komáromi Klára jogi és koordinációs főosztályvezető 
Jogi ellenjegyzés: (név, beosztás/munkakör)	Dr. Pályi Anita jogi és humánpolitikai igazgató 
Testületi és külső szerv általi döntések, jóváhagyások: (eljáró szerv megnevezése, döntés száma/azonosítója, döntés kelte)	
Hatálybalépés napja:	2013. április 2.
A szabályzat által módosított dokumentum: (neve, száma, egyéb azonosítója, hatálya)	
A szabályzat által hatályon kívül helyezett dokumentum: (neve, száma, egyéb azonosítója, hatálya)	
Kiadta:	<p style="text-align: center;"> <small>Kemény Gyula Kórház és Rendelőintézet 4031 Debrecen, Baross Béla út 2-26.</small> </p> <p style="text-align: center;">  Dr. Lampé Zsolt Tibor főigazgató </p>

TARTALOMJEGYZÉK

I. Fejezet.....	4
ÁLTALÁNOS RENDELKEZÉSEK	4
A szabályzat célja, hatálya	4
I. 1. A Szabályzat célja.....	4
I. 2. A Szabályzat hatálya.....	4
I. 2. 1. Személyi hatály	4
II. Fejezet	4
KÜLÖNÖS RENDELKEZÉSEK.....	4
II. 1. A Szabályzattal kapcsolatos fontosabb kifejezések, alapfogalmak.....	4
II. 2. Fokozottan ellenőrzött szer felírása.....	5
II. 3. Fokozottan ellenőrzött szer beszerzése	6
II. 4. Tárolás	7
II. 5. Nyilvántartás	7
II. 6. Fokozottan ellenőrzött szerek osztályos rendelése.....	8
II. 7 Fokozottan ellenőrzött szer kiadása	8
II. 8. Fokozottan ellenőrzött szerek osztályos tárolása	8
II. 9. Fokozottan ellenőrzött szerek betegek részére történő kiadása és dokumentációja.....	8
II. 10. Fokozottan ellenőrzött szerek visszajuttatása a gyógyszerárba	9
II. 11. Selejtezés	9
II. 12. Vegyes rendelkezések	10
II. 13. Záró rendelkezések.....	10
1. számú melléklet.....	11
Kábítószer, pszichotróp anyag és új pszichoaktív anyag megrendelés.....	11
2. számú melléklet.....	12
Káreseti jegyzőkönyv.....	12
3. számú melléklet.....	13
Ellenőrzött szer nyilvántartó lap	13
4. számú melléklet.....	14
Fokozottan ellenőrzött szer selejtezési jegyzőkönyv	14

A Gyógyintézetek működési rendjéről, illetve szakmai vezetői testületéről szóló 43/2003. (VII. 29.) ESzCsM rendelet 9. § (2) bekezdés d) pontjában foglalt felhatalmazás alapján, figyelemmel a fokozottan ellenőrzött szernek minősülő gyógyszerek orvosi rendelésének, gyógyszerertári forgalmazásának, egészségügyi szolgáltatóknál történő felhasználásának, nyilvántartásának és tárolásának rendjéről szóló 43/2005. (X. 15.) EüM rendelet 17. § (7) bekezdésében foglaltakra a Kenézy Gyula Kórház és Rendelőintézet (a továbbiakban: Kórház) főigazgatójaként a Kórházban fokozottan ellenőrzött szerekkel végzett egészségügyi tevékenység rendjéről az alábbi szabályzatot (a továbbiakban: Szabályzat) adom ki:

I. Fejezet

ÁLTALÁNOS RENDELKEZÉSEK

A szabályzat célja, hatálya

I. 1. A Szabályzat célja

A Szabályzat célja, hogy a Kórházban a fokozottan ellenőrzött szernek minősülő gyógyszerek rendelésének, tárolásának, nyilvántartásának, kiadásának, felhasználásának és selejtezésének részletes szabályai a 43/2005. (X. 15.) EüM rendeletnek megfelelően rögzítésre kerüljenek.

I. 2. A Szabályzat hatálya

I. 2. 1. Személyi hatály

- Intézeti Gyógyszertár
- felhasználó betegellátó osztályok

II. Fejezet

KÜLÖNÖS RENDELKEZÉSEK

II. 1. A Szabályzattal kapcsolatos fontosabb kifejezések, alapfogalmak

egészségügyi tevékenység: az egészségügyi szolgáltatás részét képező minden tevékenység, kivéve azon tevékenységeket, amelyek végzéséhez nem szükséges egészségügyi szakképesítés vagy egészségügyi szakképesítéssel rendelkező személy szakmai felügyelete.

gyógyszertár: a közforgalmú, intézeti formában működő egészségügyi szolgáltató és kiskereskedelmi tevékenységet végző egészségügyi intézmény;

orvos: minden fokozottan ellenőrzött szert felíró orvos és fogorvos;

kábítószer és pszichotróp anyag: a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról szóló 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet (a továbbiakban: R2.) 1. melléklet K1, K2, P2, P3 és P4 jegyzékében felsorolt anyagok gyógyszeralapanyagként, valamint az ezeket az anyagokat tartalmazó gyógyszerek, kivéve a K3 jegyzéken felsoroltakkal megegyező összetételű készítmények;

fokozottan ellenőrzött szer:

- a) az R2. 1. melléklet K1, K2 és P2 jegyzékében szereplő anyagok gyógyszeralapanyagként és az ezeket az anyagokat tartalmazó gyógyszerek,
- b) alapanyagként a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelet 11-16. §, a 18. § (1) bekezdése, a 20. § (1) bekezdése vonatkozásában az R2. 1. melléklet P3, P4 jegyzékében szereplő pszichotróp anyagok és a kábítószer-prekursorokról szóló 2004. február 11-i 273/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet I. melléklet 1. és 2. kategóriájába tartozó anyagok, valamint
- c) a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelet 7. § (5) bekezdése vonatkozásában az R2. 1. melléklet B) Pszichotróp anyagok jegyzéke rész Pszichotróp anyagok 4. jegyzéke (P4) alcímében foglalt táblázat 14. pontja szerinti hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek,
- d) a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelet 10. § vonatkozásában az R2. 1. mellékletének jegyzékein szereplő anyagokat tartalmazó gyógyszerek;

gyógyszer: külön jogszabályok szerinti magisztrális és forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszerek;

megrendelőlap: a közforgalmú, fiók- és kézigyógyszertárak, továbbá intézeti gyógyszertárak működési, szolgálati és nyilvántartási rendjéről szóló egészségügyi miniszteri rendelet szerinti, kizárólag intézeti gyógyszertárakban alkalmazható nyomtatvány;

visszavétel: fokozottan ellenőrzött szer visszaszolgáltatása a gyógyszertárba,

kábítószer rendészet: a Rendőrség kábítószer rendészeti feladatait ellátó szerv

II. 2. Fokozottan ellenőrzött szer felírása

Fokozottan ellenőrzött szerek rendelésénél az orvos a vényen

- a) a készítmény hatáserősségét arab számmal és kézírással történő rendelés esetén betűvel,
- b) a rendelt - adagolási egységben (például: tableta, ampulla, tapasz) kifejezett - adagot római számmal és betűvel, latin nyelven tünteti fel.

Az orvos magisztrálisan elkészítendő, fokozottan ellenőrzött szert tartalmazó gyógyszer rendelésénél a gyógyszerben foglalt fokozottan ellenőrzött szer mennyiségét arab számmal és latinul, az adagok számát római számmal és betűvel, latin nyelven tünteti fel.

A vényen a fokozottan ellenőrzött szer adagolására vonatkozó utasítást egyértelműen kell megadni. A „szükség esetén” utasítás csak a napi maximális adag feltüntetésével alkalmazható.

A fokozottan ellenőrzött szerek minősülő, forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszerek esetében az adagolás tekintetében a jóváhagyott alkalmazási előírás az irányadó. Az abban foglalt adagolási utasítástól eltérni - így különösen az adagolás gyakorisága, valamint az

egyszeri bevitt adag mennyisége vonatkozásában - abban az esetben lehet, ha az orvos a vényen felkiáltójellel, aláírásával és bélyegzőjének olvasható lenyomatával külön megerősíti ezen szándékát.

Ha az orvos magisztrális készítmény felírásakor a fokozottan ellenőrzött szert a mindenkor hatályos Gyógyszerkönyvben, illetve a Gyógyszerészeti és Egészségügyi Minőség- és Szervezetfejlesztési Intézet (a továbbiakban: GYEMSZI) közleményében meghatározott, illetve forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszer felírásakor az alkalmazási előírásban megjelölt legnagyobb egyszeri, illetőleg napi adagnál nagyobb mennyiségben rendeli, a fokozottan ellenőrzött szer adagolására vonatkozó adatokat a vényen felkiáltójellel megjelöli, aláírásával és bélyegzőjének jól olvasható lenyomatával külön megerősíti.

Az orvos egy vényen egyszeri alkalommal maximálisan - a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelet 6. § (5)-(6) bekezdésben foglaltak kivételével -15 napra elegendő mennyiségben írhat fel fokozottan ellenőrzött szert.

Ha a betegnek előreláthatólag 30 napnál hosszabb időn át folyamatosan vagy ismétlődően fokozottan ellenőrzött szerre van szüksége, ennek rendelésére a Kórházban alkalmazott orvos jogosult.

A szakorvos jogosult rendelni azon fokozottan ellenőrzött szert, amelynek rendelésére kizárólag az alkalmazási előírás javallatának megfelelő szakterületre vonatkozó szakvizsgálattal rendelkező orvos jogosult.

II. 3. Fokozottan ellenőrzött szer beszerzése

Fokozottan ellenőrzött szert a Kórház az e tevékenységre jogosító engedéllyel rendelkező gyógyszer-nagykereskedőtől, az Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal (a továbbiakban: EEKH) által kiállított megrendelővel szerzi be (*1. számú melléklet*).

A megrendelő tömb szigorú elszámolású nyomtatvány, hitelesítését a megyei tisztviselő gyógyszerész végzi. A megrendelés ötpéldányos megrendelő lapon történik, melynek első példánya a megrendelőnél, a második példány az átadónál marad. A harmadik, negyedik és ötödik példány a szállítómánnyal visszakérül a megrendelőhöz. A megrendelő a negyedik és ötödik példányt az átadónak 48 órán belül visszaküldi, aki az ötödik példányt az EEKH-nak küldi tovább.

A ki nem adott tételeket a szállító köteles annulálni. A szállításkor nem teljesített tétel soron kívülsége érdekében a megrendelő lapon csak egy tétel kerül megrendelésre, ilyenkor a szállító a készítmény beérkezéséig tartja érvényesnek a megrendelést és azt soron kívül expedálja.

Megrendelés összeállítására és feladására kizárólag gyógyszerész jogosult.

A rendelt mennyiséget úgy kell meghatározni, hogy az adagolási egységre számítva megegyezzen valamelyik forgalomba hozatalra engedélyezett csomagolási egységben lévő adagok számával vagy a legkisebb csomagolási egységben lévő adagoknak egész számú többszöröse legyen.

A számítógéppel nyomtatott megrendelés és szállítólevél nem helyettesíti a megrendelőlapot. A megrendelőlapot alá kell írni és le kell bélyegezni, e nélkül nem érvényes.

Statim megrendelés esetén, a megrendelő lapon a Statim megjelölést kell alkalmazni.

A fokozottan ellenőrzött szerek átvételére kizárólag gyógyszerész jogosult. Az átvételt haladéktalanul meg kell kezdeni. Az egyeztetést mind a szállítólevél, mind a megrendelésen történt szállító általi bejegyzéssel össze kell vetni. Amennyiben hibás beérkezés történik azonnal fel kell venni a szállítóval a kapcsolatot, illetve az eltérésről jegyzőkönyvet kell felvenni. A jegyzőkönyv egy példánya a szállítóhoz kerül, egy példánya a gyógyszertárban marad, egy példány a Főigazgatóhoz kerül.

II. 4. Tárolás

A fokozottan ellenőrzött szereket erős falú, biztonsági zárral ellátott fémszekrényben, vagy elmozdításra alkalmatlan módon rögzített vaskazettában a többi gyógyszertől elkülönítve kell tartani.

Anyagvesztés címén magisztrális gyógyszerek alapanyagául szolgáló hatóanyagok tekintetében, porok esetében legfeljebb 5%, folyadék esetében legfeljebb 8% számolható el.

Ha a fokozottan ellenőrzött anyag mennyiségében törés, kiszóródás, megsemmisülés káresemény következtében veszteség állt elő, erről az ezt észlelő személy a 2. számú melléklet szerinti káreseti jegyzőkönyvet készít. A jegyzőkönyvet kiadási bizonylatként a vények között a kiadástól számított 5 évig kell megőrizni.

A törés, kiszóródás, megsemmisülés káresemény következtében kialakult veszteség mennyiségét a fokozottan ellenőrzött szer nyilvántartási lapon a „kiadás” részbe kell bevezetni. A kiadás időpontjához a veszteség keletkezésének időpontja kerül. A törött, kiszóródott fokozottan ellenőrzött anyagot össze kell gyűjteni és a gyógyászati célra alkalmas készlettől el kell választani és selejtezésig, majd ártalmatlanításra átadásáig a többi fokozottan ellenőrzött szerrel azonos módon, de azoktól elkülönítetten kell megőrizni.

Amennyiben rendészeti ellenőrzésekor valamely fokozottan ellenőrzött szer készletében a megengedett anyagvesztésen felüli hiány mutatkozik, a hatóság jegyzőkönyvet vesz fel és értesíti a megyei tisztifőgyógyszerészt.

II. 5. Nyilvántartás

A gyógyszertárban a fokozottan ellenőrzött szerek nyilvántartása párhuzamosan gépi és kézi nyilvántartásban szerepel. A valós készletnek és a nyilvántartásban szereplő adatoknak mindenkor egyeznie kell. A gépi nyilvántartás a szokásos nyilvántartásnak megfelelő. A kézi nyilvántartás erre a célra szolgáló ellenőrzött szer nyilvántartó lapokon (3. számú melléklet) történik, melynek hitelesítésére tisztifőgyógyszerész jogosult. A nyilvántartó lapok szigorú elszámolású nyomtatványok. A lapokon szoros sorszámozás mellett rögzíteni kell a dátumot, a megrendelés sorszámát, a beszállító megnevezését, a beérkező mennyiséget, valamint kiadáskor a dátumot, a megrendelő osztályt, a kiadott mennyiséget és a kiadás számát, mely évenként újratekintendő vényenként folytatódó szoros számozás.

A gyógyszertárban minden vényt, amelyre fokozottan ellenőrzött szert adtak ki, minden naptári évben újratekintett sorszámozással kell gyűjteni és megőrizni a kiadástól számított 5 évig. A sorszámozás gyógyszer- és gyógyszeranyagtól függetlenül a gyógyszerkiadás időrendjében történik.

II. 6. Fokozottan ellenőrzött szerek osztályos rendelése

A fokozottan ellenőrzött szerek megrendelése külön rendszeresített megrendelőlappal történik. Az ilyen szerek rendeléséhez külön tömböt kell nyitni, amelyben egyéb gyógyszerrendelést nem lehet elkészíteni. A tömbben maradt két példány az osztályé, egy az elszámoláshoz a gyógyszerérté. A megrendelésre fel kell vezetni a megrendelő osztály megnevezését, a megrendelés keltét, a megrendelt szer pontos megnevezését.

A fokozottan ellenőrzött szer megrendelésénél a megrendelő tömb mellé minden esetben receptet kell mellékelni. A megrendelt fokozottan ellenőrzött szer mennyiségét ampullára, tablettára, grammra kell megadni, a megrendelt mennyiséget római számmal és latin betűvel is kell írni, a hatáserősséget arab számmal és latinul is fel kell tüntetni. Magisztrálisan elkészítendő fokozottan ellenőrzött szer tartalmú gyógyszer rendelésénél a gyógyszerben foglalt szer mennyiségét arab számmal és betűvel az adatok számát/ Dent. tal. Doses; divide in doses/ római számmal és betűvel kell feltüntetni. Az adagolásra vonatkozó utasítás helyett az „orvos kezéhez” szavakat kell feltüntetni.

Egy megrendelőlapon többféle fokozottan ellenőrzött szer is megrendelhető. Helyettesíthetőség esetén mód van a vagylagos megrendelésre, de a helyettesítő készítmény felírására is vonatkoznak a felírási szabályok.

Ha az orvos a fokozottan ellenőrzött szert a meghatározott legnagyobb egyszeri, illetve napi adagnál nagyobb mennyiségben rendel, azt a recepten aláírásával és bélyegzőjével külön jelöli. A megrendelést a rendelő orvos teljes nevével írja alá, és orvosi bélyegzőjével lebélyegzi.

II. 7 Fokozottan ellenőrzött szer kiadása

A kábítószer kiadására kizárólag gyógyszerész jogosult, a kiadást római számmal és betűvel feljegyzni a megrendelőlapra. A kiadó köteles az átvevő nevét és személyi igazolványának számát feljegyezni a megrendelőlapra, valamint a megrendelőlapot aláírni és a gyógyszerérté bélyegzőjével ellátni. A kiadást követően a nyilvántartásnál leírt módon kell eljárni.

II. 8. Fokozottan ellenőrzött szerek osztályos tárolása

A fokozottan ellenőrzött szereket a felhasználó osztályokon zárt gyógyszeres szekrényben, páncélkazettában kell tartani. A fokozottan ellenőrzött szerrel foglalkozó személyek körét az osztályvezető főorvos jelöli ki, illetve a készítményhez való hozzáférést is ő határozza meg. A felhasználó osztály köteles a fokozottan ellenőrzött szerek felvételéről és felhasználásáról nyilvántartást vezetni. (3. számú melléklet)

II. 9. Fokozottan ellenőrzött szerek betegek részére történő kiadása és dokumentációja

A fokozottan ellenőrzött szernek, a betegnek történő elrendelés tényét a kórlapon fel kell tüntetni, a rendelő orvos megnevezésével és aláírásával. A betegnek történő beadás tényét a kórlapon fel kell tüntetni, a beadást végző személy megnevezésével és aláírásával. Fekvőbeteg osztályról elbocsátott beteget az elbocsátás napjára a rendelt fokozottan

ellenőrzött szerrel el kell látni. Ha az elbocsátott beteg kezeléséhez a fokozottan ellenőrzött szer folyamatosan szükséges, számára az orvos a gyógyszert jelen Szabályzat II. 2. pontjában leírtak szerint rendel, és a zárójelentésben a rendelés tényét feltünteti.

II. 10. Fokozottan ellenőrzött szerek visszajuttatása a gyógyszertárba

Fokozottan ellenőrzött szerek visszaadását a gyógyszertár részére az osztállyal történő előzetes egyeztetés alapján az intézeti főgyógyszerész engedélyezi. Az osztályos készletek kialakításának olyannak kell lenni, hogy feleslegek ne alakuljanak ki. A fel nem használt illetve közeli időben felhasználásra nem kerülő készleteket vissza kell juttatni a gyógyszertárba.

Ellátási érdekből az intézeti főgyógyszerész bármikor kezdeményezheti a fokozottan ellenőrzött szerek visszavételét.

Lejárt fokozottan ellenőrzött szert osztályon tárolni tilos.

Visszavételkor a nem lejárt, illetve forgalomból kivont fokozottan ellenőrzött szert értékkel, a lejárt fokozottan ellenőrzött szert érték nélkül veszi vissza a gyógyszertár. A visszavétel az osztályos megrendelésnél leírt módon történik, azzal a különbséggel, hogy a megrendelőlapra „Visszaáru” feljegyzés kerül.

II. 11. Selejtezés

Selejtté vált fokozottan ellenőrzött szer az osztályon nem tárolható, azt haladéktalanul a gyógyszertár részére vissza kell juttatni. A selejtként visszavételezett fokozottan ellenőrzött szereket az osztályos és gyógyszertári nyilvántartó kartonon dokumentálni kell. A selejtté vált készleteket a gyógyszertár fokozottan ellenőrzött szer szekrényében elkülönítve kell tárolni. A készletekből való kivezetés előtt az anyagokat selejtezési bizottság ellenőrzi.

A selejtezési bizottság tagjai:

- intézeti főgyógyszerész,
- tisztifőgyógyszerész

A selejtezési bizottság rendel el a készletek kivezetését a gépi nyilvántartásból. A fokozottan ellenőrzött szer nyilvántartó kartonon a selejt mennyiségét külön kell választani. A selejt fokozottan ellenőrzött szert megsemmisítéséig az erre kijelölt szekrényben elkülönítve kell tárolni.

A selejtté vált fokozottan ellenőrzött szerek megsemmisítése tisztifőgyógyszerész jelenlétében történik, a megsemmisítésről kétpéldányos jegyzőkönyv (4. számú melléklet) készül, melynek egy példánya a gyógyszertárban marad, egy példánya a tisztifőgyógyszerésznél. A lesejtezett fokozottan ellenőrzött szerek leírására szintén a megsemmisítési jegyzőkönyv szolgál. A selejtezési jegyzőkönyvet kiadási bizonylatként kell felhasználni, és a 3. számú melléklet szerinti nyilvántartó lapon a kiadás dátumánál a selejtezés időpontját kell feltüntetni.

A gyógyszertárban lejárat, káreset vagy visszavétel miatt gyógyászati felhasználásra alkalmatlanná vált fokozottan ellenőrzött szert a gyógyászati célra alkalmas készlettől el kell választani és selejtezéséig, majd ártalmatlanításra átadásáig a többi fokozottan ellenőrzött szerrel azonos módon, de azoktól elkülönítetten kell megőrizni.

A selejtezést legalább félévente el kell végezni.

A gyógyszerár az év első negyedében a leselejtezett fokozottan ellenőrzött szereket megküldi az EEKH megrendelő kíséretében a gyógyszer-nagykereskedőnek. Az EEKH megrendelőkön megjegyzésként feltüntetendő a „selejt” jelzés. A gyógyszer-nagykereskedő a leselejtezett fokozottan ellenőrzött szereket a gyógyszeráraktól átveszi és gondoskodik annak ártalmatlanításáról.

II. 12. Vegyes rendelkezések

Az intézeti főgyógyszerész évente egyszer köteles a Kórház valamennyi fekvőbeteg osztályán ellenőrzést végezni, mely kiterjed a fokozottan ellenőrzött szer kezelésére, tárolására, felhasználására és nyilvántartására.

A fokozottan ellenőrzött szerekre vonatkozó összes dokumentumot az utolsó bejegyzéstől számított öt évig kell megőrizni.

A gyógyszerár, illetve a Kórház főigazgatója, fokozottan ellenőrzött szerrel történő visszaélés gyanúja esetén az illetékes kábítószer rendészetnél bejelentést tesz, egyidejűleg értesíti a területileg illetékes megyei tisztifőgyógyszerészt is. A megyei tisztifőgyógyszerész a bejelentést haladéktalanul kivizsgálja, és megteszi a szükséges intézkedéseket.

A GYEMSZI a forgalomba hozatalra engedélyezett kábítószer és pszichotróp anyagot tartalmazó gyógyszerek teljes körének adatait (a gyógyszer: forgalomba hozatali engedélyében rögzített, azonosítására alkalmas adatait; hatóanyagának nemzetközi nevét; egy adagolási egységében lévő hatóanyag mennyiségét; az R2. 1. melléklete szerinti besorolását; bevitelét megtiltó országok megjelölését) legalább évente egy alkalommal honlapján közzéteszi.

Továbbá az újonnan forgalomba hozatalra engedélyezett kábítószer és pszichotróp anyagot tartalmazó gyógyszereket, illetve azon kábítószer és pszichotróp anyagot tartalmazó gyógyszereket, amelyek adataiban változások következtek be naptári negyedévente honlapján szintén közzéteszi.

II. 13. Záró rendelkezések

Jelen Fokozottan ellenőrzött szerekkel végzett egészségügyi tevékenység rendjéről szóló Szabályzat 2014. április 2. napján lép hatályba.

A Fokozottan ellenőrzött szerekkel végzett egészségügyi tevékenység rendjéről szóló Szabályzatban nem rögzített kérdésekben az intézmény külön szabályzatai irányadóak.

Debrecen, 2013.

Kemény Gyula Kórház és Rendelőintézet
4031 Debrecen, Bartók Béla út 2-26.


Dr. Lampé Zsolt Tibor
főigazgató

1. számú melléklet

Kábítószer, pszichotróp anyag és új pszichoaktív anyag megrendelés

Sorszám: 000000

Tételszám	Megnevezés	Kiszerezési egység	Megrendelt mennyiség		Kiadott mennyiség	
			Számmal	Betűvel	Számmal	Betűvel

.....

.....
Megrendelő - pl. gyógyszerértár, gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszergyár, intézet, humán vagy állatgyógyászati intézmény stb. (név, cím)

a) megrendeléskor:

b) átvételkor:

.....
 (bélyegző, dátum, aláírás):

.....
 (bélyegző, dátum, aláírás):

.....
Átadó - pl. gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszergyár, gyógyszerértár, intézet, állatgyógyászati intézmény stb. (név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

.....
Szállító/Szállítmányozó
 - belföldi szállításra (név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

Ez a dokumentum 5 példányban készül, minden példányát eredeti bélyegzővel és eredeti aláírással kell ellátni. Az 1. példány a megrendelőnél marad. A 2. példány az átadónál marad. A 3., 4., 5. példány a szállítással visszakerül a megrendelőhöz. A megrendelő a 4., 5. példányt az átadónak 48 órán belül visszaküldi, aki az 5. példányt az EEKH-nak küldi tovább.

2. számú melléklet

Káreseti jegyzőkönyv

Fokozottan ellenőrzött szer

neve, hatáserőssége:

gyógyászati célra alkalmatlanná vált mennyisége:

Veszteség bekövetkezésének körülményei:

Veszteség bekövetkezésének, észlelésének dátuma:

Készült: 200.....év hó napján

.....
gyógyszertár vezetésével megbízott
gyógyszerész

.....
kár előidézője vagy észlelője

P. H.

