**( دستور العمل رسیدگی به امحاء ضایعات کارخانجات داروسازی ایران )**

با توجه به نص صریح قانون و مقررات جاری وزارت بهداشت و درمان مبنی بر نظارت این وزارتخانه بر امحاء اقلام ضایعاتی دارو ، این وظیفه به عهده اداره گل نظارت بر امور دارو و مواد مخدر و مشخصاً به عهده اداره فنی و نظارت نهاده شده است . در این راستا نظارت بر امحاء ضایعات شرکتهای داروسازی که متناسب هر سال یک یا دوبار صورت می گیرد به شرح زیر می باشد :

1)    در خواست کارشناس انظر جهت امحاء و ارائه لیست اقلام ضایعاتی از سوی شرکت  
 دارو سازی

2)     ثبت درخواست در دفتر اداره کل نظارت بر امور دارو و ارجاع توسط مدیر کل به اداره فنی و نظارت

3)    بررسی اولیه لیست ضایعات پیوست شده توسط کارشناس اداره فنی و نظارت

4)    حضور در محل کارخانه و تطبیق لیست پیوست با اقلام ضایعاتی موجود

5)   انهدام اولیه اقلام مذکور در محل کارخانه ( به عنوان مثال اگر مواد پوکه گپسول باشد به داخل ظروف آن آب ریخته می شود و اگر غیر از آن باشد در محل کارخانه روی زمین پهن و گامیون یا غلطک از روی آن عبور داده می شود تا بسته بندی اولیه از بین رفته و غیر قابل استفاده شود .

6)     بارگیری و ارسال به محل امحاء و بازیافت ضایعات دارویی

7)   تهیه گزارش معدومی توسط کارشناس اداره فنی و نظارت طبق فرم مخصوص و ارائه رسید محل امحاء و بازیافت ضایعات دارویی به اداره فنی و نظارت توسط کارخانه

متذکر می گردد در صورت مشاهدهاقلام ضایعاتی معدوم شده در بازار بر خورد قانونی با شرکت مذکور به عمل خواهد آمد .