

Postępowanie w przypadku stwierdzenia na stanie zakładu leczniczego dla zwierząt przeterminowanych lub uszkodzonych produktów leczniczych / produktów leczniczych weterynaryjnych zawierających w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursorzy kategorii 1 zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 lutego 2012 r. w sprawie szczegółowych warunków i trybu postępowania ze środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi i prekursorami kategorii 1, ich mieszaninami oraz produktami leczniczymi, zepsutymi, sfałszowanymi lub którym upłynął termin ważności, zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursorzy kategorii 1.

W wyżej wymienionych przypadkach osoba odpowiedzialna za nadzór nad produktami leczniczymi/ produktami leczniczymi weterynaryjnymi zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursorzy kategorii 1 zgodnie z obowiązującymi przepisami zawiadamia pisemnie o tym fakcie Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego.

Zawiadomienie takie musi zawierać następujące dane o produktach leczniczych/ produktach leczniczych weterynaryjnych:

- nazwę handlową i dawkę

-ilość

-numer serii

-datę ważności

oraz numer do kontaktu z osobą sprawująca nadzór nad ww. produktami leczniczymi.

Przeterminowane produkty lecznicze wskazane w zawiadomieniu do czasu ich wykreślenia z ewidencji i przekazania do zniszczenia zabezpiecza się przed niewłaściwym użyciem.

Osoba odpowiedzialna za nadzór nad właściwym przechowywaniem i ewidencjonowaniem produktów leczniczych zawierających środki odurzające, substancje psychotropowe i prekursorzy kategorii 1, wydziela z zasobów zakładu leczniczego dla zwierząt przeterminowane produkty lecznicze/produkty lecznicze weterynaryjne i oznacza w taki sposób, aby niemożliwe było ich wykorzystanie w celach medycznych.

Po przyjęciu zgłoszenia przedstawiciel Inspektoratu Farmaceutycznego w Bydgoszczy, w terminie wcześniej ustalonym z osobą odpowiedzialną, dokonuje w zakładzie leczniczym urzędowego spisu i zabezpieczenia zgłoszonych produktów leczniczych / produktów leczniczych weterynaryjnych przed ich przekazaniem do utylizacji w jednostce do tego uprawnionej.

Za przekazanie do unieszkodliwienia oraz unieszkodliwienie produktów leczniczych odpowiedzialny jest podmiot lub przedsiębiorca.

Po przeprowadzonym procesie utylizacji należy dostarczyć do Wojewódzkiego Inspektoratu Farmaceutycznego w Bydgoszczy protokół z przeprowadzonego procesu zniszczenia przeterminowanych lub uszkodzonych produktów leczniczych / produktów leczniczych weterynaryjnych.