

معاونت دارو سازمان غذا و دارو وزارت بهداشت اداره مواد و داروهای تحت کنترل

**دستورالعمل نحوه بررسی و تحويل مواد اولیه و داروهای فرایند شده
تحت کنترل (مخدر)جهت پروژه های تحقیقاتی
توسط معاونت های غذا و دارو دانشگاههای علوم پزشکی و خدمات بهداشتی
درمانی سراسر کشور**

هدف:

این دستورالعمل به منظور تبیین نحوه بررسی طرح تحقیقاتی (پروپوزال) و صدور مجوز تحويل داروهای تحت کنترل (مخدر) از طرف معاونت های غذا و دارو دانشگاههای علوم پزشکی سراسر کشور به شرکتهای تولید کننده و واردکننده مواد اولیه داروهای تحت کنترل و واحدها و مراکز دارای استوک داروهای تحت کنترل صادر گردیده است.

تعريف:

اقلام دارویی تحت کنترل موضوع این دستورالعمل به داروهایی اطلاق می شود که بر اساس کنوانسیون های بین المللی، تولید، توزیع و عرضه آنها به صورت کنترل شده و تحت ناظارت مراجع ذیصلاح صورت می گیرد. شرکتهای مجاز تولید وتوزیع در این دستورالعمل به شرکتهایی اطلاق می شود که مجوز تولید و ورود اقلام دارویی مخدر به شکل ماده اولیه یا محصول فرایند شده را از معاونت دارویی سازمان غذاؤ دارو اخذ نموده اند. واحد های دارای استوک داروی تحت کنترل الزاما به اداره داروهای تحت کنترل و الكل معاونت های غذا و دارو دانشگاههای سراسر کشور اطلاق می گردد. اقلام مواد اولیه و داروهای تحت کنترل در این دستورالعمل به اختصار داروی مخدر نامیده می شود.

دامنه کاربرد:

شرکتهای مجاز تولید و توزیع و واحدهای دارای استوک داروی مخدر، بر اساس مجوز صادر شده از طرف معاونت های غذا و دارو دانشگاههای سراسر کشور تسهیلات لازم برای تهییه و تحويل داروی تحت کنترل مطابق با مجوز مربوطه و به فرد معروفی شونده بر عهده دارند.

فصل ۱ - مراحل و نحوه درخواست و صدور مجوز اقلام دارویی مخدر

ماده ۱) هر یک از مراکز تحقیقاتی سراسر کشور داروهای مخدر مورد نیاز امور تحقیقاتی خود را با توجه به نوع و میزان نیاز محاسبه و با درج اطلاعات زیر کتاباً به معاونت غذا و دارو دانشگاه علوم پزشکی حوزه ذیربسط ارسال می نماید.

الف) تایید و امضا درخواست توسط معاونت پژوهشی مرکز با درج اطلاعات: نام دارو، مقدار مورد نیاز، نام فرد تحويل گیرنده و عنوان فعالیت تحقیقاتی

ب) ارائه خلاصه ای از شرح طرح تحقیقاتی (پروپوزال) با ذکر الزامات: نام اساتید شرکت کننده در طرح تحقیقاتی، عنوان تایید شده آن و روند اجرای طرح مذکور بعلاوه محاسبات دقیق میزان مصرف ماده تحت کنترل

ج) تکمیل فرم تعهد نامه دریافت مواد و داروهای تحت کنترل (فرم مذکور توسط معاونت های غذا و دارو طراحی می گردد و به جهت درج نکات ضروری فرم موجود در این معاونت به پیوست ارسال می گردد)

ماده ۲) کارشناسان معاونت های غذا و دارو سراسر کشور پس از بررسی دقیق درخواست و اطلاعات موجود در نامه معاونت های پژوهشی و ضمائم پیوست در بند ب ماده ۱ این دستورالعمل ، و در صورت تایید داده ها اقدام به صدور مجوز در مقادیر قابل تحويل به نام مرکز درخواست کننده جهت شرکت مجاز تولید یا توزیع کننده داروی مخدر کرده و آن را به شرکت تولید یا توزیع کننده و تصویر آن به مرکز تحقیقاتی متقاضی ارسال می گردد.

این روند شامل مراکز و واحدهای دارای استوک دارو مخدر نیز می شود.

تبصره ۱ - شرکتهای مجاز تولید و توزیع تنها پس از دریافت مجوز صادره از طرف معاونت های غذا و دارو سراسر کشور مجاز به صدور فاکتور فروش و انجام دیگر امور مالی مربوطه جهت درخواست مراکز تحقیقاتی خواهند بود.

تبصره ۲ - شرکت مجاز تولید و توزیع می باید حداقل ظرف یک ماه از تاریخ دریافت مجوز صادره نسبت به تحويل داروهای مخدر درخواستی به نماینده معروفی شده از طرف مرکز تحقیقاتی اقدام نماید.

فصل ۲ – توصیه ها در نگهداری و حمل اقلام دارویی مخدر

ماده ۱) مراکز تحقیقاتی ملزم به تأمین امکانات لازم در تحويل امن و نگهداری حفاظت شده از مواد و داروهای تحت کنترل بوده و در قبال هرگونه اتفاق غیرمنتظره مسئول می باشند.

ماده ۲) در صورت صلاحیت معاونت های غذا و دارو می توانند ضمن تفکیک میزان تقاضای ماده مخدر مورد نیاز طی چند دوره، روند بررسی و تحويل و نگهداری داروی مخدر را تسهیل نمایند.

فصل ۳- آمار مصرف مواد تحت کنترل در امور تحقیقات

ماده ۱) معاونت های غذا و دارو دانشگاه علوم پزشکی سراسر کشور می باید هر ۶ ماه یکبار آمار تحويل مواد مخدر را به صورت خلاصه و جدول بنده شده بامضه: نام محقق، موضوع طرح تحقیقاتی، نام مرکز تحقیقاتی و مقدار تحويل داروی مخدر تهیه و به معاونت دارویی سازمان غذا و دارو ارسال نمایند.

لازم به ذکر است تقاضاهایی که جهت دریافت مواد مخدر حاصل از کشفیات از طرف مراکز تحقیقاتی به دانشگاههای سراسر کشور ارسال میگردد لازم است پس از بررسی توسط کارشناسان دانشگاه ذیربیط و تایید مقدار ماده مخدر، به معاونت دارویی سازمان غذا و دارو ارسال گردد تا مجوز تهیه ماده مذکور از ستاد مبارزه با مواد مخدر اخذ شود.

تلدین: معاونت دارو سازمان غذا و دارو- اداره مواد و داروهای تحت کنترل

تلفن تماس ۰۲۱-۶۶۴۰۵۹۱