



**የኢትዮጵያ የምግብ፣ የመድኃኒትና የጤና ክብካቤ
አስተዳደርና ቁጥጥር ባለስልጣን**

**አግባባዊ የመድኃኒት አጠቃቀም
ቁጥጥር መመሪያ**

ሰኔ 2010 ዓ.ም

አዲስአበባ

መግቢያ

ትክክለኛ የመድኃኒት አስተዛዘዝ፣ እደላና አጠቃቀም መኖሩንና ቀጣይነት ባለው መልኩ ግልጽነትና ተጠያቂነት በሰፊነበት ስርዓት መመራቱን ማረጋገጥ አስፈላጊ በመሆኑ፤

በፀረ-ተህዋሲያን እና ሌሎች መድኃኒቶችን አግባባዊ ያልሆነ አስተዛዘዝ፣ እደላ እና አጠቃቀም ምክንያት የሚከሰተውን የፀረ-ተህዋሲያን መድኃኒቶች መላመድና ተያያዥ ችግሮች መከላከል አስፈላጊ በመሆኑ፤

የህክምና እና የመድኃኒት ባለሙያዎች ስለመድኃኒት አግባባዊ አጠቃቀም መስጠት የሚገባቸውን የምክር አገልግሎት ባለመስጠት የሚደርሰውን የማህበረሰብ ጤና ችግር መከላከል በማስፈለጉ፤

የመድኃኒት አስተዛዘዝ እና እደላ ስርአት በመቆጣጠር የታካሚውን ወይም የተጠቃሚውን ደህንነት ማረጋገጥ በማስፈለጉ፤

የመድኃኒትን ስርጭት፣ አያያዝ፣ አጠቃቀምና የመረጃ አጠባበቅ ስርአት በማሻሻል ደህንነቱን፣ ጥራቱን እናፈጠራዎቻችንን ማረጋገጥ አስፈላጊ በመሆኑ፤

በአጠቃላይ አግባብነት በሌለው የመድኃኒት አስተዛዘዝ፣ እደላ፣ አጠቃቀም እና ዝውውር ምክንያት እየደረሰ ያለውን የጤና፣ የኢኮኖሚ እና የማህበራዊ ጉዳት በመከላከል አስተማማኝ የሆነ የመድኃኒት አጠቃቀም ስርዓት መዘርጋት አስፈላጊ ሆኖ በመገኘቱ፤

የኢትዮጵያ የምግብ፣ የመድኃኒትና የጤና ክብካቤ አስተዳደርና ቁጥጥር ባለሥልጣን በአዋጅ ቁጥር 661/2002 አንቀጽ 55(3) በተሰጠው ስልጣን መሠረት ይህንን መመሪያ አውጥቷል፡፡

ክፍል አንድ

ጠቅላላ

1. አጭር ርዕስ

ይህ መመሪያ አግባባዊ የመድኃኒት አጠቃቀም ቁጥጥር መመሪያ ቁጥር 39/2010” ተብሎ ሊጠቀስ ይችላል።

2. ትርጓሜ

በአዋጁና በደንቡ ላይ የተቀመጡት ትርጓሜዎች እንደ ተጠበቁ ሆኖ የቃሉ አግባብ ሌላ ትርጉም የሚያሰጠው ካልሆነ በስተቀር በዚህ መመሪያ ውስጥ፡-

- 1) “አግባባዊ የመድኃኒት አጠቃቀም” ማለት የታካሚውን/ ተጠቃሚውን የጤና ችግር በአግባቡ የሚፈታ ትክክለኛ መድኃኒት፣ በትክክለኛ መጠን፣ ለትክክለኛው ጊዜና በትክክለኛ አወሳሰድ ለታካሚውና ህብረተሰቡ ማቅረብ ነው፤
- 2) “የጤና ባለሙያ” ማለት የሰውን ጤና ለመጠበቅ ወይም አገልግሎት ለመስጠት አግባብ ባለው አካል እንደ ጤና ባለሙያ የተመዘገበ ሰው ነው፤
- 3) “የህክምና ባለሙያ” ማለት ታካሚን በመመርመር የበሽታውን ዓይነት የሚለይና በመድኃኒት፣ አካልን በመቅደድ ወይም በሌላ ተያያዥ የህክምና መንገድ የሚያክም የሰው ሐኪም ወይም እነዚህን ተግባራት እንዲያከናውን የተፈቀደለት የጤና ባለሙያ ነው፤
- 4) “የመድኃኒት ባለሙያ” ማለት በአስፈጻሚው አካል የሙያ ምዝገባ ሥራ ፈቃድ የተሰጠው ፋርማሲስት፣ ድራጊስት ወይም ፋርማሲ ቴክኒሻን ነው፤
- 5) “መድኃኒት” ማለት፡

ሀ. የሰውን በሽታ፣ የተዛባ ወይም ጤናኛ ያልሆነ አካላዊ ወይም አእምሮአዊ ሁኔታ፣ ወይም ተያያዥ ምልክቶችን ለመመርመር፣ ለማከም፣ ለማስታገስ ወይም ለመከላከል፤

ለ. የሰውን አካላዊ ወይም አእምሮአዊ አሰራር በጠቃሚ መልኩ ለማስተካከል፣ ወደነበረበት ለመመለስ ወይም ለማሻሻል፤

ሐ. ከምግብ በስተቀር የሰውነትን መዋቅር ወይም ማንኛውንም የሰውነትን ተፈጥሮአዊ ተግባር በጠቃሚ መልኩ ለመለወጥ፣ የሚውል ማንኛውም ንጥረ-ነገር ወይም የንጥረ-ነገሮች ውህድ ነው፤

- 6) “የመድኃኒት ማዘዣ” ማለት የሙያ ፈቃድ ባለው የህክምና ባለሙያ ተጽፎ እና ተፈርሞ አስፈጻሚ አካሉ ባወጣው መስፈርት መሰረት ተቀባይነት ባለው ወረቀት ወይም የኤሌክትሮኒክ ማዘዣ መሳሪያ አማካኝነት የሚሰጥ የመድኃኒት እደላ ትእዛዝ ነው።
- 7) “ቅጂ የመድኃኒት ማዘዣ” ማለት ፈቃድ ባለው የመድኃኒት ባለሙያ ተጽፎ እና ተፈርሞ በመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት ውስጥ የሌሎችን መድኃኒቶች ከሌሎች የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት እንዲያገኝ ለታካሚው የሚሰጥ የመድኃኒት እደላ ትእዛዝ ነው።
- 8) “የመድኃኒት መረጃ” ማለት ስለ መድኃኒት ይዘትና ባህሪ፣ በሰውነት ላይ ስለሚያሰከትለው ለውጥ ወይም የመፈውስ/ የማስታገስ/የመከላከል ሁኔታ፣ የአወሳሰዱ ዘዴና የሚወሰደው መጠንና ጊዜ፣ የመድኃኒቱን አቀማመጥ፣ ሊኖር የሚችል የጎንዮሽ ጉዳት፣ የተጋነነ ጉዳት ወይም የሚጠበቀው ፈውስ መቀነስ ሲያጋጥም ማድረግ ስለሚገባ ጥንቃቄ፣ አብሮ መወሰድ ስለሌለባቸው ምግብ/ መድኃኒት/ የጤና ችግር እንዲሁም ለህጻናት/ነፍሰጡርና አጥቢ እናቶች መደረግ ስላለበት ጥንቃቄ እና ተያያዥ ጉዳዮችን አስመልክቶ በጤና ባለሙያ የሚሰጥ ማንኛውም የቃል፣ የጽሁፍና የምስል መረጃ ነው።
- 9) “የመድኃኒት ንግድ ተቋም” ማለት መድኃኒትን የማምረት፣ የመላክ፣ የማስመጣት፣ የማከፋፈል እና በችርቻሮ የመሸጥ ስራ ላይ የተሰማራ ተቋም ነው።
- 10) “ጤና ተቋም” ማለት የጤና ማበልጸግ፣ የበሽታ መከላከል፣ ማከምና መልሶ ማቋቋም ሥራዎችን፣ የጤና ምርመራ ላቦራቶሪ ወይም የመድኃኒት ንግድ ሥራን ወይም አገልግሎትን የሚያከናውን ማንኛውም የመንግሥት፣ መንግሥታዊ ያልሆነ ወይም የግል ተቋም ነው።
- 11) “የመድኃኒት ጎጂ ባህርያት” ማለት ለህክምና ተብሎ በሚወሰድ መድኃኒት አማካኝነት የሚመጣ በመድኃኒቱ ጥራት፣ ደህንነት፣ ፈጥሽነት መጓደል ወይም በመድኃኒቱ ያልተጠበቁ ባህሪያት ምክንያት የሚከሰት ማንኛውም የጤና ችግር ነው።
- 12) “ባለስልጣን” ማለት የኢትዮጵያ የምግብ፣ የመድኃኒትና የጤና ክብካቤ አስተዳደርና ቁጥጥር ባለስልጣን ነው።
- 13) “አስፈጻሚ አካል” ማለት ይህንን መመሪያ ለማስፈጸም በህግ ስልጣን የተሰጠው የመንግስት መስሪያ ቤት ነው።
- 14) “ሰው” ማለት የተፈጥሮ ሰው ወይም በሕግ የሰውነት መብት የተሰጠው አካል ነው።
- 15) ማንኛውም በወንድ ያታ የተገለጸው አነጋገር ሴትንም ይጨምራል።

3. ዓላማ

የዚህ መመሪያ ዓላማ

- 1) የመድኃኒት አስተዛዘዝ እና እደላ ስርዓት ደረጃውን የጠበቀ፣ ወጥ እና የተሟላ እንዲሆን ማድረግ
- 2) ብቃትና ሙያዊ ስነምግባር በጎደለው የጤና ባለሙያ መድኃኒት አስተዛዘዝ እና እደላ የሚደርሰውን ጉዳት መከላከል
- 3) ቀጣይነት ያለው ክትትል፣ ግምገማ እና ቁጥጥር በማድረግ የመድኃኒትን ደህንነት፣ ፈቃደኝነት እና ጥራት ማስጠበቅ
- 4) የጸረ-ተህዋስያን መድኃኒቶች በተህዋስያን መላመድን ለመከላከልና ለመቆጣጠር፡
- 5) አግባብ የሌለው የመድኃኒት አስተዛዘዝ፣ እደላ እና አጠቃቀምን መከላከል እና ችግር ሲያጋጥምም በህብረተሰቡ ላይ የከፋ ጉዳት ከማድረጋቸው በፊት አፋጣኝ ምላሽ ለመስጠት የሚያስችል ሥርዓት ለመዘርጋት ነው፡፡

4. የተፈጻሚነት ወሰን

- 1) ይህ መመሪያ በማንኛውም የመድኃኒት አስተዛዘዝና እደላ ስራ ላይ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል፡፡
- 2) የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (1) ድንጋጌ ቢኖርም ይህ መመሪያ ቁጥጥር የሚደረግባቸው ናርኮቲክ፣ የሳይኮትሮፒክ መድኃኒት እና የፕሪከርሰር ኬሚካል ላይ ተፈጻሚ አይሆንም፡፡

ክፍል ሁለት

የመድኃኒት ማዘዣ

5. ስለመድኃኒት ማዘዣ ይዘት

- 1) ማንኛውም የመድኃኒት ማዘዣ የሚከተሉትን መረጃዎች መያዝ አለበት፡
 - ሀ. ተከታታይነት ያለው ተራ ቁጥር፤
 - ለ. የጤና ድርጅቱ ስም እና አድራሻ፤
 - ሐ. የታካሚው ሙሉ ስም፣ ዕድሜ፣ ጾታ፣ ክብደት፣ ካርድ ቁጥርና አድራሻ፤
 - መ. ታካሚው የተመረመረበት ክፍል፡ Inpatient Outpatient Emergency
 - ሠ. የበሽታው ዓይነት ወይም ዓለም አቀፍ መለያ ቁጥር
 - ረ. R የሚለው የትእዛዝ ምልክት

- ሰ. የታዘዘው መድኃኒት ስም፣ ጥንካሬ፣ የዝግጅት ዓይነትና የአወሳሰድ መመሪያ፤
- ሸ. መድኃኒቱ የሚቀመም ከሆነ ለዝግጅቱ የሚያስፈልጉ ዋና ዋና ንጥረ ነገሮች መጠን እና የዝግጅት አይነት፤ እንዲሁም አወሳሰዱ መመሪያ፤
- ቀ. መድኃኒቱን ያዘዘው የሕክምና ባለሙያ ሙሉ ስም፣ የሙያ ስያሜ፣ የምዝገባ ቁጥር፣ ፊርማና ቀን፤
- በ. መድኃኒቱን ያደለው ባለሙያ ሙሉ ስም፣ የሙያ ስያሜ፣ የምዝገባ ቁጥር፣ ፊርማና ቀን፤
- ተ. በመድኃኒት ማዘዣ ወረቀቱ ጀርባ ላይ መድኃኒት እንዲይዙና እንዲያድሉ የተፈቀደላቸው ባለሙያዎች ሊከተሉት የሚገባቸው አጠቃላይ ሁኔታዎች፡፡

2) ማንኛውም ቅጂ የመድኃኒት ማዘዣ የሚከተሉትን መረጃዎች መያዝ አለበት፡

- ሀ. ተከታታይነት ያለው ተራ ቁጥር፤
- ለ. የጤና ድርጅቱ ስም እና አድራሻ፤
- ሐ. የታካሚው ሙሉ ስም፣ ዕድሜ፣ ጾታ፣ ክብደት፣ ካርድ ቁጥርና አድራሻ፤
- መ. ታካሚው የተመረመረበት ክፍል፡ Inpatient Outpatient Emergency
- ሠ. የበሽታው ዓይነት ወይም ዓለም አቀፍ መለያ ቁጥር
- ረ. R የሚለው የትእዛዝ ምልክት

- ሰ. የታዘዘው መድኃኒት ስም፣ ጥንካሬ፣ የዝግጅት ዓይነትና የአወሳሰድ መመሪያ፤
- ሸ. መድኃኒቱ የሚቀመም ከሆነ ለዝግጅቱ የሚያስፈልጉ ዋና ዋና ንጥረ ነገሮች መጠን እና የዝግጅት አይነት፤ እንዲሁም አወሳሰዱ መመሪያ፤
- ቀ. መድኃኒቱን ያዘዘው የሕክምና ባለሙያ ሙሉ ስም፣ የሙያ ስያሜ፣ የምዝገባ ቁጥር እና ቀን፤
- በ. መድኃኒቱን ያደለው ባለሙያ ሙሉ ስም፣ የሙያ ስያሜ፣ የምዝገባ ቁጥር፣ ፊርማ እና ቀን፤
- ተ. በመድኃኒት ማዘዣ ወረቀቱ ጀርባ ላይ መድኃኒት እንዲይዙና እንዲያድሉ የተፈቀደላቸው ባለሙያዎች ሊከተሉት የሚገባቸው አጠቃላይ ሁኔታዎች፡፡

6. የመድኃኒት ማዘዣ ስለ ማሳተም

- 1) ማንኛውም ጤና ተቋም በአንቀጽ 5(1) በተገለጸው መሰረት በባለስልጣኑ በተዘጋጀው ይዘት መሠረት የመድኃኒት ማዘዣ ማሳተም እና መጠቀም አለበት፡፡
- 2) ማንኛውም ጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት በአንቀጽ 5(2) በተገለጸው መሰረት በባለስልጣኑ በተዘጋጀው ይዘት መሠረት ቅጂ የመድኃኒት ማዘዣ ማሳተም እና መጠቀም አለበት፡፡

7. ኤሌክትሮኒክ የመድኃኒት ማዘዣ ስለመጠቀም

- 1) ማንኛውም ጤና ተቋም በአንቀጽ (5) በተገለጸው መሰረት የኤሌክትሮኒክ የመድኃኒት ማዘዣ መጠቀም የሚችል ሆኖ ይዘቱም ከላይ በተጠቀሰው መሰረት ይሆናል።
- 2) ማንኛውም ኤሌክትሮኒክ የመድኃኒት ማዘዣ ተከታታይ ቁጥር ሊኖረው ይገባል።
- 3) የኤሌክትሮኒክ የመድኃኒት ማዘዣ በተፈቀደለት ባለሙያ ብቻ ተደራሽ መሆን ይኖርበታል።
- 4) ማንኛውም ኤሌክትሮኒክ የመድኃኒት ማዘዣ ለታካሚው ከተላለፈ በኋላ መቀየር አይችልም።
- 5) በዚህ አንቀጽ በንኡስ አንቀጽ 3 የተደነገገው ቢኖርም መድኃኒቱን ያዘዘው የሕክምና ባለሙያ አስፈላጊ በሆነ ጊዜ ለታካሚው በማሳወቅ ትእዛዙን መቀየር ይችላል።

8. የመድኃኒት ማዘዣ አያያዝ እና ስርጭት

- 1) ማንኛውም ጤና ተቋም ያዘጋጀውን ወይም ያሳተማቸውን የመድኃኒት ማዘዣ እና ቅጂ የመድኃኒት ማዘዣ ተከታታይ ቁጥር በመጥቀስ ህጋዊ የገቢ እና ወጪ ሰነድ ተጠቅሞ በፋርማሲ ክፍል አማካኝነት አገልግሎት ላይ እንዲውል ማድረግ አለበት።
- 2) ማንኛውም የመድኃኒት ማዘዣ እና ቅጂ የመድኃኒት ማዘዣ መድኃኒት የማዘዝና የማደል ፈቃድ ከተሰጠው ባለሙያ ውጭ መያዝ የለበትም።

9. ስለመድኃኒት ማዘዣ አጠቃቀም እና ጥቅም ላይ የዋለ የመድኃኒት ማዘዣ አወጋገድ

- 1) ማንኛውም የመድኃኒት ማዘዣ የሚሰጠው ታካሚው የህክምና ካርድ ወጥቶለት ከተመረመረ እና የታዘዘው መድኃኒት በሕክምና ካርዱ ከተመዘገበ በኋላ ብቻ ነው።
- 2) በዚህ አንቀጽ ንኡስ አንቀጽ 1 የተደነገገው ቢኖርም ለድንገተኛ ታካሚዎች አስፈላጊ የሆነ መድኃኒት ሰነዶች እስኪሟሉ ሳይጠበቅ መድኃኒቱን ለታካሚው መስጠት የሚቻል ሲሆን መድኃኒት ማዘዣ እና ሌሎች ሰነዶች መድኃኒቱ በተሰጠ በ 24 ሰዓት ውስጥ መሟላት አለባቸው።
- 3) ማንኛውንም መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ ለታካሚ መድኃኒት በሚያዘበት ወቅት የመድኃኒት ማዘዣው የሚጠይቀውን ሙሉ መረጃ መሙላት አለበት።
- 4) የመድኃኒት ማዘዣ ወረቀቱን ሲጻፍ ቢላሳት ወይም ሃሳቡን ቢቀይር የተበላሸውን የማዘዣ ወረቀት እንደ ጊዜ በማጠፍ ከጥራዙ ሳይገነጥል የተበላሸ የሚል ቃል ጽፎ መተው አለበት።
- 5) ማንኛውም የመድኃኒት ማዘዣ ከተፃፈበት ቀን ጀምሮ ከ 30 ቀን በኋላ አያገለግልም።
- 6) አንቀጽ 5 ላይ የተቀመጠውን የመድኃኒት ማዘዣ ለናርኮቲክና ሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶች መጠቀም የተከለከለ ነው።
- 7) ማንኛውም የሕክምና ባለሙያ ከሚሰራበት ጤና ተቋም ውጪ በጤና ተቋሙ ስም የተዘጋጀውን የመድኃኒት ማዘዣ ወረቀት መጠቀም የለበትም።
- 8) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ በዋናው የመድኃኒት ማዘዣ ወረቀት መጠቀም የለበትም።
- 9) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ በዋናው የመድኃኒት ማዘዣ ከታዘዙት መድኃኒቶች መካካል በተቋሙ ውስጥ የሌለውን በቅጂ ማዘዣ በመገልበጥ ለታካሚ መስጠት አለበት።

- 10) ጥቅም ላይ የዋለ የመድኃኒት ማዘዣ ወረቀት ቢያንስ ለሁለት ዓመት በአግባቡ መቀመጥ አለበት።
- 11) የዚህ አንቀጽ-ንኡስ አንቀጽ 9 እና 11 የተጠቀሰው እንደተጠበቀ ሆኖ ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ተቋም ከሁለት ዓመት በላይ የተቀመጠ አገልግሎት ላይ የዋለ መድኃኒት ማዘዣ በአግባቡ ሊያስወግድ ይችላል።
- 12) አስፈጻሚ አካሉ አገልግሎት ላይ የዋለ መድኃኒት ማዘዣ በአግባቡ መወገዱን የማረጋገጥ ሀላፊነት አለበት።
- 13) የዚህ አንቀጽ-ንኡስ አንቀጽ (10) ድንጋጌ እንደተጠበቀ ሆኖ ለምርምር፣ በፍርድ ቤት ወይም በአስተዳደራዊ ጉዳይ ለማስረጃነት የሚፈለግ መድኃኒት ማዘዣ ወረቀት ጉዳዩ እልባት እስጊያገኝ ድረስ ሳይወገድ መቀመጥ አለበት።

ክፍል ሶስት

ስለመድኃኒት ማዘዝ እና እደላ

10. ስለ መድኃኒት አስተዛዘዝ

- 1) ማንኛውንም መድኃኒት የማዘዝ ተግባር የሚያከናውን የህክምና ባለሙያ አግባብ ባለው አካል የተመዘገበ እና የሙያ ፈቃድ ያለው መሆን አለበት።
- 2) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ መድኃኒት ማዘዝ ያለበት በዚህ መመሪያ አንቀጽ 5 በተጠቀሰው የመድኃኒት ማዘዣ /ኤሌክትሮኒክ ማዘዣ ብቻ ነው።
- 3) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ መድኃኒት በሚያዘገቡት ወቅት የበሽታውን አይነት በበሽታው ስም ወይም ዓለምአቀፍ መለያ ቁጥር ጨምሮ ሌሎች መረጃዎችን በማዘዣው ላይ በሚነበብና በግልጽ አሟልቶ መጻፍ አለበት።
- 4) ማንኛውም መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ ትክክለኛውን መድኃኒት ለትክክለኛው በሽተኛ በትክክለኛው መጠን በትክክለኛው ዝግጅት እና ለትክክለኛው የጊዜ ገደብ ያህል መድኃኒቱን ማዘዝ አለበት።
- 5) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ ከትምህርት ዝግጅቱ እና ከሙያ ምደባው/የሙያ ስራ ሀላፊነት ወሰን አንጻር በተቀመጠለት የመድኃኒት መዘርዘር ብቻ ማዘዝ አለበት።
- 6) ማንኛውም መድኃኒት አሳማኝ ወይም አስገዳጅ ምክንያት ከሌለ በስተቀር መታዘዝ ያለበት በመድኃኒቱ ጽንሰ ስም ብቻ ሆኖ በንግድ ስም ለማዘዝ አሳማኝ ወይም አስገዳጅ ሁኔታ ሲኖር መድኃኒት የሚያዘው ባለሙያ ይህንኑ አመላክቶ መጻፍ ይኖርበታል።
- 7) ማንኛውም መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ የሚያዘውን መድኃኒት ጥቅም እና ጉዳት ከበሽታው እና ከህመምተኛው አጠቃላይ ሁኔታ አንጻር የተገናዘበ መሆን አለበት።
- 8) ማንኛውም መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ መድኃኒቱ፣ ከሌሎች መድኃኒቶችና እና ምግብ ጋር ያለውን መስተጋብር እንዲሁም መድኃኒቱ የሚከለክልበትን ሁኔታዎች ከምት በማስገባት ማዘዝ አለበት።

- 9) ማንኛውም መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ አስገዳጅ ምክንያት ከሌለ በስተቀር መድኃኒት ማዘዝ ያለበት አንድ ወጥ የህክምና አሰጣጥ ስርአት በመከተል እና ደረጃውን በጠበቀ መልኩ መሆን አለበት።
- 10) ማንኛውም መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ ስለ ህክምናው እና ስለታዘዘው መድኃኒት ጠቀሜታና ሌሎች አስፈላጊ መረጃዎች ለታካሚው የምክር አገልግሎት መስጠት አለበት።
- 11) ማንኛውም የፀረ-ተህዋሲያን መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ እንደ አስፈላጊነቱ የበሽታ አምጭ ተህዋሲያን የአይበገሬነት ምርመራ እንዲካሄድ ማድረግ ይኖርበታል።
- 12) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ በሙያ ብቃትና ስነምግባር ጉድለት ምክንያት ለታካሚው ባዘዘው መድኃኒት ለሚደርሰው ጉዳት ኃላፊነት አለበት።

11. ስለመድኃኒት እደላ

- 1) ማንኛውም መድኃኒት እደላ ተግባር የሚከናወነው በተመዘገበ እና ሙያ ፈቃድ ባለው የመድኃኒት ባለሙያ መሆን አለበት።
- 2) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል የመድኃኒት ባለሙያ አግባብ ካለው አካል በተፈቀደው መሠረት ያለመድኃኒት ማዘዣ ከሚታዘዙ መድኃኒቶች በስተቀር ሌሎች መድኃኒቶችን ያለመድኃኒት ማዘዣ ማደል የለበትም።
- 3) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል የመድኃኒት ባለሙያ የቀረበለትን የመድኃኒት ማዘዣ የተሟላ፣ ግልጽ፣ አግባባዊና ህጋዊነት ያለው መሆኑን ማረጋገጥ አለበት።
- 4) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል የመድኃኒት ባለሙያ ባልተሟላ የመድኃኒት ማዘዣ የተሰጠን የመድኃኒት ትእዛዝ ማስተናገድ የለበትም።
- 5) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ በግልጽ ያልተጻፈ፣ ስርዝ ድልዝና ከሕክምና ሥነምግባር ውጭ የተዘጋጀ እንዲሁም አግባባዊ ባልሆነ የመድኃኒት ማዘዣ መድኃኒት ማደል የለበትም።
- 6) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል የመድኃኒት ባለሙያ ትክክለኛውን መድኃኒት ለትክክለኛው ታካሚ በትክክለኛው መጠን በትክክለኛው ዝግጅት እና ለትክክለኛው የጊዜ ርዝመት ያህል ከተገቢው የመድኃኒት መረጃ ጋር የምክር አገልግሎት መስጠት አለበት።
- 7) ማንኛውም የመድኃኒት እደላ የሚያከናውን ባለሙያ የሚያደለው መድኃኒት የአገልግሎት ጊዜው ያለፈ፣ ጥራቱ የተጓደለ፣ ህገወጥ እና በታካሚው ላይ ጉዳት የሚያደርስ አለመሆኑን ማረጋገጥ አለበት።
- 8) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ ከትምህርት ዝግጅቱ እና ከሙያ ምደባው አንጻር/የሙያ ስራ ሀላፊነት ወሰን በተቀመጠለት የመድኃኒት መዘርዘር ብቻ መድኃኒት ማደል አለበት።
- 9) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ ኢንተርኔትን በመጠቀም የመድኃኒት ባለሙያ እና ታካሚ ወይም አስታማሚ በአካል በማይገናኙበት ሁኔታ እና የመድኃኒት ማዘዣ ሳይቀርብ መድኃኒት ማደል የተከለከለ ነው።
- 10) በመድኃኒት ማዘዣ የታዘዘን መድኃኒት ለታካሚ ከታደለ በኋላ በመድኃኒት መመዝገቢያ ቅፅ (እዝል 3) ተመዝግቦ ማዘዣው በመድኃኒት ክፍል ፋይል ተደርጎ መቀመጥ ይኖርበታል።

- 11) በአንድ የመድኃኒት ማዘገፍ በተደጋጋሚ መድኃኒት ማደል የተከለከለ ነው። ነገርግን ለረጅም ጊዜ ህክምና ለሚፈልጉ ህመማን በህክምና ባለሙያው ለሚታዘዙ መድኃኒቶች ቢበዛ እስከ ሶስት ወር በተደጋጋሚ መድኃኒቶች መታደላቸው በማመላከት ማደል ይቻላል ።
- 12) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ አግባባዊ የዕደላ ሥርዓት ሳይከተል ባደለው መድኃኒት ምክንያት ለሚደርሰው ጉዳት ኃላፊነት አለበት።
- 13) የመድኃኒት መያዣ ወይም ኢንቨሎፕ የመድኃኒቱን ስም፣ ብዛት/ መጠን፣ አወሳሰዱን፣ መጠቀሚያው የሚያበቃበትን ጊዜ፣ መለያ ቁጥር፣ የአቀማመጥ ሁኔታ የሚገልጽ መረጃ ሊኖረው ይገባል (ዕዝል 5)።
- 14) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ የሚረከበው መድኃኒት አግባብ ያለው ገላጭ ጽጉፍ እና አባሪ ገላጭ ጽሑፍ መኖሩን ማረጋገጥ አለበት።

12. ስለምክር አገልግሎት

- 1) ማንኛውም የህክምና ወይም የመድኃኒት ባለሙያ የምክር አገልግሎት በሚሰጥበት ወቅት የታካሚውን ሚስጢር በጠበቀ መልኩ እና የግለሰቡን ግላዊ መብት በማይነካ ሁኔታ መሆን አለበት።
- 2) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል የመድኃኒት ባለሙያ ስለመድኃኒቱ ጥቅም፣ መጠን፣ አወሳሰድ፣ መደረግ ስለሚገባው ጥንቃቄ፣ ስለሚከለከሉ ሁኔታዎች፣ አያያዝ እና የጎንጾሽ ጉዳትና መወሰድ ስለሚገባው ጥንቃቄ የምክር አገልግሎት መስጠት አለበት።
- 3) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል የመድኃኒት ባለሙያ የመድኃኒቱን አጠቃቀም የታካሚውን የመረዳት አቅም ባገናዘበ በመልኩ በቂ የምክር አገልግሎት በጽሁፍ እና በቃል መስጠት አለበት።
- 4) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል የመድኃኒት ባለሙያ የምክር አገልግሎት በሚሰጥበት ወቅት ታካሚው የሚሰጠውን የምክር አገልግሎት ለመረዳት የሚቸገር ከሆነ ሊያሳክመው ለመጣ የቅርብ ሰው መደረግ ስለ ሚገባው ጥንቃቄ ማሳወቅ ይኖርበታል።

13. በጽንሰ ስም መድኃኒት ተክቶ ስለመስጠት

- 1) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ አሳማኝ ወይም አስገዳጅ ምክንያት ከሌለ በስተቀር በንግድ ስም የታዘዘን መድኃኒት በጽንሰ ስም ተክቶ መስጠት ይቻላል።
- 2) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ በንግድ ስም የታዘዘን መድኃኒት ወደ ጽንሰ ስም ተክቶ ሲሰጥ የመድኃኒቱን ባህሪ ከግምት ውስጥ ያስገባ እና ታካሚውን በማሳወቅ መሆን አለበት።

14. ስለረጅም ጊዜ ህክምና

- 1) ማንኛውም ጤና ተቋም ለረጅም ጊዜ ህክምና ለሚከታተል ታካሚ ተገቢውን ክትትል ማድረግ የሚያስችል ስርአት መዘርጋት አለበት።

- 2) ማንኛውም ጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት ለረጅም ጊዜ ህክምና ለሚከታተል ታካሚ ተገቢውን የምክርና የመድኃኒት መረጃ እንዲሁም በሪከርድ የተደገፈ ክትትል በተለየ ትኩረት መስጠት አለበት።
- 3) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ የረጅም ጊዜ መድኃኒት ለሚያስፈልጋቸው ታካሚዎች ቢበዛ ለ3 ወራት የሚያገለግል መድኃኒት ማዘዝ አለበት።
- 4) የዚህ አንቀጽ ንኡስ አንቀጽ (2) ድንጋጌ እንደተጠበቀ ሆኖ በልዩ ሁኔታ አንድ ወጥ የህክምና መመሪያ ለወጣላቸው የተወሰኑ ህመሞች ከሶስት ወር በላይ ማዘዝና ማደል ይቻላል።

15. ስለመድኃኒት ጎጂ ባህርያት

- 1) ማንኛውም ጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ተቋም የመድኃኒት ደህንነት ለማስጠበቅ የሚያስችል የአሰራር ስርአት መዘርጋት አለበት።
- 2) ማንኛውም ጤና ባለሙያ በታካሚው ላይ ለሚታዩ የመድኃኒት ጎጂ ባህርያት ተገቢውን ክትትል ማድረግ አለበት።
- 3) ማንኛውም የጤና ባለሙያ መድኃኒት ከማዘዙ ወይም ከማደሉ በፊት መድኃኒቱ በታካሚው ላይ ቀደም ሲል ያመጣው ጎጂ ባህርያት እና አለርጂ ስለመኖሩ ማረጋገጥ አለበት። (እዝል 7)
- 4) መድኃኒት የሚያዘው ወይም የሚያድለው ባለሙያ ለታካሚው እንደማይስማማው የሚታወቅ መድኃኒት ካለ ለታካሚው መድኃኒቱን እንዳይጠቀም የማስረዳትና የአለርጂክ ካርድ መስጠት አለበት።
- 5) ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የህክምና ባለሙያ ስለሚያድለው ወይም ስለሚያዘው መድኃኒት ጎጂ ባህርያት ታካሚውን ማሳወቅና ችግር ሲገጥመው ወደ ጤና ተቋም እንዲመጣ ማስገንዘብ አለበት።
- 6) ማንኛውም የጤና ባለሙያ የመድኃኒት ጎጂ ባህርያት በታካሚው ላይ በተለያዩ ምክንያቶች ሲከሰቱ ለባለስልጣኑ ሪፖርት ማድረግ አለበት። (እዝል 6)

16. የመድኃኒት ቅመማ አገልግሎት

- 1) ማንኛውም የመድኃኒት ቅመማ የሚከናወነው ቅመማ እንዲያደርግ በተፈቀደለት ጤና ተቋም ወይም መድኃኒት ቤት እና በፋርማሲስት ብቻ ነው።
- 2) የመድኃኒት ቅመማ የሚያከናውን ፋርማሲስት የመልካም አዘገጃጀት ስርአትን ተግባራዊ ማድረግ አለበት።
- 3) የመድኃኒት ቅመማ የሚያካሂድ ጤና ተቋም ወይም መድኃኒት ቤት ቅመማውን የሚያከናውንበት የአሰራር ስርአት መመሪያ ሊኖረው ይገባል።
- 4) ማንኛውም የመድኃኒት ቅመማ አገልግሎት የሚሰጥ ፋርማሲስት ስለሚቀምመው መድኃኒት ጎጂ ባህርያት ማወቅ እና ለታካሚው ማሳወቅ ይኖርበታል።

- 5) ማንኛውም የመድኃኒት ቅመማ የሚሰራ ፋርማሲስት በሚቀምመው መድኃኒት ውስጥ የሚገኘው አዳኝ ንጥረ-ነገር በሰው ጤና ላይ ጉዳት የማያደርስ መሆን አለበት።
- 6) ማንኛውም መድኃኒት ቅመማ የሚሰራ ፋርማሲስት አስፈላጊ መረጃዎችን በሚነበብ መልኩ በማሸጊያው ላይ ማስቀመጥ ይኖርበታል።
- 7) ባለስልጣን መስሪያ ቤቱ እውቅና ያልሰጠውን አዳኝንጥረ-ነገር በመድኃኒት ቅመማ ውስጥ በመጠቀም ወይም መልካም የመድኃኒት ቅመማ ስርአት ባለመከተል ወይም በአዘገጃጀት ችግር ለሚደርስ የጤና ወይም የአካል ጉዳት ቅመማውን ያከናወነው ፋርማሲስት እና የጤና ተቋም ወይም መድኃኒት ቤት በአንድነት እና በነጠላ ተጠያቂ ይሆናሉ።
- 8) ማንኛውም ፋርማሲስት የቀመመውን መድኃኒት በተዘጋጀው መመዝገቢያ ቅፅ መመዝገብ አለበት።
- 9) ማንኛውም ለመድኃኒት ቅመማ የሚውሉ ግብአቶች ለዚህ ተግባር የተመረቱ እና የፋርማሲውቲካል ደረጃ የሚሉ መሆን አለባቸው።
- 10) ማንኛውም የመድኃኒት ቅመማ የሚካሄደው በሀኪም ማዘዣ መሠረት መሆን አለበት።

17. የመድኃኒት ጥራት ስለማረጋገጥ እና ህገወጥ የመድኃኒት ዝውውርን ስለመከላከል

- 1) ማንኛውም የመድኃኒት ንግድ ድርጅት ወይም የጤና ተቋም በተቋሙ የሚይዘው መድኃኒት ጥራቱ፣ ደህንነቱና ፈዋሽነቱ የተረጋገጠና በህጋዊ መንገድ ወደ ገበያ የገባ መሆኑን ማረጋገጥ አለበት።
- 2) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል ወይም የሚሰጥ ባለሙያ ለታካሚው የሚያድለውን መድኃኒት ጥራት በተገቢው ሁኔታ በማየት ማረጋገጥ ይኖርበታል።
- 3) ማንኛውም መድኃኒት የሚያድል ወይም የሚሰጥ ባለሙያ በሚያድለው መድኃኒት ላይ የጥራት ችግር ሲያጋጥመው ለባለስልጣን መስሪያ ቤቱ ማሳወቅ ይኖርበታል።
- 4) ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ መድኃኒት በሚያድልበት ጊዜ የመድኃኒቱ መያዣ ወይም ኢንቨሎፕ የመድኃኒቱን ጥራትና ደህንነት ለመጠበቅ የሚያስችል መሆን አለበት።

18. ሥነ-ምግባርን በተመለከተ

- 1) ማንኛውም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት ወይም የጤና ተቋም በውስጡ የሙያ ስነምግባር ማረጋገጫ ስርአት መዘርጋት እና ተግባራዊነቱን መከታተል አለበት።
- 2) ማንኛውም የጤና ባለሙያ መድኃኒትን ከታለመለት የህክምና አገልግሎት ውጭ ማዋል የተከለከለ ነው።
- 3) ማንኛውም መድኃኒት የሚያዘዝ የህክምና ባለሙያ ወይም የመድኃኒት እደላ የሚያከናውን ባለሙያ የታካሚውን ሚስጥር የማክበር እና የመጠበቅ ግዴታ አለበት።

- 4) የታካሚውን ስነልቦና ለመጠበቅ ሲባል እና የተሻለ አገልግሎት ለመስጠት በህክምና ባለሙያ እና በመድኃኒት ባለሙያ መካከል ያለው ግንኙነት ስነምግባሩን የጠበቀ መሆን አለበት።
- 5) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ በመድኃኒት ማዘዣ ላይ ስላዘዘው መድኃኒት ከመድኃኒት ባለሙያ የሚቀርብለትን አግባባዊ ጥያቄ የማስተናጅ ሀላፊነት አለበት።
- 6) ማንኛውን የጤና ባለሙያ ከስራው ጋር በተያያዘ የጥቅም ግጭት ካለ ለሚመለከተው አካል ማሳወቅ አለበት።
- 7) ማንኛውም የጤና ባለሙያ ለታካሚው ጠቀሜታ ሳይሆን ለንግድ ፍላጎት ብቻ የተመረተበትን አገር በማወዳደር መድኃኒት ማዘዝም ሆነ ማደል የለበትም

ክፍል አራት

ስለመድኃኒት መረጃና ማስተዋወቅ/ፕሮሞሽን

19. ስለመድኃኒት መረጃ አገልግሎት

- 1) ማንኛውም የጤና ተቋም ለታካሚዎች እና ለጤና ባለሙያዎች የመድኃኒት መረጃ አገልግሎት መስጠት የሚያስችል ስርዓት መዘርጋት አለበት።
- 2) ማንኛውም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት ለታካሚዎች የመድኃኒት መረጃ አገልግሎት መስጠት የሚያስችል ስርዓት መዘርጋት አለበት።
- 3) ማንኛውም የመድኃኒት መረጃ አገልግሎት የሚሰጥ ባለሙያ ስለሚሰጠው መረጃ ትክክለኛነት፣ ወቅታዊነት እና ተአማኒነት የማረጋገጥ ኃላፊነት አለበት።
- 4) የመድኃኒት መረጃ አገልግሎት የሚሰጥ የመድኃኒት ባለሙያ የሰጠውን መረጃ በአግባቡ መመዘገብ አለበት።
- 5) በተለየ ሁኔታ ከጤና ተቋማት ውጪ ለንግድ አላማ በቴሌኮሙኒኬሽን መስመር ወይም በስልክ በኩል የሚደረጉ የመድኃኒት መረጃ አገልግሎት በተገቢው መልኩ እና በተገቢው ባለሙያ ስለመሆኑ አግባብ ካለው አካል ፈቃድ ማግኘት ይኖርባቸዋል።

20. መድኃኒት ስለ ማስተዋወቅ/ ፕሮሞሽን

- 1) ማንኛውም የጤና ተቋም፣ የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት፣ የህክምና ባለሙያ ወይም የመድኃኒት ባለሙያ መድኃኒት ለማስተዋወቅ የሚመጣ የመድኃኒት ወኪል በባለስልጣኑ ፈቃድ የተሰጠው መሆኑን የማረጋገጥ ሀላፊነት አለበት።
- 2) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ ወይም የመድኃኒት ባለሙያ በመድኃኒት ወኪል አስተዋዋቂዎች በኩል የሚደረግ ማስታወቂያ ትክክለኛ መረጃ ሰጪ፣ ሚዛናዊ፣ ወቅታዊ እና በእውነት ላይ የተመሰረተ መሆኑን ሌሎች ማጣቀሻዎችን በማየት ማጣራት አለበት።

- 3) ማንኛውም የህክምና ባለሙያ ወይም የመድኃኒት ባለሙያ መድኃኒትን ለማስተዋወቅ ከሚያገለግሉ ቁሳቁሶች በአንድ ጊዜ ዋጋቸው ከብር 200 የማይበልጥ ሆኖ ለስራው ከሚያገለግሉ ማበረታቻ ቁሳቁሶች ውጪ የሆኑ ውድ ገፀ-በረከት ወይም ስጦታ መቀበል የለበትም፤

ክፍል አምስት

ስለመድኃኒት አቅርቦት፣ ግዥ፣ ክምችትና ስርጭት

21. ስለመድኃኒት አቅርቦት እና ግዥ

- 1) ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት መድኃኒት በሚገዛበት ወይም በማንኛውም መንገድ በሚያገኝበት ጊዜ የተቋሙ መድኃኒት መዘርዘር በሚፈቅድለት ደረጃ መሰረት መሆን አለበት።
- 2) ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት የመድኃኒት ግዢ መፈፀም የሚችለው በባለስልጣን መስሪያ ቤቱ ፈቃድ ከተሰጠው የመድኃኒት አስመጪ ወይም አከፋፋይ ድርጅት ነው።
- 3) ለጤና ተቋም ወይም ለመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት አገልግሎት ላይ የሚውል መድኃኒት ግዥ የሚፈፀመው የተቋሙ እና የባለሙያው የሙያ ደረጃ በሚፈቅድለት መሰረት ሆኖ በመድኃኒት ባለሙያ ነው።
- 4) ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት የገዛውን ወይም በሌላ ህጋዊ መንገድ ያገኘውን መድኃኒት ገቢ ሲያደርግ አስፈላጊ መረጃ እና ህጋዊ ሰነዶችን መሰረት ያደረገ መሆን አለበት።
- 5) ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ንግድ ተቋም ገቢ እና ወጪ የሚሆኑ መድኃኒቶችን ምንጭ እና ስርጭቱን በተመለከተ በግልጽ የሚያሳይ መረጃ ሊኖረው ይገባል።

22. ስለመድኃኒት አያያዝ እና ክምችት

- 1) ማንኛውም ጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት የመድኃኒት አያያዝ የመድኃኒቱን ጥራት፣ ደህንነት እና ፈዋሽነት የሚያረጋግጥ መሆን አለበት።
- 2) ማንኛውም ጤና ተቋም፣ የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት፣ የመድኃኒት ባለሙያ የመድኃኒት መልካም አከመቻቸት ስርአት መተግበሩን የማረጋገጥ ኃላፊነት አለበት።

23. መረጃ ስለ መያዝ እና ሪፖርት ስለማድረግ

- 1) ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ንግድ ተቋም ስለአከማቻቸው፣ ስለቀመማቸው፣ ስለአደላቸው መድኃኒቶች የሚገልጹ ኢንቮይሶች፣ ደረሰኞች፣ የክምችት መቆጣጠሪያ ካርዶች በወረቀት ወይም በኤሌክትሮኒክ መረጃ መያዝ አለበት።
- 2) ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት እንደ አስፈላጊነቱ ስለአከማቻቸው፣ ስለቀመማቸው፣ ስለአደላቸው መድኃኒቶች የሚገልፅ ሪፖርት የማድረግ እና ለተቆጣጣሪ አካል የማሳየት ሀላፊነት አለበት።

24. ጥቅም ላይ የማይውሉ መድኃኒቶችን ስለማስወገድና ሪፖርት ስለማድረግ

- 1) ማንኛውም የጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ንግድ ተቋም መድኃኒት ለማስወገድ ባለስልጣን መስሪያ ቤቱ ባወጣው የመድኃኒት አወጋገድ የአፈጻጸም መመሪያ ተከትሎ መሆን ይኖርበታል።
- 2) የተበላሽ ወይም የመጠቀሚያ ጊዜው ያለፈበት መድኃኒት ማከማቻት የሚቻለው ቢበዛ ስድስት ወር ብቻ ነው።

ክፍል ስድስት

ልዩ ልዩ ድንጋጌዎች

25. አስተዳዳሪዎች እርምጃዎች

- 1) ማንኛውም ሰው የፈፀመው ጥፋት የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት የማያሳግ ወይም የማያሰርዝ ከሆነ ባለስልጣኑ እንደአግባብነቱ የቃል ወይም የፅሁፍ ማስጠንቀቂያ ሊሰጠው ይችላል።
- 2) ማንኛውም ሰው በተሰጠው ማስጠንቀቂያ መሰረት አስፈላጊውን ማስተካከያ ካላደረገ ባለስልጣኑ አስተዳዳሪዎች እርምጃ አወሳሰድና ቅሬታ አቀራረብ መመሪያ መሠረት ሌሎች አግባብነት ያላቸውን አስተዳዳሪዎች እርምጃዎች ይወስዳል።

26. የመተባበር ግዴታ

ይህን መመሪያ ለማስፈፀም ማንኛውም ጉዳዩ የሚመለከተው አካል የመተባበር ግዴታ አለበት።

27. እዝሎች

ከዚህ መመሪያ ጋር የተያያዙት የሚከተሉት እዝሎች ይህንን መመሪያ ለማስፈጸም ይውላሉ፡ -

- 1) የመድኃኒት ማዘዣ ቅፅ
- 2) ቅጂ የመድኃኒት ማዘዣ ቅፅ
- 3) የመድኃኒት ማዘዣ መመዘገቢያ ቅፅ
- 4) የተቀመጡ መድኃኒቶች መመዘገቢያ ቅፅ
- 5) የመድኃኒት መያዣ (ኢንቨሎፕ) ቅፅ
- 6) የመድኃኒት ኅጂ ባህርያት ሪፖርት ማድረጊያ ቅጽ
- 7) የመድኃኒት አለርጂ መታወቂያ ካርድ

28. ተፈጻሚነት የማይኖራቸው ህጎች

ከዚህ መመሪያ ድንጋጌዎች ጋር የሚቃረን ማንኛውም መመሪያ፣ የአሰራር ልምድ ወይም ሰርኩላር ደብዳቤ በዚህ መመሪያ ውስጥ በተካተቱ ጉዳዮች ላይ ተፈጻሚነት አይኖራቸውም፡፡

29. መመሪያው የሚፀናበት ጊዜ

ይህ መመሪያ ከታህሳስ 8 ቀን 2011 ዓ.ም ጀምሮ የጸና ይሆናል፡፡

አዲስ አበባ...ሰኔ 8.....ቀን 2010 ዓ.ም

የሁሉ ደነቀው
 የኢትዮጵያ የምግብ የመድኃኒትና ጤና ክብካቤ አስተዳደርና ቁጥጥር ባለሥልጣን
 ዋና ዳይሬክተር

እዝል1: የመድኃኒት ማዘዣ ቅጽ

Standard Prescription paper

PRESCRIPTION PAPER Code _____

Institution Name: _____ Tel. No... ..

.....
PRESCRIPTION PAPER Code _____

Institution Name: _____ Tel. No... ..

Patient's full Name: _____

Sex: ___ Age: ___ Weight: ___ Card No. _____

Region: ___ Town _____ Woreda _____ Kebele _____

House No. ___ Tel. No: _____ Inpatient Outpatient Emergency

Diagnosis, if not ICD _____

Drug Name, Strength, Dosage Form, Dose, Frequency, Duration, Route of Administration & other information	Price (dispensers use only)
R	
Total Price	

Prescriber's Full name _____ Qualification _____ Registration # _____ Signature _____ Date: _____	Evaluator's Full name _____ Qualification _____ Registration # _____ Signature _____ Date: _____	Counslor's Full name _____ Qualification _____ Registration # _____ Signature _____ Date: _____
--	---	--

See overleaf

Please Note the Following Information

1. Prescriptions:

- filled and blank are legal documents, treat them as fixed assets
- written and verbal information to the client complement one another

2. The prescriber:

- Drug treatment is only one of the treatment options
- Write the prescription correctly and legibly
- Diagnosis and other parts of the prescription have to be complete
- Name of medicine should not be abbreviated.
- Please accept prescription verification call from the dispenser

3. The Dispenser:

- check legality of the prescription
- check completeness and accuracies before dispensing
- check for whom the medicine is being dispensed: actual client or care taker
- if in doubt about the contents of the prescription; verify with the prescriber
- Containers used for packaging must be appropriate for the product
- Labels of drugs should be clear, legible and indelible
- Drugs should be dispensed with appropriate information and counseling
- keep filled prescriptions at least for 2 years

4. Minimum drug label information should include the following:

Patient name

Generic name, strength and dosage form of the medicine

Dose, Frequency and Duration of use of the medicines

Quantity of the medicine dispensed

How to take or administer the medicine?

Storage condition

እዝል 2 ቅጂ የመድኃኒት ማዘዣ

Standard Transcription paper copy

Priscription PAPER Code _____ Transcription PAPER Code _____

Institution Name: _____ Tel. No... ..

.....
 Priscription PAPER Code _____ Transcription PAPER Code _____

Institution Name: _____ Tel. No... ..

Patient's full Name: _____

Sex: ___ Age: ___ Weight: _____ Card No. _____

Region: _____ Town _____ Woreda _____ Kebele _____

House No. ___ Tel. No: _____ Inpatient Outpatient

Diagnosis, if not ICD _____

Drug Name, Strength, Dosage Form, Dose, Frequency, Duration, Quantity, Route of administration & other information	Price (dispensers use only)
R	
Total Price	

Transcriber's	Evaluator's	Counslor's
Full name _____	Full name _____	Full name _____
Qualification _____	Qualification _____	Qualification _____
Registration # _____	Registration # _____	Registration # _____
Signature _____	Signature _____	Signature _____
Date: _____	Date: _____	Date: _____

See overleaf

Please Note the Following Information

1. Prescriptions:

- are valid only if it has the seal of the health institution
- filled and blank are legal documents, treat them as fixed assets
- written and verbal information to the client complement one another

2. The prescriber:

- Drug treatment is only one of the treatment options
- Write the prescription correctly and legibly
- Diagnosis and other parts of the prescription have to be complete
- Name of medicine should not be abbreviated.
- Please accept prescription verification call from the dispenser

3. The Dispenser:

- check legality of the prescription
- check completeness and accuracies before dispensing
- check for whom the medicine is being dispensed: actual client or care taker
- if in doubt about the contents of the prescription; verify with the prescriber
- Containers used for packaging must be appropriate for the product
- Labels of drugs should be clear, legible and indelible
- Drugs should be dispensed with appropriate information and counseling
- keep filled prescriptions at least for 2 years

4. Minimum drug label information should include the following:

Patient name

Generic name, strength and dosage form of the medicine

Dose, Frequency and Duration of use of the medicines

Quantity of the medicine dispensed

How to take or administer the medicine?

Storage condition

እዝል 4:የተቀመጡ መድሃኒቶች መመዝገቢያ ቅጽ

Compounding Registration Book (Sheet)

Name of pharmacy/facility _____

Name of Source Hospital/Clinic: _____

Name of the patient: _____ Age: _____ Sex: _____ Card No. _____

Batch number/control number _____ Batch total quantity _____

S. No.	Name of ingredients used	Strength	Quantity
•			
•			
•			
Summarized description of the steps followed for the preparation			
Beyond use Date:			
Prepared by: Name _____ Signature: _____ Date: _____			
End product control before release (to be filled by dispenser)			
Parameters		Comment or tick	
Physical appearance			
Appropriateness of the package			
Appropriateness of the label			
Any other thing performed as quality control measure			
Dispensed by: Name _____ Signature: _____ date: _____			
Patient Signature: _____			
(The patient/caregiver/relative who received the product should sign here for confirmation)			

እዝል 5: የመድኃኒት መያዣ (ኢንቨሎፕ) ይዘት

ሆስፒታል/ጤና ጣቢያ/መድኃኒት ቤት/መትኃኒት መደብር

ስልክ ቁጥር: _____

□መትኃኒቱ ስም፤ ጥንካሬ እና የዝግጅት ዓይነት

ብዛት _____ ሰ _____ ቀናት የአገልግሎት ማብቂያ ጊዜ: _____

የአወሳሰድ መመሪያ:

ጠዋት በ _____ ሰዓት _____ ፍሬ	_____ በባ□ ሆት፤	_____ አኝከው ይዋጡ፤
ቀን በ _____ ሰዓት _____ ፍሬ	_____ ከምግብ □ር፤	_____ በውኃ ይውሰዱ፤
ምሽት በ _____ ሰዓት _____ ፍሬ	_____ ደቂቃ ከምግብ በፊት፤	_____ ሳይሰብሩ/ሳይኝኩ ይዋጡት፤
ማ□ በ _____ ሰዓት _____ ፍሬ	_____ ደቂቃ ከምግብ በኋላ	_____ በአካ አ□ወሰትም
ሌሊት በ _____ ሰዓት _____ ፍሬ	□ወሰ□ !!	

ልዩ ትዕዛዝ _____

□ታካሚው: ስም/መለ□ ቁጥር _____

የሰጠው በለጠ.የ ስም _____ ረርማ _____ ቀን _____

ስለ መድኃኒቱ ይዘትና አወሳሰድ መረጃ (በፊት ገጽ የሚሞላ)

አጠቃላይ የመድኃኒት አያያዝና አጠቃቀም መረጃ (በጀርባ ገጽ የሚመላከት)

- መድኃኒት በሚወስዱበት ጊዜ ሊደረጉ የሚገባቸው አስፈላጊ ጥንቃቄዎች:-**
1. ከታላቅ መ□ን አስበል□ው: ወ□ም አሳንሰው: አ□ውሰ□!!
 2. ሰዓቱን ጠብቀው ይውሰዱ!!
 3. የሀመም ምልክት ስለጠፋ የተሻለዎት መስለ□ት መትኃኒቱን ማቋረፍ □ለብ□ትም!!
 4. መትኃኒቱ □□□ው: ለርስ□ ብቻ ስለሆነ ከሌላ ሰው ጋር አ□□ሩ!!
 5. ካለ ባለሙ□ ትእ□□ ሌላ መትኃኒት አ□ውሰ□! እየወሰዱ ከሆነም ለሀኪምም □ሳ□ ቁ!!
 6. መትኃኒቱን ወሰ□□ □ተለመ□ም ሆነ □ልተለመ□ ምል□ቶች ካጋጠመዎት ባለሙያ ቶሎ □ሞ□ሩ!!
 7. የመጠቀሚያ ጊዜው ያለፈበትን ወይም የብልሽት ምልክት ያሳየን መድኃኒት አይጠቀሙ!!
 8. መትኃኒት ሁልጊዜ በፊት መያዣ በደንብ ተክድኖ ብርሃን በማይደርስበት በደረቅና ቀ□ቃ□ ሰ□ □ስቀም□!!
 9. መትኃኒቶችን ህ□ኙት በማይደርሱበት ሰ□ በዓንቃቁ □ስቀም□.
 10. □ርጉዝ ከሆኑ ወይም ለማርገዝ □ቅት ካለዎት ወይም የሚያጠቡ ከሆነ አስቀድመው ለባለሙያ □ሳውቁ
 11. ከአልኮልና ከባህላዊ መድኃኒት ጋር አይውሰዱ
 12. ወደ ስራ ወይም ከቦታ ቦታ ሲንቀሳቀሱ በታዘዘልዎ ሰዓት ለመውሰድ እንዲችሉ የታዘዘልዎን መድኃኒት መያዝዎን ያረጋግጡ
- በተጨማሪም የመድኃኒቱ ፈቃደኝነትና ደህንነት የተሻለ እንዲሆን/በባለሙያው የሚሞላ :-**
1. _____
 2. _____

አዝል 6: የመደኃኒት ጎጂ ባህርያት ሪፖርት ማድረጊያ ቅጽ

**Food, Medicine and Health Care Administration and Control Authority of Ethiopia (FMHACA)
Adverse Drug Event reporting form**

Patient Name (abbreviation)	Card No	Age, Date of birth	Sex	Weight	Height	
Ethnic group		Substance of abuse				
Information on suspected drug/vaccine						
		S=suspected drug		C=concomitantly used drugs		
Drug name(write all information including brand name batch no and manufacturer)	S/C	Dose/dosage form, route, frequency	Date drug taking was started (D/M/Y)	Date drug reaction started (D/M/Y)	Date drug taking was stopped (D/M/Y)	Indication (Reason for drug use)
Adverse drug event description(include all available laboratory test results)						
Reaction necessitated Discontinuation of drug/s <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> No Hospitalization prolonged <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> No			Reaction subside after D/C of suspected drug <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Information not available Reaction reappear after restart of suspected drug <input type="checkbox"/> YES <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Information not available			
Treatment of reaction						
Outcome: <input type="checkbox"/> Died due to the adverse event <input type="checkbox"/> Died, drug may be contributory <input type="checkbox"/> Not yet recovered <input type="checkbox"/> Recovered without sequelae <input type="checkbox"/> Recovered with sequelae <input type="checkbox"/> Unknown						
Sequelae						
Relevant medical conditions such as allergies, renal disease, liver disease, other chronic diseases, pregnancy etc						
Reported by: Name		Profession:		Email address:		Telephone
Name of health institution						Date

Product quality problem: Color change, separating of components, powdering, crumbling, caking, molding, change of odor, incomplete pack, suspected contamination, poor packaging/poor labeling, etc (Write if anything different than given above)

Drug trade name	Batch No	Registration no	Dosage form and strength	Size /type of package

For office use only

Received on:

Registration no:

Key: D/M/Y ; Date /Month/Year D/C; Discontinue treatment Y;YES N;NO

መጀመሪያ እዚህ ላይ አጠፍ

what to report

- All suspected reactions to drugs
- Unknown or unexpected reactions
- Serious adverse drug reactions
- Unexpected therapeutic effects
- All suspected drug interactions
- Product quality problems
- Treatment failures
- Medication errors

*This ADE reporting form was prepared
by FMHACA in collaboration with MSH/SPS
and the financial support from USAID*

- NB. Drugs includes**
- Conventional drugs
 - Herbal drugs
 - Traditional medicines
 - Biologicals
 - Medical supplies
 - Medicated cosmetics

ቀጥሎ እዚህ ላይ አጠፍ

From -----

የጉዳይ መስጫ አገልግሎት ፈቃድ ቁጥር HQ2
usiness Reply Service License No HQ2

Postage prepaid



Food, Medicine and Health care Administration
and Control Authority of Ethiopia

Food, Medicine and Health Care Administration and Control Authority
Regulatory Information Development and Dissemination Team
P.O.Box 5681-Tel.0115-523142
Addis Ababa, Ethiopia

እዝል 7: የመደኃኒት አለርጂ መታወቂያ ካርድ

ከፊት ለፊት

የመደኃኒት አለርጂ መታወቂያ ካርድ

የባለመታወቂያው ሙሉ ስም _____ ያታ _____
 እድሜ/የተወለደበት ቀን _____
 አድራሻ _____ ወረዳ _____ ቀበሌ _____ ቤቁ _____
 ካርዱ የተሰጠበት ቀን _____
 አለርጂውን ያስከተለው መደኃኒት ስም
 1. _____
 2. _____
 3. _____

በአለርጂው ምክንያት የደረሰው ችግር

ተጨማሪ አስተያየት

እባክዎ ከካርዱ ጀርባ ያለውን ይመልከቱ

ከጀርባ

መመሪያ

ለማንኛውም ጤና ባለሙያ

- እባክዎ ህክምና በሚሰጡ ወይም መደኃኒት በሚያድሉበት ወቅት ታካሚዎ ለየትኛው መደኃኒት አለርጂ እንዳለባቸው ይጠይቁ። ከዚያም በዚህ መታወቂያ ላይ ይመዝግቡላቸው።
- ታካሚው ከዚህ በፊት ያጋጠማቸውን አለርጂ አስመዝግበው ከሆነ ካርዳቸውን እንዲያሳዩዎት ይጠይቁ። ለአለርጂው ምክንያት የሆነው መደኃኒት በድጋሚ እንዳይታዘዝ ወይም እንዳይሰጥ ይከላከላል።

ለማንኛውም ታካሚ

- እባክዎ ወደየትኛውም የሕክምና መገልገያ ተቋም ማለትም ሆስፒታል፣ ጤና ጣቢያ፣ ጤና ኬላ፣ ክሊኒክ ለመታከም ወይም መደኃኒት ቤት መደኃኒት ለመግዛት ሲሄዱ አለርጂ ካጋጠመዎት አለርጂውን ያስከተለው መደኃኒት ስም በዚህ መታወቂያ እንዲመዘገብዎት ይጠይቁ።
- በሌላ ጊዜም ለመታከም ወይም መደኃኒት ለመግዛት ሲሄዱ ለጤና ባለሙያ ካርዱን ማሳየትን አይርሱ። ለአለርጂው ምክንያት የሆነው መደኃኒት በድጋሚ እንዳይታዘዝ ወይም እንዳይሰጥዎት ይከላከልዎታል።



USAID
FROM THE AMERICAN PEOPLE



ETHIOPIA: AQI-AMERICANS
BY THE PARTNERSHIP FOR AMERICAN PEOPLE
PEPFAR



USAID
FROM THE AMERICAN PEOPLE



U.S. President's Malaria Initiative