

โรงพยาบาลปากพนัง



กระทรวงสาธารณสุข

โรงพยาบาลปากพนัง จังหวัดนครศรีธรรมราช

วิธีปฏิบัติ	เรื่อง : การตรวจรับเวชภัณฑ์ที่ต้องควบคุมอุณหภูมิ		
รหัสเอกสาร : P – PTC – ๐๐๑	เริ่มใช้ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๕	แก้ไขครั้งที่ : ๓	จำนวนเนื้อหา : ๒ หน้า

วิธีปฏิบัติ เรื่อง การตรวจรับเวชภัณฑ์ที่ต้องควบคุมอุณหภูมิ

ผู้รับผิดชอบ	ลงชื่อ	วันเดือนปี
จัดทำโดย กลุ่มงานเภสัชกรรมและคุ้มครอง ผู้บริโภค		
ทบทวนโดย คณะกรรมการเภสัชกรรมและการ นำบัด (PTC)		
อนุมัติโดย ดร.ภญ.ศรีสุดา ศิลปารักษ์		

บันทึกการแก้ไข

ฉบับที่	วันที่มีผลบังคับใช้	วันที่ยกเลิก

สำเนาฉบับที่ :

เอกสารฉบับ ควบคุม ไม่ควบคุม

โรงพยาบาลปากพนัง		<input type="checkbox"/> ควบคุม	<input type="checkbox"/> ไม่ควบคุม
วิธีปฏิบัติ : P – PTC –		หน้า ๑	ฉบับที่
เรื่อง : การตรวจรับเวชภัณฑ์ที่ต้องควบคุมอุณหภูมิ		ปรับปรุงครั้งที่ ๓	วันที่ ๑ ตุลาคม ๒๕๖๕
แผนก : PTC	ทบทวนทุก ๑ ปี	แผนกที่เกี่ยวข้อง	
ผู้จัดทำ : กลุ่มงานเภสัชกรรมและคุ้มครองผู้บริโภค	ผู้ทบทวน : คณะกรรมการ PTC	ผู้อนุมัติ : (นางศรีสุดา ศิลาโชค) หัวหน้ากลุ่มงานเภสัชกรรมชุมชน	

๑. วัตถุประสงค์

เพื่อให้เวชภัณฑ์ที่ต้องควบคุมอุณหภูมิซึ่งจะรับเข้าคลังเวชภัณฑ์ มีความถูกต้อง ครบถ้วน สภาพเรียบร้อย และถูกนำส่งภายใต้อุณหภูมิที่ถูกต้อง

๒. เป้าหมาย

เวชภัณฑ์ที่ต้องควบคุมอุณหภูมิซึ่งจะรับเข้าคลังเวชภัณฑ์ มีความถูกต้อง ครบถ้วน สภาพเรียบร้อย และถูกนำส่งภายใต้อุณหภูมิที่ถูกต้อง

๓. คำจำกัดความ

เวชภัณฑ์ที่ต้องควบคุมอุณหภูมิ หมายถึง เวชภัณฑ์ที่ต้องจัดเก็บภายใต้อุณหภูมิที่เหมาะสมตลอดการขนส่ง ($2-8^{\circ}\text{C}$) เพื่อป้องกันเวชภัณฑ์เสื่อมสภาพ ได้แก่ วัคซีน ยาหยดตา Chloramphenicol และยาอื่นๆ ที่บริษัทผู้ผลิตระบุว่าต้องเก็บในอุณหภูมิ $2-8^{\circ}\text{C}$

ผู้รับผิดชอบ

ในเวลาราชการ: ๑. นายชัยวุฒิ ศรีทองมาศ

๒. นายสมศักดิ์ จันทรภักดี

ขั้นตอนการปฏิบัติ

๑. รายงานจำนวนกล่องไฟฟ์ ว่าตรงตามจำนวนที่ระบุไว้ในใบนำส่งของผู้ขนส่งหรือไม่

๒. ตรวจสอบว่าเวชภัณฑ์ที่จัดส่งมาอยู่ในสภาพเรียบร้อย ดังนี้

- สภาพกล่องไฟฟ์ ต้องอยู่ในสภาพเรียบร้อย ไม่มีร่องรอยการเปิด ไม่บุบ แตก

- ไอซ์แพคยังคงอยู่ไม่หมด

โรงพยาบาลปักษ์นัง		<input type="checkbox"/> ควบคุม	<input type="checkbox"/> ไม่ควบคุม
วิธีปฏิบัติ : P – PTC –		หน้า ๒	ฉบับที่
เรื่อง : การตรวจรับเวชภัณฑ์ที่ต้องควบคุมอุณหภูมิ		ปรับปรุงครั้งที่ ๓	วันที่ ๑ ตุลาคม ๒๕๖๕
แผนก : PTC	ทบทวนทุก ๑ ปี	แผนกที่เกี่ยวข้อง	
ผู้จัดทำ : กลุ่มงานเภสัชกรรมและคุ้มครองผู้บริโภค	ผู้ทบทวน : คณะกรรมการ PTC	ผู้อนุมัติ : (นางศรีสุดา ศิตาโชค) หัวหน้ากลุ่มงานเภสัชกรรมชุมชน	

ขั้นตอนการปฏิบัติ (ต่อ)

- ไม่มีวัสดุเสียหาย
- อ่านค่าอุณหภูมิจาก Data logger (กรณีไม่มีให้ใช้เทอร์โมมิเตอร์จากตู้เย็นคลังเวชภัณฑ์ ใส่ในกล่อง ไฟฟ้าประมาณ ๕ นาที แล้วอ่านค่าอุณหภูมิ) ได้อุณหภูมิในช่วง +๒- +๘ °C
- รถบันต้นนำส่งวัสดุซึ่งต้องมีหลังคา
- ๓. ในกรณีที่เวชภัณฑ์ควบคุมอุณหภูมิไม่ได้จัดส่งมาในสภาพเรียบร้อยดังที่ระบุไว้ข้างต้น หรือจำนวนไม่ครบตามที่ระบุไว้ในใบนำส่งเวชภัณฑ์ ให้บันทึกรายละเอียดเป็นหลักฐานไว้ในใบนำส่งสินค้า และให้ผู้ขนส่ง ลงนามรับรองความถูกต้องไว้ด้วย ห้ามรับเวชภัณฑ์ ต้องลงทะเบียนผู้ขนส่ง
- ๔. ถ้าสภาพเรียบร้อย และจำนวนกล่อง ตรงตามที่ระบุไว้ในใบนำส่งสินค้า ให้ผู้รับเวชภัณฑ์ลงนามรับของ และวันที่รับ ในใบนำส่งของผู้ขนส่ง พร้อมทั้งลงรายละเอียด : วัน-เดือน-ปี ที่รับเวชภัณฑ์ ชื่อบริษัทขนส่ง จำนวนกล่องหรือมัด และทำเครื่องหมาย / ในช่องสภาพพื้นที่ ในแบบบันทึกการตรวจรับเวชภัณฑ์ควบคุม อุณหภูมิจากผู้ขนส่ง
- ๕. ผู้รับเวชภัณฑ์และผู้ขนส่ง ลงชื่อไว้เป็นหลักฐานในแบบบันทึกการตรวจรับเวชภัณฑ์ควบคุมอุณหภูมิจากผู้ขนส่ง
- ๖. ผู้รับเวชภัณฑ์แจ้งให้เจ้าหน้าที่พัสดุผู้ดูแลการตรวจรับเวชภัณฑ์ทราบ เพื่อตรวจสอบความถูกต้อง เวชภัณฑ์ จำนวน และราคาที่สั่งซื้อ กับใบสั่งของของบริษัทที่แนบมา
- ๗. ถ้าถูกต้อง ครบถ้วน ให้ผู้รับเวชภัณฑ์ลงรายละเอียด: เลขที่ใบสั่งของ รายการ จำนวน เวชภัณฑ์ที่รับ แบบบันทึกการตรวจรับเวชภัณฑ์ควบคุมอุณหภูมิจากผู้ขนส่ง

ตัวชี้วัด

๑. จำนวนรายการเวชภัณฑ์ที่ผ่านการตรวจรับ มีสภาพเรียบร้อย = ๑๐๐%
๒. อัตราความคลาดเคลื่อนที่เกิดในการตรวจรับเวชภัณฑ์ $\leq ๒\%$
๓. จำนวนรายการยาที่ไม่แนบใบวิเคราะห์คุณภาพ = ๐%