

۱۱- دستور العمل معدوم نمودن داروها و مواد بسته بندی

در راستای اجرایی شدن بند ب ماده ۲ و همچنین مواد ۱، ۴، ۶، ۷، ۹، ۱۱، ۱۵، ۱۶، ۱۸، ۱۹ و ۲۱ قانون مدیریت پسماندها و به استناد ماده ۶۸۸ قانون مجازات اسلامی، از آنجائیکه در مواردی داروهای موجود در داروخانه، شرکت پخش، کارخانه تولید کننده دارو، بدلائل مختلف مصرف را از دست می دهند یا اصولاً بدون مجوز وارد یا تولید شده اند و بایستی از زنجیره مصرف خارج شوند، لذا ضروریست این اقدامات براساس ضوابط و مقررات مدون صورت گیرد، بدین جهت دستورالعمل ذیل به منظور سهولت در شناسایی و تصمیم گیری در مورد داروهای مذکور تنظیم و بایستی دقیقاً مراعات گردد.

ادارات کل دامپزشکی استانها موظفند قبل از معدوم نمودن داروهایی که با توجه به موارد ذیل داروی معدومی شناخته شده اند نسبت به ارسال فهرست داروها با مشخصات کامل به دفتر دارو، درمان و آزمایشگاه ها به منظور انجام هماهنگی لازم اقدام نمایند.

۱- مشخصات داروهای معدومی:

- داروهایی که بعلت تغییرات فیزیکی حادث شده در آنها، غیر قابل مصرف شده اند.
 - تاریخ مصرف دارو منقضی شده باشد.
 - داروهای غیر مجاز فاقد مجوز تولید، خارج از فارماکو به دامپزشکی کشور، فاقد مجوز ورود، فاقد مشخصات تولید (شامل تاریخ تولید، تاریخ انقضاء شماره سری ساخت، نام کارخانه سازنده)
- ۲- روش منهدم نمودن داروهای معدومی:

- سموم با حجم بالا، حتماً بایستی به کوره های مخصوص در کارخانجات سم سازی ارسال و معدوم شوند.

- کلیه داروها بایستی در محل مناسبی در خارج شهر با هماهنگی قبلی ارگانهای ذیربط (شهرداری، بخشداری، محیط زیست بهداشت و دامپزشکی) با استفاده از بلدوزر منهدم گردند، بطوریکه از نظر ظاهری قابلیت مصرف نداشته باشند، سپس دفن شوند.

۳- تهیه و تنظیم صورتجلسه ، اقلام دارویی که مقرر است طبق روشهای در پیش گفته شده ، معدوم گردند ، بایستی در جدول مربوطه با ذکر کامل مشخصات وارد گردد و اسامی نمایندگان ارگانهای ذیربط با ذکر سمت در صورتجلسه ذکر گردد.

۴- اعضاء ناظر بر معدوم کردن دارو شامل نمایندگان : اداره دارایی ، صاحب کالا، قوه قضائیه ،سازمان بازرسی و نظارت ، محیط زیست ، بهداشت محیط شهرداری و دامپزشکی می باشد.

۵- صورتجلسه بایستی به تعداد اعضاء ناظر تهیه و به هر کدام یک نسخه ارائه گردد و نهایتاً گزارش جلسه به همراه یک نسخه صورتجلسه مربوطه به سازمان ارسال گردد.