

اخلاق

راهنمایی‌های حرفه‌ای برای داروسازان

مؤلف:

ROYAL PHARMACEUTICAL SOCIETY

مترجمین:

ماندانا مولوی نجومی

(دکتری داروسازی)

سعید افضلی

(متخصص پزشکی قانونی و مسمومیت‌ها)

عنوان و نام پدیدآور	: اخلاق راهنمایی‌های حرفه‌ای برای داروسازان/تألیف [انجمن سلطنتی داروسازی بریتانیا]؛ مترجمین ماندانا مولوی نجومی، سعید افضلی.
مشخصات نشر	: تهران: کانی مهر، ۱۳۹۴.
مشخصات ظاهری	: ۱۲۴ ص: جدول.
شابک	: 978-600-94900-9-7
وضعیت فهرست نویسی	: فیبا
یادداشت	: عنوان اصلی: Medicines, Ethics and Practice: The Professional Guide for Pharmacists, 37th ed, 2013.
موضوع	: اخلاق داروسازی
موضوع	: اخلاق داروسازی -- انگلستان
موضوع	: داروسازی -- قوانین و مقررات -- انگلستان
موضوع	: خدمات داروسازی -- انگلستان -- استانداردها
شناسه افزوده	: مولوی نجومی، ماندانا، ۱۳۶۶ -، مترجم
شناسه افزوده	: افضلی، سعید، ۱۳۵۲ -، مترجم
شناسه افزوده	: انجمن سلطنتی داروسازی بریتانیا
شناسه افزوده	: Royal Pharmaceutical Society of Great Britain
رده بندی کنگره	: RS۱۰۰/۵/۱۳۹۴
رده بندی دیویی	: ۱۷۴/۲
شماره کتابشناختی ملی	: ۲۹۶۸۴۱۹

اخلاق راهنمایی‌های حرفه‌ای برای داروسازان

تألیف

ROYAL.PHARMACEUTICAL SOCIETY :

مترجمین: ماندانا م. نجومی - سعید افضلی

ناشر: کانی مهر

نوبت چاپ: اول ۱۳۹۴

تیراژ: ۱۰۰ نسخه

قیمت: ۵۸۰۰ تومان

شابک: ۹۷۸-۶۰۰-۹۴۹۰۰-۹-۷

فهرست

مفاهیم اصلی و مهارت‌ها

- ۱.۱ بیمار یا مراقبتهای درمانی انسان محور ۱۳
- ۲.۱ تبخیر و قضاوت حرفه ای ۱۴
- مهارت و حرفه ای گری ۱۵
- قضاوت حرفه ای ۱۵
- چگونه یک قضاوت حرفه ای را به مرحله اجرا درآوریم ؟ ۱۶
- ۳.۱ بررسیهای بالینی ۱۷
- کسب اطلاعات ۱۹
- مشخصات بیمار ۱۹
- فاکتورهای رژیم دارویی ۲۰
- مراحل اجرایی و نظارتی ۲۱
- نگه داری اسناد پزشکی ۲۲
- ۴.۱ اخذ تاریخچه درمانی ۲۲
- منابع اطلاعاتی ۲۳
- رئوس کلی مورد توجه در اخذ یک سابقه درمانی ۲۳
- نکات کلیدی ۲۴
- چه مفروضاتی را هنگام اخذ تاریخچه پزشکی دارویی باید جمع‌آوری کنیم ؟ ۲۵
- ۵.۱ مشاوره با بیماران ۲۶
- فرصتهایی برای مشورت دهی ۲۶
- توصیه‌هایی برای مشاوره بهتر ۲۷
- ۶.۱ احترام به فرهنگ و رسوم بیمار ۲۸
- ۶.۱ یک فرهنگ منصف ۲۸
- دلیل این ضرورت چیست ؟ ۲۹

- آیا پیش از این وجود داشته است ؟ ۳۰
- به طور کلی چگونه به یک الگوی مُنصفانه نائل شویم ؟ ۳۰
- یک فرهنگ منصف و تبعاتِ امنیت زایی برای بیمار ۳۱
- ۷.۱ توانمندسازی حرفه ای ۳۴
- ۸.۱ رشد حرفه ای ۳۴
- ۸.۱.۱ بازآموزی حرفه ای مداوم ۳۴
- فرصتهایی برای بازآموزی حرفه ای مداوم ۳۶

پی‌ریزی دانش، قانون‌گذاری و مباحث حرفه‌ای

- ۱.۲ طبقه‌بندی داروها ۳۹
- داروهای GSL ۴۰
- داروهای داروخانه‌ای (P) ۴۰
- داروهای نسخه‌ای (POM) ۴۱
- ۲.۲ مباحث حرفه‌ای و قانونی: داروهای داروخانه‌ای ۴۱
- ۲.۲.۱ پسودوافدرین و افدرین ۴۱
- نشانگان سوءاستفاده احتمالی ۴۲
- ۲.۲.۲ داروهای ضد بارداری خوراکی اورژانسی بدون نسخه ۴۳
- مقدمات عرضه داروهای ضد بارداری هورمونی اورژانسی خوراکی حاوی لوونورژسترل ۴۳
- بزرگسالان و کودکان آسیب‌پذیر ۴۴
- سایر مکانیسم‌های عرضه ۴۴
- ۲.۲.۳ پاراستامول و آسپرین ۴۴
- ۴.۲.۲ کدئین و دی‌هیدروکدئین ۴۶
- ۵.۲.۲ داروهای ضد سرفه و سرماخوردگی برای کودکان ۴۷
- بهترین انتخاب برای معالجه کودکان با سرفه و یا سرماخوردگی ۴۸
- ارائه داروهای حاوی ترکیبات ذکر شده برای مصرفی به غیر از سرفه و سرماخوردگی ۴۹
- شربت کدئین برای سرفه‌های خشک و بدون خلط در کودکان و افراد نوجوان ۴۹
- ۶.۲.۲ داروهای تجدیدِ گروه شده ۴۹
- ۳.۲ مسائل حرفه‌ای و قانونی: داروهای نسخه‌ای ۵۰
- ۳.۲.۱ الزامات عمومی نسخه ۵۱
- نسخه‌های تکرار شونده ۵۳

۵۴.....	اعتبار محتوای نسخه ها.....
۵۵.....	نگه داری اسناد.....
۵۵.....	نسخه های ناقص (ناتمام).....
۵۵.....	نسخه های زندانیان آزاد شده.....
۵۶.....	۲.۳.۲ نسخه های فکس شده.....
۵۷.....	۳.۳.۲ نسخه های دندان پزشکی.....
۵۷.....	۴.۳.۲ نسخه های جعلی.....
۵۸.....	ملاحظات در حین گزارش دهی.....
۵۹.....	۵.۳.۲ نسخه هایی از مناطق اقتصادی.....
۵۹.....	۶.۳.۲ نسخه های ارتشی.....
۶۱.....	۷.۳.۲ برچسب گذاری محصولات دارویی توزیعی.....
۶۱.....	بسته بندی خارجی.....
۶۱.....	ارتقای کیفیت برچسب گذاری.....
۶۲.....	برچسب گذاری داروهای خارج شده از بسته بندیهای بالک برای توزیع.....
۶۲.....	۸.۳.۲ تجویز.....
۶۲.....	۹.۳.۲ دستورالعملها و تجویزهای ویژه برای بیماران، عرضه در بیمارستانها و سایر مجموعه های درمانی.....
۶۳.....	۱۰.۳.۲ استثنائات: ارائه بدون وجود یک نسخه.....
۶۶.....	۱.۱۰.۳.۲ دستورالعملهای گروهی برای بیماران.....
۶۶.....	۲.۱۰.۳.۲ ارائه دارویی اضطراری.....
۶۷.....	ارائه اضطراری دارو بنا به درخواست تجویز کننده.....
۶۸.....	ارائه دارویی اضطراری بنا به تقاضای یک بیمار.....
۷۰.....	سایر نکات قابل توجه به هنگام مواجهه با درخواست های ارائه دارویی اضطراری.....
۷۱.....	امتناع از عرضه.....
۷۱.....	۳.۱۰.۳.۲ استثنائات در وضعیتهای پاندمیک.....
۷۲.....	۴.۱۰.۳.۲ دستورهای امضا شده توسط بینایی سنج یا پدیاتریست برای بیماران.....
۷۲.....	۱۱.۳.۲ نسخه های تجویز شده توسط خود فرد و نسخه هایی برای دوستان نزدیک و خانواده.....
۷۴.....	۱۲.۳.۲ توزیع ایزوترتینوئین و مساله پیشگیری از بارداری.....

نظارت‌های ویژه به هنگام توزیع، برای خانم‌های مشکوک به بارداری	۷۵
۲.۳.۱۳ خلاصه ای از انواع تجویز کنندگان و نسخه های تجویز شده	۷۶
۲.۴ معاملات ارائه عمده	۷۸
قوانین حاکم بر عرضه داروها	۷۸
افراد و نهادهای قادر به دریافت داروها	۷۸
دستورهای امضا شده و نگه داری از اسناد	۷۸
۲.۵ سایر مسائل حرفه ای و قانونی	۷۹
۲.۵.۱ تاریخ‌های انقضا	۸۰
۲.۵.۲ داروها مازاد	۸۰
۲.۵.۳ لنزهای تماسی آرایشی (درجه صفر)	۸۰
۲.۵.۴ تقاضا برای مواد شیمیایی	۸۰
۲.۵.۵ حمل و نقل و ارسال داروها برای بیماران (از جمله ارسال به خارج از کشور)	۸۱
۲.۵.۶ محیط‌های حفاظت شده	۸۲
۲.۵.۷ بررسی وضعیت ثبت نام پرسنل بهداشت و درمان	۸۳
۲.۶ داروهای دامپزشکی	۸۳
الزامات نسخه برای POM - V، POM - VPS و داروهای ارائه شده بر اساس نمودار دامپزشکی	۸۵
نمودار دامپزشکی	۸۸
برچسب گذاری	۸۹
نگهداری اسناد	۹۰
ارائه داروهای دامپزشکی فاقد مجوز	۹۰
ارائه داروهای NFA - VPS و POM - VPS	۹۱
حضور فیزیکی یک پزشک داروساز	۹۱
عوارض جانبی	۹۱
۲.۷ داروهای تحت کنترل	۹۲
۲.۷.۱ پیش زمینه	۹۲
۲.۷.۲ طبقه بندی	۹۳
رده ۱ (CD Lic POM)	۹۳
رده ۲ (CD POM)	۹۴
رده ۳ (CD No Register POM)	۹۴

ردۀ ۴ (CD Benz POM , CD Anab POM).....	۹۴
ردۀ ۵ (CD INV P , CD INV POM).....	۹۴
۲.۷.۳ مالکیت و ارائه.....	۹۶
در اختیار داشتن داروهای تحت کنترل از ردۀ ۱.....	۹۷
۲.۷.۴ تجویز.....	۹۸
۲.۷.۵ واردات، صادرات و متصدیان حمل و نقل.....	۹۹
متصدیان حمل و نقل.....	۹۹
۲.۷.۶ فراهم آوردن داروهای تحت کنترل - الزامات درخواست برای داروهای تحت کنترل از رده های ۱، ۲ و ۳.....	۱۰۰
الزامات قانونی برای اعلام درخواست یک داروی تحت کنترل از قرار:.....	۱۰۰
مباحث کاربردی.....	۱۰۰
فرمهای اختصاص یافته به روند ارائه درخواست.....	۱۰۱
دستورهای تجویز توسط ماما.....	۱۰۲
۲.۷.۷ الزامات نسخه برای داروهای تحت کنترل از رده های ۲ و ۳.....	۱۰۲
نام دارو.....	۱۰۵
دستورالعمل سهمیه بندی برای داروهای تحت کنترل از رده های ۲ یا ۳.....	۱۰۶
بیانیه مورد تأیید برای مصرف تحت نظارت دوزهای فراموش شده.....	۱۰۷
بیانیه مورد تأیید برای مصرف فاقد نظارت درخصوص دوزهای فراموش شده.....	۱۰۷
بیانیه مورد تأیید در صورت تمایل فرد تجویز کننده به کسب اطمینان از این که به بیمار، دوزی بیش از سه روز فراموش شده، ارائه نمی شود.....	۱۰۷
بیانیه مورد تأیید برای مواقع تعطیلی داروخانه.....	۱۰۸
دوزهای فراموش شده.....	۱۰۸
خطاهای اجرایی (فنی).....	۱۰۸
الزامات نسخه های خصوصی برای داروهای تحت کنترل از رده های ۲ و ۳.....	۱۰۹
نسخه های دامپزشکی.....	۱۱۰
مسائل اجرایی: تجویز سایر داروها بر روی فرم مشابه به عنوان داروهای تحت کنترل.....	۱۱۰
۲.۷.۸ دریافت داروهای تحت کنترل توزیمی.....	۱۱۰
دریافت توسط همراه یک بیمار با سوء مصرف دارو.....	۱۱۲

- ۱۱۲..... مسائل کاربردی
- ۱۱۳..... ۹.۷.۲ حفظ و نگه داری ایمن
- الزامات ساختاری گاو صندوقها، کابینتها و اتاقهای مورد استفاده برای
- ذخیره داروهای تحت کنترل..... ۱۱۳
- الزامات نگه داری ایمن برای محیطهای محافظت شده و مراکز مراقبتهای
- ثانویه..... ۱۱۴
- داروهای تحت کنترل بازگردانده شده از سوی بیماران، داروهای تاریخ
- گذشته یا خارج از رده..... ۱۱۵
- ۱۱۵..... ۱۰.۷.۲ امحای داروهای تحت کنترل
- داروهایی که باید پیش از دفع، تغییر شکل داده شوند..... ۱۱۶
- افراد واجد صلاحیت به منظور نظارت بر تغییر شکل داروهای تحت
- کنترل..... ۱۱۶
- روشهای امحای داروهای تحت کنترل..... ۱۱۸
- ۱۲۲..... ۱۱.۷.۲ نگاهداشت اسناد و عملیات ثبت داروهای تحت کنترل
- ماهیت عملیات ثبت..... ۱۲۲
- ماهیت اطلاعات ورودی..... ۱۲۳
- نگاهدشت اسناد..... ۱۲۳
- سنجشهای مداوم..... ۱۲۴