



İÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ
SOĞUK ZİNCİRE TABİ İLAÇLARININ
KONTROLÜ TALİMATI

Doküman No: OE-ECZ-PR-001/TL-003
İlk Yayın Tarihi :03.10.2017
Revizyon No :00
Revizyon Tarihi :
Sayfa No : 1 / 2

1. Amaç

Bu talimatın amacı; soğuk zincirini hiç bir noktada kırmadan bu özelliğe sahip ilaçların güvenli ve kontrollü olarak teslim alınması, saklanması ve imhasının sağlanmasıdır.

2. Kapsam

Bu talimat soğuk zincire tabi ilaçları kapsar.

3. Sorumlular

Bu talimatın uygulanmasından eczacı, eczane personeli, doktorlar, hemşireler ve hasta bakıcılar sorumludur.

4. Tanımlar

Soğuk zincir: Üretiminden uygulanmasına kadar geçen süreden ısısının (genellikle +2-+8 C) hep sabit kalmasının zorunlu olduğu ürünlerdir. Isı bu seviyelerin altında yada üstünde olduğunda ürünün etkinliği bozulur.

5. Uygulamalar

5.1. Soğuk Zincir İlaçlarının Temini:

5.1.1. “Eczaneye İşleyiş Prosedürü” ne uygun kabul yapılır.

5.1.2. İlaç saklanan buz dolapları başka amaçla kullanılmaz.

5.1.3. Teslim işlemi sonra belirlenen raflara ilaçlar hızla yerleştirilir.

5.2. Soğuk Zincir İlaçların Dağıtım:

5.2.1. Soğuk zincir ilaçlarının istemi diğer ilaçlar gibi yapılır.

5.2.2. Soğuk zincire tabi ilaçlar dağıtım sırasında, önceden kutulara konmaz, teslim edileceği zaman konur ve teslim alan personel uyarılır.

5.2.3. İstemi yapılan ilaçlar servislerin kutularına konmaz. Hastabakıcı teslimata gelince dolaptan çıkarılıp teslim edilir.

5.3. Soğuk Zincir ilaçlarının Saklanması:

5.3.1. Soğuk zincir ilaçları sadece buzdolaplarında saklanır. İlaç saklanan buzdolapları başka amaçla kullanılmaz.

5.3.2. Hazırlanma, taşınma ya da muhafazası sırasında kırılan ya da kaybolan ve/veya soğuk zinciri kırılan her ilaç için HBYS üzerinden “**İlaç Zayi Formu**” düzenlenir.

6. İlgili Dökümanlar

6.1. Eczaneye İşleyiş Prosedürü

6.2. Güvenli İlaç Hazırlama ve Dağıtım Talimatı

HAZIRLAYAN	GÖZDEN GEÇİREN/KONTROL EDEN	ONAYLAYAN
Süreç Sorumlusu	Kalite Temsilcisi	Enstitü Müdürü/Başhekim



İÜ
ONKOLOJİ ENSTİTÜSÜ
SOĞUK ZİNCİRE TABİ İLAÇLARININ
KONTROLÜ TALİMATI

Doküman No: OE-ECZ-PR-001/TL-003
İlk Yayın Tarihi :03.10.2017
Revizyon No :00
Revizyon Tarihi :
Sayfa No : 2 / 2

6.3. İlaç Zayi Formu

HAZIRLAYAN	GÖZDEN GEÇİREN/KONTROL EDEN	ONAYLAYAN
Süreç Sorumlusu	Kalite Temsilcisi	Enstitü Müdürü/Başhekim