

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI KAMU HASTANELERİ GENEL MÜDÜRLÜĞÜ	T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI KAMU HASTANELERİ GENEL MÜDÜRLÜĞÜ		 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI KAMU HASTANELERİ GENEL MÜDÜRLÜĞÜ
	YÜKSEK RİSKLİ İLAÇLARIN YÖNETİMİ TALİMATI		
Doküman No	Yayın Tarihi	Revizyon Tarihi 13.11.2019	Revizyon No 2

1. AMAÇ: Sağlık tesisi envanterinde yer alan yüksek riskli ilaçların belirlenmesi ve listesinin oluşturulması; sağlık personelinin yüksek riskli ilaçlar ve ilgili ilaç listesi hakkında bilgilendirilerek farkındalığının artırılması; gerekli güvenlik önlemlerinin alınarak ilaç hazırlama ve uygulamalarında oluşabilecek hataların önlenmesi ve sağlık hizmeti sunumunda hasta güvenliğinin artırılmasıdır.

2. KAPSAM: Bu talimat Kamu Hastaneleri Genel Müdürlüğüne bağlı tüm sağlık tesislerindeki medikal depo, eczane, özellikli birim (acil servis, ameliyathane, yoğun bakım, doğumhane vb.), servisler vb. alanlarda bulunan yüksek riskli ilaçların yönetimini kapsar.

3. SORUMLULAR:

- Hastane yönetimi
- Eczacı ve eczane personeli
- Servis sorumlusu ve çalışanları
- Özellikli birim sorumlusu ve çalışanları (acil servis, ameliyathane, yoğun bakım, doğumhane, diyaliz birimi vb.)
- Hekim ve yardımcı sağlık personeli (hemşire, ebe, anestezi teknisyeni vb.)

4. TANIMLAR

Yüksek Riskli İlaç: Hatalı kullanılmaları durumunda hastada geçici veya kalıcı hasara ve/veya ölüme neden olabilecek ilaçlardır.

5. KISALTMALAR YRİ: Yüksek Riskli İlaç

SBYS: Sağlık Bilgi Yönetimi Sistemi

HBYS: Hastane Bilgi Yönetimi Sistemi

6. FAALİYET AKIŞI

- Sağlık tesisi sorumlu eczacısı tarafından, içinde bulunulan yılın ilaç ihale sonuçları ve sağlık tesisi envanterinde yer alan ilaçlar doğrultusunda Yüksek Riskli İlaç (YRİ) listesi hazırlanmalıdır. Liste, Kalite Birimi tarafından ilgili Başhekim Yardımcısı/Başhekime onaylatılmalı ve sağlık personeli tarafından kullanılan bilgisayarlardan bu listeye erişilebilmesi sağlanmalıdır.
- Sağlık tesisinde eczacı tarafından hazırlanan dokümanlar doğrultusunda yüksek riskli ilaç yönetimi hakkında sağlık personellerine eğitim verilmeli ve ilgili listede yer alan ilaçlar hakkında farkındalık artırılmalıdır.
- Sağlık tesisi envanterine yeni ilaç girişi olduğunda veya ihtiyaç duyulduğunda **“Yüksek Riskli İlaç Listesi”** revize edilmelidir.
- YRİ’ ler eczanede kırmızı şeritle ayrılmış ayrı dolapta veya ayrı raflarda ‘Yüksek Riskli İlaçlar’ ibaresi ile belirginleştirilen alanlarda muhafaza edilmelidir.

 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI KAMU HASTANELERİ GENEL MÜDÜRLÜĞÜ	T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI KAMU HASTANELERİ GENEL MÜDÜRLÜĞÜ		 T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI KAMU HASTANELERİ GENEL MÜDÜRLÜĞÜ
	YÜKSEK RİSKLİ İLAÇLARIN YÖNETİMİ TALİMATI		
Doküman No	Yayın Tarihi	Revizyon Tarihi 13.11.2019	Revizyon No 2

- Özellikli birimlerde (ameliyathane, yoğun bakım, doğumhane, acil servis vb.) YRİ' ler kırmızı şeritle ayrılmış ayrı dolapta veya ayrı raflarda 'Yüksek Riskli İlaç' ibaresi ile belirginleştirilen alanlarda muhafaza edilmelidir.
- Acil ilaç arabalarında YRİ bulunması durumunda kırmızı seperatörle diğer ilaçlardan ayrı olarak muhafaza edilmelidir.
- Özellikli birimlere toplu ilaç transferleri yüksek riskli ilaçların diğer ilaçlarla karışmayacağı şekilde gerçekleşmelidir.
- Medikal buzdolabı ve/veya soğuk odada muhafaza edilmesi gereken YRİ' ler, diğer ilaçlardan ayrı 'Yüksek Riskli İlaç' ibaresi ile belirginleştirilmiş ve kırmızı şeritle ayrılmış bir rafta veya alanlarda muhafaza edilmelidir.
- Klinik olarak gerek görülmedikçe veya izin verilen durumlar hariç yüksek riskli ilaçlar hasta bakım ünitelerinde bulundurulmamalıdır.
- Yüksek riskli ilaçlar, HBYS/SBYS programında ilaç kartlarına tanımlanarak sınıflandırılmalıdır. Hasta orderında yüksek riskli ilaç bulunması durumunda HBYS/SBYS uygulamayı gerçekleştirecek personele yüksek riskli ilaç konusunda uyarı vermelidir. Ayrıca hasta bazlı ilaç çıktılarında "Yüksek Riskli İlaç/YRİ" uyarısı yazabilir.
- YRİ ilaç kullanan hastaların vital bulguları hekim tarafından takip edilmelidir.
- Sözel order ile uygulanamayacak yüksek riskli ilaçlar için YRİ listesi, İlaç Yönetimi Komisyonu tarafından belirlenir. Komisyon tarafından belirlenen YRİ listesinde bulunan ilaçlar sözel order ile uygulanmaz.
- İlaçlar hastaya uygulanırken mutlaka çift teyit yapılmalıdır.

7. DAYANAK

- 12 Nisan 2014 Tarih ve 28970 sayılı Resmi Gazete Eczacılar ve Eczaneler Hakkında Yönetmelik
- 13 Ocak 1983 tarih ve 2889 sayılı Yataklı Tedavi Kurumları İşletme Yönetmeliği