

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

عنوان POL	الزمات امحاء ضایعات دارویی	تاریخ شروع اجراء	شماره POL- DSO-TID-007	تاریخ اعتبار 00	شماره بازنگری
1393/08/10					
1395/08/10					

الزمات امحاء ضایعات دارویی

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیرصالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کتعانی



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو



الزامات امحاء ضمادات دارویی	عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء POL- DSO-TID-007
1395/08/10	تاریخ اعتبار 00

نکته: لازم است بازرسان از اعتبار آخرین نگارش اطمینان حاصل نمایند.

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده	
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیرو صالحی	رئیس اداره بازرسی فنی دکتر معصومه کنعانی	سمت نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

سازمان غذا و دارو



الزامات امحاء خایعات دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

فهرست مندرجات

موضوع

۱. هدف

۲. دامنه

۳. مسئولیت

۴. مراحل اجرایی

۵. انواع روش‌های امحاء و شرایط مورد نیاز آن

۶. روش‌های امحاء پیشنهادی بر اساس مواد دارویی تفکیک شده

۷. پیوست

۸. مستندات مرتبط

۹. مستندات مرجع

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیرکل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی بیر صالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کنعانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

الزمات امحاء ضایعات دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

۱- هدف :

این نظامنامه حاوی روش‌های امحاء دارویی و چگونگی فراهم آوردن شرایط و امکانات خاص جهت امحاء ضایعات دارویی با کمترین خطر برای سلامتی انسان و محیط زیست می‌باشد.

۲- دامنه:

این نظامنامه شامل کلیه ضایعات دارویی از جمله داروهای تاریخ منقضی ، ضایعات حمل و نقل ، اشکال فرمولاسیون ، مرجعی شرکتها ، مردوی آزمایشگاههای کنترل ، اشکال بسته بندی و ضایعات بسته بندی و همچنین داروهای ریکال شده که باید امحاء شوند، می‌باشد.
لازم به ذکر است این نظامنامه ، امحاء زباله های بیمارستانی از قبیل داروهای بیولوژیک ، زباله های عفونی ، مواد شیمیایی فوتونگرافی ، برخی از حلال ها ، زباله های دارای درصد بالای از عناصر سنگین مانند جیوه و کادمیم ، زباله های حاصل از آزمایشگاههای شیمیایی یا زباله های رادیو اکتیو را شامل نمی شود.

۳- مسئولیت :

این نظامنامه جهت چگونگی نظارت بر امحاء ضایعات دارویی توسط کارخانجات تولید کننده دارویی ، شرکتهای وارداتی ، توزیع کنندگان دارو و همچنین بازرسان اداره بازرگانی فنی و کلیه معاونت های غذا و دارو دانشگاههای علوم پزشکی سراسر کشور می‌باشد.

۴- مراحل اجرایی :**۱- مرتب سازی و دسته بندی ضایعات**

تفکیک دارویی به منظور جداسازی داروها بر اساس روش‌های قابل اجرا برای امحاء هر گروه صورت می‌پذیرد. انتخاب روش‌های قابل اجرا با توجه به نوع و میزان حساسیت دارو و همچنین شکل دارویی متفاوت است. هر گروه دارویی باید پیش از امحاء به طور مشخص و تفکیک شده و در انبارهای مشخص که فقط افراد مجاز به آن دسترسی دارند قرار داده شود.

تصویب کننده	تایید کننده	تهریه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیرصالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کعنانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

الزمات امحاء ضایعات دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

۱-۴: نکات مهم در تفکیک دارویی

اولین مرحله در تفکیک دارویی اطلاع اولیه از دسته دارویی ، شکل دارویی و نوع بسته بندی آنها می باشد . در مرور داروهایی که باید امحاء گردند انتخاب روش مناسب امحاء حائز اهمیت است . داروها باید تا زمان ارسال به مرکز امحاء یا مراکز و مؤسسات مربوطه ، به صورت بسته بندی شده باقی بمانند.

۱-۴: اصول طبقه بندی

عملیات تفکیک باید در فضای باز و یا در محیطی انجام شود که دارای سیستم تهویه قوی باشد، این مکان باید در فاصله ای بسیار نزدیک به سایت امحاء باشد. عملیات تفکیک باید به صورت منظم صورت گرفته و هر گروه دارویی مشخصاً بعد از برچسب زنی در مکان خاص خود قرار گیرند.

کارکنان مسئول جهت جدا سازی باید دارای تجهیزات حفاظتی مانند دستکش ، چکمه ، روپوش و ماسک های مخصوص و دیگر لوازم مورد نیاز باشند. تمام کارکنان این بخش تحت سرپرستی یک فرد ذیصلاح باید در دوره های آموزشی مخصوص شرکت کرده باشند، در این دوره ها معیار های طبقه بندی ، چگونگی روش کار بر اساس ضوابط، ایمنی و بهداشت آموزش داده می شود. مواد تفکیک شده با رعایت موارد ایمنی در محفظه های فلزی یا کارتی ضخیم قرار داده می شوند. برای هر گروه از داروها برچسب خاص تهیه و بر روی محفظه الصاق می گردد.

۳-۴: نحوه گروه بندی :

تفکیک داروها ، براساس شکل دارویی ، پرخطر بودن و تحت کنترل (مواد مخدر) بودن آنها صورت می گیرد. اینگونه مواد قبل از امحاء باید جداسازی شده و در مکان مخصوص نگه داری شوند. همچنین سایر مواد مانند مواد اولیه دارویی، مواد جانبی، مواد بسته بندی ، تجهیزات دارویی پزشکی ، مواد خدیعه ای کننده ، حلالها و ضایعات آزمایشگاهی باید از محصولات دارویی جداسازی شده و به صورت جدا امحاء گردند.

امحاء برخی از داروها مستلزم روش های خاص است که با توجه به مواد مؤثره آنها تفکیک می شوند، برخی از آنها شامل

موارد زیر هستند:

- داروهای تحت کنترل (مانند مواد مخدر ، مسکن و داروهای روان گردن)
- داروهای سایوتوكسیک و ایمونوساپروسیوها
- آنتی بیوتیکها
- مواد ضد عفونی کننده

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دینارووند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیرصالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کتعانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

الزمات اصحاب ضایعات دارویی

عنوان POL

1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	POL شماره
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

۴-۱-۴ : طبقه بندی بر اساس شکل دارویی

الف - جامد و پودری شکل (فرص ها ، کپسول ها ، پودرهای قابل تزریق)

ب - نیمه جامد (کرم ها ، پماد ، ژل ها و شیاف)

ج - مایعات خواراکی (شربت ، سوسپانسیون ، الگزیر ، قطره) ، مایعات تزریقی (آمپول ، قطره و ...) و محلول های موضعی (شستشو ، ضد عفونی کننده)

د - اسپری های استنشاقی و گازها

۴-۲ : چک لیست ضایعات که حداقل شامل نام محصول ، دسته دارویی ، شکل دارویی ، قدرت دارویی ، شماره سری ساخت ، تعداد یا مقدار ضایعات ، علت ضایعات ، منطبق با بخششانه ۱۳۸۸/۱۲/۲۲ ه/۰۲۱۵۶۴ مورخ باید توسط شرکت متقارضی امحاء تهیه گردد.

۴-۳ : قرارداد فی مابین شرکت متقارضی امحاء و شرکت امحاء کننده واجد شرایط (با توجه به نوع پسماندها) که دارای تائیدیه اداره کل امور دارو و سازمان محیط زیست باشد باید توسط شرکت متقارضی امحاء تهیه گردد.

۵- انواع روش‌های امحاء و شرایط مورد نیاز آن

۱-۵ : دفن کردن

قدیمی ترین و متدائل ترین روش امحاء زباله های خشک ، انتقال به مراکز دفن است که به سه طریق انجام می شود:

۱-۱-۵ : دفن باز (بدون کترل و غیر مهندسی)

دفن زباله در مراکز غیر مهندسی ، از متدائلترین روش هایی است که در کشورهای در حال توسعه مورد استفاده قرار می گیرد. این مراکز ، محل دفن زباله های خطروناک و خانگی بوده که به صورت غیر مهندسی طراحی شده و قادر امکانات ایمنی هستند. مراکز فوق به علت غیر استاندارد بودن ، برای امحاء دارو مناسب نیستند.

۱-۱-۵ : دفن مهندسی

این گونه مراکز به صورتی طراحی شده اند که مانع نفوذ شیرابه یا مواد شیمیایی به آب های سطحی و عمقی می شوند. بهترین راه دفن ضایعات دارویی در این مراکز ، دفن بعد از تثبیت است. در غیر این صورت امکان دفن داروهای غیر متحرک در این سایت ها به صورت مستقیم نیز وجود دارد.

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیروصالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کنانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

سازمان غذا و دارو



الزمات امحاء ضایعات دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

۳-۵: دفن بهداشتی و مهندسی با تکنیک بالا

به طور حتم بهترین مکان برای دفن ضایعات دارویی ، مراکز دفن طراحی شده با تکنیک های مهندسی بالا است. به طور کلی مراکز دفن بهداشتی و اصولی به مراکزی اطلاق می گردد که به صورت مهندسی طراحی و ساخته شده و دارای تمام استانداردهای لازم به عنوان محل دفن بوده و مدیریت آنها نیز به صورت اصولی صورت می گیرد. این گونه مراکز دفن ، بهترین انتخاب جهت دفن ضایعات دارویی می باشند زیرا بر طبق قوانین مهندسی گود برداری و عایق بندی شده اند ، بطوريکه امكان نفوذ یا جذب شيرابه توسط آب های جاري و يا آب های زيرزميني در اين مراکز وجود ندارد. زباله ها به طور روزانه در اين مراکز انباشته و متراكم شده و سپس به وسیله لایه اي از خاک پوشیده می شوند که اين پوشش خاک به عنوان لایه بهداشتی عمل می نماید.

۴-۵: غیر متحرک سازی پسماندها (کپسوله کردن)

کپسوله کردن ، به معنی تثبیت ضایعات دارویی در محفظه های پلاستیکی یا فلزی است که باید قبل از استفاده به درپوش تجهیز شده باشند. بعد از ریختن داروها در محفظه ها ، به میزان ۶۰ درصد از حجم باقی مانده به وسیله سیمان با مخلوطی از سیمان و آهک انباشته می گردد. فوم پلاستیکی با شن قیراندود شده نیز می تواند مورد استفاده قرار گیرد. هنگام پرکردن محفظه ها ، رعایت اصول ایمنی ضروری است. برای سرعت بخشیدن به کار، می توان استوانه را به صورت افقی قرار داد ، کلاهک یا درپوش آن را برداشت و بعد از اتمام کار آن را به صورت عمودی برگردانده و سرپوش را در محل خود قرار داد. با پر شدن ۶۵ درصد از استوانه توسط مواد دارویی ، می توان مخلوطی از آهک ، سیمان و آب را به ترتیب ۱۵:۱۵:۵ درصد (درصد وزنی) به محفظه ها اضافه نمود تا محفظه پر شود (در برخی موارد افزودن میزان بيشتری آب جهت رسیدن به قوام مورد نظر لازم است) بعد از پر شدن ، استوانه به صورت عمودی قرار گرفته و در پوش آن مهر و موم خواهد شد محفظه های مهر و موم شده می باید در قسمت تحتانی گودال دفن و به وسیله زباله های خانگی پوشش داده شوند. جهت تسهیل انتقال ، محفظه ها در بالش های مخصوص حمل قرار گرفته و منتقل می شوند.

۵-۳: تثبیت کردن

ثبت کردن مواد دارویی روشی متفاوت از کپسوله کردن است . در ابتدا جدا سازی پاکت ها یا بسته های کاغذی و پلاستیکی از داروها و خارج کردن داروها از پوشش های آنها صورت می گیرد. سپس مواد دارویی با استفاده از مخلوطی از سیمان و آهک و آب به صورت ملات همگن در می آیند. جهت جلوگیری از استنشاق گرد و غبار حاصل از مواد دارویی ، پوشیدن لباس های مخصوص مانند دستکش و ماسک الزامی است. ملات به دست آمده به وسیله کامیون مخلوط کن کاملاً همگن می گردد. این روش کم هزینه بوده و با استفاده از تجهیزات غیر حرفه اي امکان پذیر است. امکانات اصلی

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پرصالحی	رئیس اداره بازرگانی دکتر معصومه کنعانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

الزامات امحاء ضایعات دارویی

عنوان POL

1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	POL شماره
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

این روش ، دستگاه جدا ساز دارو از بسته بندی ، آسیاب یا غلطک جهت خرد کردن داروها ، مخلوط کن ، سیمان ، آهک و آب است. درصد مورد نیاز مواد مختلف جهت درست کردن مخلوط ملات عبارتند از :

- ۱ ۶۵ درصد مواد دارویی
- ۲ ۱۵ درصد سیمان
- ۳ ۱۵ درصد آهک
- ۴ ۵ درصد یا به مقدار مورد نیاز آب جهت ساختن ملات با استحکام مناسب

۴-۵ : سیستم فاضلاب

برخی از داروها را می توان با گرفتن تائیدیه از اداره کل امور دارو و سازمان محیط زیست بعد از رقیق سازی با آب و در حجم کم به تدریج وارد سیستم فاضلاب صنعتی شرکت نمود. این روش باید بگونه ای اجرا گردد که هیچگونه خطر زیست محیطی را ایجاد ننماید.

۵-۵ : سوزاندن در مخازن باز

مواد دارویی به هیچ وجه نباید در مخازن روباز یا کوره های زباله سوز با حرارت کم سوزانده شوند. زیرا احتمال انتقال مواد سمی به هوا و آلودگی آن بسیار خواهد بود. اگر جعبه های مقواپی و کاغذها غیر قابل بازیافت باشند، می توان آنها را سوزاند، ولی از سوزاندن جعبه های پلاستیکی پی وی سی باید جداً خودداری نمود.

۶-۵- کوره های زباله سوز با درجه حرارت متوسط

بسیاری از کشورها فاقد کوره های زباله سوز دو مخزنی با حرارت بالا هستند که اختصاصاً برای امحاء موادی که دارای ترکیبات هالوژنه می باشند، طراحی شده اند. این کوره های زباله سوز ، دارای استانداردهای خروجی مشخصی بوده و بر اساس استانداردهای بین المللی طراحی شده اند (اتحادیه اروپا). با این حال ، به نظر می رسد که کوره های زباله سوز دو مخزنی با درجه حرارت متوسط در بسیاری از کشورها در دسترس بوده و در موارد اضطراری می توانند به عنوان دستگاه امحاء مواد دارویی به کار روند. درجه حرارت این گونه زباله سوزها حداقل ۸۵۰ درجه سانتیگراد می باشند و دود حاصله حداقل به مدت دو ثانیه باید در کوره دوم باقی بماند.

در شرایط فقدان روش های استاندارد مذکور، استفاده از کوره های زباله سوز شهری با دمای متوسط پیشنهاد می گردد که مواد یا ضایعات دارویی به نسبت یک در هزار با ضایعات شهری مخلوط و سوزانده شوند. با اینحال این کوره ها جهت سوزاندن مواد هالوژن دار مناسب نبوده و وجود غلظت بسیار پائین هالوژن در بسیاری از داروها ، باعث انباشته شدن ناچیز آن در سیستم احتراق دستگاه زباله سوز می گردد.

تصویب کننده

تایید کننده

تهییه کننده

معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو

مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر

سمت رئیس اداره بازرگانی فنی

دکتر رسول دیناروند

دکتر مهدی پیرصالحی

نام دکتر معصومه کنعانی



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

الزمات امحاء ضایعات دارویی

عنوان POL

1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	POL شماره
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

۵-۷: سیستم جدید زیاله سوز با درجه حرارت بالا

کوره پخت سیمان می توانند به صورت ویژه جهت امحاء ضایعات دارویی ، مورد استفاده قرار گیرد زیرا در مراحل پخت سیمان درجه حرارت مواد اولیه به بالای ۱۴۵۰ درجه سانتیگراد رسیده و درجه حرارت گاز تولید شده نیز بالای ۲۰۰۰ درجه سانتیگراد است. زمان توقف گاز در این درجه حرارت ، تنها چند ثانیه به طول می انجامد. در این حالت مواد ارگانیک به کار رفته در داروها تجزیه شده و احتراق سمی بوجود آمده می تواند به وسیله فیلترهای مناسب جذب گرددند. ضایعات دارویی می توانند به صورت بسیار کم (در حدود ۵ درصد) به همراه سوت به کوره اضافه و به این روش امحاء شوند. جهت جلوگیری از اختلال در بحث سوت رسانی بهتر است مواد خارجی شامل قوطی ، پاکت و پوشش های آلومینیومی جدا شده و داروها به صورت خرد شده وارد سیستم شوند.

۵-۸: تجزیه شیمیایی

در صورتی که زیاله سوز مناسب در دسترس نباشد استفاده از روش های تجزیه شیمیایی بر طبق دستورالعمل کارخانجات تولید دارو می تواند جهت تجزیه و دفن اصولی مورد استفاده قرار گیرد. حضور یک کارشناس شیمی برای صحبت انجام عملیات ضروری است. تکنیک بی اثر سازی شیمیایی یا خنثی سازی به روش شیمیایی یک روش زمان بر و سخت بوده و مستلزم در دسترس بودن مواد شیمیایی قابل استفاده می باشد. این روش برای امحاء محموله های کوچک داروها مناسب است و در صورتی که محموله دارویی مورد نظر ، حجمیم یا به میزان زیاد باشد (بیشتر از ۵۰ کیلوگرم مواد دارویی) ، استفاده از این روش امکان پذیر نخواهد بود.

۶- روش های امحاء پیشنهادی براساس دسته و شکل دارویی

۱-۶: آنتی بیوتیکها

این گروه از داروها هرگز نباید بدون ثبت دور ریخته شوند و به دلیل ناپایداری ترکیب آنها ، بهترین روش برای امحاء سوزاندن است. اگر استفاده از زیاله سوز امکان پذیر نباشد، روش کیپوله کردن یا ثبت کردن از جمله روش هایی است که برای امحاء این گونه داروها پیشنهاد می گردد. این مواد را نباید در سیستم فاضلاب تخلیه نمود، چراکه به علت خاصیت میکروب کشی ، باکتری های فعال در تصفیه آب را نیز از بین برده و باعث توقف عمل بیولوژیکی تصفیه آب خواهد شد.

تصویب کننده	تایید کننده	تهریه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیرکل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیر صالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکtor معصومه کعنانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

سازمان غذا و دارو



الزمات امحاء ضایعات دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

۲- ترکیبات ضد عفونی کننده

برخی از ترکیبات این گروه با قدرت میکروب کشی زیاد مانند لیزول (اسید کرسیلیک ۵٪) دارای تاریخ مصرف مشخصی هستند. می توان آنها را در مراکز امحاء مواد شیمیایی و یا در کوره های پخت سیمان امحاء نمود. چنانچه این روش امکان پذیر نباشد می توان از روش ثبیت استفاده نمود.

۳- داروهای سایوتوكسیک و ایمونوساپرسیو

این دسته دارویی می تواند باعث مرگ یا توقف فعالیت سلول های سرطانی می گردد و اگر خواسته یا ناخواسته وارد طبیعت شوند، اثرات سوء خطرناکی به بار خواهند آورد و با تاثیر بر رشد یا تکثیر سلول ها می توانند آثار مخربی بر حیات وحش داشته باشند. به همین دلیل امحاء آنها باید با حساسیت ویژه انجام شود. این گروه باید مجزا از دیگر داروها نگهداری شده و در ظروف مناسب بسته بندی گردیده و به تولید کننده عودت داده شوند. چنانچه عودت آنها امکان پذیر نباشد با استفاده از کوره زباله سوز دو محفظه ای با درجه حرارت در حدود ۱۲۰ درجه سانتیگراد در محفظه دوم امحاء گردد. اینگونه زباله سوزها باید مجهز به سیستم تصفیه گاز خروجی نیز باشند. برای امحای این داروها ، وجود محفظه دوم الزامی است، چرا که بعد از حرارت دیدن در مرحله اول ، برخی از محلول ها به صورت بخار فرار می توانند وارد اتمسفر شوند ، بنابراین برای جلوگیری از این امر باید بخار وارد محفظه دوم شده و به طور کامل سوزانده شود تا قدرت فرار در اتمسفر را از دست بدهد) وجود محفظه دوم ، جهت اطمینان از سوخت کامل این داروها ضروری است).

روش دیگر جهت امحاء این دسته دارویی این است که ، ۵۰ درصد از ظروف مخصوص امحاء را با این داروها پر کرده و سپس مخلوطی از سیمان ، آهک و آب به نسبت ۱۵-۱۵ درصد که کاملاً مخلوط شده اند به ظرف امحاء اضافه کنید تا پر شود) در برخی موارد جهت رسیدن به قوام مناسب شاید لازم باشد میزان آب از ۵ درصد تجاوز کند) ، سپس درب ظرف را بسته و برای مدت ۷ الی ۲۸ روز ثابت نگه داشته تا بطور کامل سفت و سخت شود. در این حالت می توان اطمینان حاصل نمود که این داروها به طور کامل عایق بندی شده اند، سپس به مرکز دفن حمل و در مکان عایق کاری شده با خاک رس دفن گردد.

۴- مایعات

این گروه از داروهای خاصیت تجزیه پذیری طبیعی داشته و در طبیعت تجزیه می شوند. به همین دلیل برخی از داروهای این گروه مانند ویتامین ها را می توان در آب ریقیک کرده و به سیستم فاضلاب وارد نمود. محلول های غیر خطرناک از قبیل نمک ها ، آمینواسیدها ، لیپیدها یا گلوبول های را می توان در غلظت های متفاوت بعد از ریقیک کردن به سیستم فاضلاب صنعتی وارد کرد. (با مجوز سازمان محیط زیست و اداره کل امور دارو) می توان داروهای خوراکی مایع را با

تصویب کننده	تایید کننده	تهریه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیرصالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کعنانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

الزمات امحاء ضایعات دارویی

عنوان POL

1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	POL شماره
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

استفاده از سیمان به صورت کپسوله شده در آورده و به این روش نیز امحاء نمود. روش دیگر امحاء اینگونه مواد ، استفاده از کوره های زباله سوز با درجه حرارت بالا و استفاده از کوره های پخت سیمان می باشد.

۶-۵: آمپول

این گروه داروها باید با قرار گرفتن بر روی یک سطح سفت و محکم مانند سطوح سیمانی به صورت له شده در آیند. البته استفاده از مخازن فلزی و خرد کردن آنها با یک جسم سخت مانند چکش های قوی نیز می تواند مناسب باشد. بعد از مرحله خرد کردن ، خرد های شیشه جمع آوری شده و داخل مخازن مناسب که مخصوص حمل شیشه می باشد قرار گرفته و جهت دفن به محل دفن زباله ها حمل می گردد. آب یا مایع حاصل از خرد کردن نیز بعد از رفیق سازی به روش اشاره شده در بالا می تواند امحاء گردد.

کارگران یا تکنیسین هایی که وظیفه خرد کردن آمپول ها را بر عهده دارند ، باید مجهز به عینک ، دستکش ، لباس و کفش های مخصوص باشند تا از هر گونه جراحت احتمالی ممانعت به عمل آید. هرگز نباید آمپول ها به صورت مستقیم سوزانده شود، چون احتمال انفجار آنها وجود دارد و اینکار باعث خسارت به تجهیزات کوره زباله سوز با حرارت بالا ، شیشه های ذوب شده می توانند باعث انسداد مجاری سوخت رسان گردد. آمپول های حاوی مایعات فرار در مقدار کم را می توان در مجاورت هواز قرار داد تا بعد از خرد شدن ، محلول آنها به صورت طبیعی بخار شده و خارج گردد. آمپول های حاوی داروهای پرخطر مانند داروهای سایتو توکسیک، ایمونوساپرسیو و آنتی بیوتیکها ... نباید له شوند و یا ترکیبات آنها وارد سیستم فاضلاب گردد. جهت امحاء این گونه آمپول ها استفاده از روش کپسوله کردن یا تثبیت کردن که شرح آن داده شد پیشنهاد می گردد.

۶-۶: افسانه های تنفسی و گازی

جهت امحاء افسانه های گازی و استنشاقی نباید آنها را سوزاند ، چرا که در صورت انفجار باعث جراحت کارگران و نیز تخریب تجهیزات کوره های زباله سوز خواهد شد. اگر این گونه داروها جزء داروهای پرخطر نباشند ، می توان آنها را به روش دفن مهندسی امحاء نمود و در صورت پرخطر بودن باید از روش تثبیت و سپس دفن استفاده نمود.

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیر صالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکтор معصومه کنعانی	نام



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

الزمات امحاء خصائص دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

- پیوست : ۷

۱- جدول خلاصه روش های امحاء دارو

سوزاندن :

روش امحاء	نوع داروها	ملاحظات
کوره های زباله سوز با درجه حرارت بالای ۱۲۰ درجه سانتیگراد	داروهای جامد-پودری شکل- داروهای پر خطر (مانند سایوتوكسیک ، ایمونوساپرسیو و آنتی بیوتیکها) - داروهای تحت کنترل	معمولاً هزینه بر و گران می باشد
کوره های زباله سوز با درجه حرارت متوسط و دو محفظه با درجه حرارت حداقل ۸۵ درجه سانتیگراد	در صورت فقدان کوره با درجه حرارت بالا ، داروهای جامد، نیمه جامد پودری و داروهای کنترل شده	داروهای پر خطر (مانند سایوتوكسیک و ایمونوساپرسیو و آنتی بیوتیکها)اید در کوره های با درجه بالا امحاء شوند.

تبییت کردن :

روش امحاء	نوع داروها
کپسوله کردن	جامد- نیمه جامد- پودری- مایع- داروهای پر خطر(مانند سایوتوكسیک ، ایمونوساپرسیو و ...)- داروهای کنترل شده
تبییت کردن	جامد- نیمه جامد- پودری- مایع- داروهای پر خطر(مانند سایوتوكسیک ، ایمونوساپرسیو و ...)- داروهای کنترل شده

سمت	تهییه کننده	تایید کننده	تصویب کننده
رئیس اداره بازرگانی فنی	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر	دکتر مهدی پیرصالحی	معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند



الزمات اصحاء ضایعات دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

دفن کردن :

ملاحظات	نوع داروها	روش امحاء
-	مقدار مشخص از داروهای جامد ، نیمه جامد و پودری شکل بعد از ثبیت می توانند در این مرکز دفن گردند. (بهترین راه، استفاده از پی وی سی می باشد).	دفن مهندسی شده و بهداشتی
-	ضایعات جامد ، نیمه جامد و پودری شکل بعد از عملیات ثبیت و قرار گرفتن دراستوانه های پی وی سی دفن میگردند.	دفن مهندسی شده
-	در صنعت داروسازی کاربرد ندارد.	دفن باز و غیر مهندسی شده

سایر روش ها :

ملاحظات	نوع داروها	روش امحاء
جهت امحاء داروهای پرخطر مانند داروهای سایتوکسیک و ایمونوساپرسیو و آنتی بیوتیکها و ... یا محلولهای خرد عفونی کننده مناسب نمی باشند.	برخی از داروها با داشتن مجوز از سازمان محیط زیست و اداره کل امور دارو می توانند به این روش امحاء شود.	سیستم فاضلاب
جهت امحاء حجم بالای ۵۰ کیلوگرم مناسب نمی باشد.	در صورت دسترسی به کارشناس شیمی و مواد شیمیایی مورد نیاز پیشنهاد داده می شود.	تجزیه شیمیایی

تصویب کننده	تایید کننده	تهریه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیرکل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیرصالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کعنانی



POL	عنوان	
1393/08/10	Tarikh Shروع اجراء	POL-DSO-TID-007
Tarikh اعتبار	Shماره	Shماره بازنگری
1395/08/10	00	

۲- بخشنامه ۱۵۶۴/۲۲/۵/د مورخ ۱۳۸۸/۱۲/۲۲

با سعد تعالی

۷۷۱
جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
سازمان غذا و دارو

بخشنامه

۱۳۸۸/۱۲/۲۲/۵/د

کلیه شرکتهای تولید کننده - توزیع کننده و وارد کننده (دارو)

سلام علیکم

اعرفه بین و سیمه به اطلاع می رساند در چهت امداد شایعات ضروری است موارد زیر رعایت گردد:

- ۱- لیست محصولات شایعات که شامل نام محصول، تعداد یا مقدار، مدت شایعات باشد، همراه نام درخواست شرکت ارسال گردد.
- ۲- این لیست اختصاصاً چیزی محصولات، سکله، مازومات و مواد اولیه داروی و دارو و در آن طرایورده های آریشی، بهداشتی و نیافر و تجهیزات پزشکی، شیرخشک و غذای کودک و بطور کلی اقلام غیرداروی دیگر وجود نداشته باشد.
- ۳- ارزش ریالی هر قلم و جمع کل ریال آنها در لیست قید گردد.
- ۴- تصویر فیلم دستبرد معتبر یا شرکت یا مؤسسه امداد کننده همراه با نامه، خروجی است شرکت به این اداره کل ارسال شود.
- ۵- چندین شایعات برآسان لیست ارائه شده باشد به گونه ای باشد که امکان مشاهده، دستیابی و تطبیق آنها در زمان بالزرسی به راحتی انجام پذیری باشد.
- ۶- ماشین هایی که چیزی بازگیری شایعات مورد استفاده قرار می گیرند باید در زمان بجزی محدوده های شایعات در محل شایعات حاضر بوده و پس از بازگیری در محل شرکت یا مکان شده و تحت نظارت و مستولیت مسئول فنی به محل امداد، انتقال پایند و گزین رسید آن پس از ۳ روز از تاریخ رسیدگی به محدوده شایعات می گردند.
- ۷- نوصیه می شود در صورت اشکان شماره می ساخته ای شایعات های داروهای شایعات در لیست قید گردد.
- ۸- دور زمان چون آگری شایعات مشخص شود.
- ۹- در صورتیکه محصولات شایعات این اداره کل اختلاف تلفی و وجود نداشته باشد.
- ۱۰- در صورتیکه داروهای بیولوژیکی، داروهای گیاهی، مکمل و تحت کنترل باشد باید جداسازی لازم در خصوص آنها صورت گرفته و تمدیدات خاص در خصوص امداد آنها صورت گیرد.
- ۱۱- پس از اتمام عملیات امداد با ظرفیت مسئول فنی شرکت، کارکرشی از آن نهیه و در محل شرکت نگهداری شده و یک نسخه از آن.
- ۱۲- حاشتفکری لازم با سایر ارگانها و سازمانهای خبری که به نوعی با امداد و شایعات در ارتباط هستند صورت گیرد.
- ۱۳- در صورت نقص در هر یک از موارد فوق امداد توسعه کارشناسان این اداره کل صورت نمی گیرد.

دکتر محمد رضا شانه ساز

مدیر کل نظارت بر امور دارو و مواد مخدر

تهران - ۰۱۱۰۰ - ساختمان شعبه پنجم شعبه ۱۴۰۰ - پیش از ۱۳:۰۰

<http://www.moharran.ir>

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر	رئیس اداره بازرگانی فنی	
دکتر رسول دیناروند	دکتر مهدی پیرصالحی	دکتر معصومه کنعانی	نام

الزمات امحاء ضایعات دارویی			عنوان POL
1393/08/10	تاریخ شروع اجراء	POL- DSO-TID-007	شماره POL
1395/08/10	تاریخ اعتبار	00	شماره بازنگری

-۸- مستندات مرتبط :

ندارد

-۹- مستندات مرجع

[1] WHO , Library Cata Loguing – in – Publication Data. Safe Management of wastes from health – care activities second adition / edited by Y. Chartier extal.- 2nd ed .2014.

[2] Berckmans P. et al.Inapproproate drug donation practices in Bosnia and Herzegovina, 1996. New England Journal of Medicine 1997; 337:1842-1845.

[3] DANCED. The use of hazardous waste as an alternative fuel in cement kilns – a working document. Copenhagen: Danish Cooperation for Environment and Development Ministry of Environment and Energy; 1997.

[4]Europen Council Diretive 94/67/EC, Article 6,paragraph 2(Dec.16,1994)

[5] Full text of the Basel Convention No 97/012 available from URL:
<http://www.unep.ch/sbc/baselcon.html>

[6] Management Sciences for Health/WHO/DAP.Managibg drug supply.2nd ed. Hartford(CT):Kumarian Press; 1997.

[7]Manual on implementation , Basel Convention No,97/012 available from URL: <http://www.unep.ch/sbc/manual.html>

[8]Pruss, W.K.Townsend. Teacher's guide-management of wastes from health care activities.Geneva: World health Organization; 1998,WHO/EOS/98.6.

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیر صالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کنعانی	نام

الزامات امحاء ضایعات دارویی			عنوان POL
تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبار	کد	شماره
1393/08/10		POL- DSO-TID-007	شماره
1395/08/10		00	شماره بازنگری

[9] Rushbrook PE, Pugh MP. Solid waste landfills in middle and low income countries: a technical guide to planning, design and operation. (Jointly produced by the WHO Regional Office for Europe, World Bank, Swiss Development Cooperation in Technology and Management (SKAT)). Washington DC:World Bank ; 1999.

[10] Secretariat of the basel Convention No, 97/012. Basel Convention on the Control of Trans boundary Movements of Hazardouds Wastes and Their Disposal, 1998 and Decisions Adopted by the First (1992), Second (1994) and Third (1995) Meetings of the Conferences of the Parties (September 1997).

[11] WHO/DAP.Guidelines for drug donations (interagency document). Geneva: World Health Organization; 1999.

[12] WHO.Pruss A, Giroult E, Rushbrook P, editors. Management of wastes from health care ativities, Geneva: World Health Organization; 1999.

[13] WHO. Regional guidelines for health care waste management in developing countries (draft). Kuala Lumpur: World Health Organization, Western Pacific Regional Environmental Center; 1994.

[14] WHO.Landfill.WHO Environmental Health Planning Pamphlet Series No. 9. Copenhagen: World Health Organization , Regional Office for Europe; 1995.

[15] WHO/FAO.Data sheets on pesticides. Geneva: World Health Organization. Available free of charge from: World Health Organization, Program for the promotion of Chemical Safety,1211, Geneva 27, Switzerland.

[16] In House

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده	سمت
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دکتر مهدی پیرصالحی	رئیس اداره بازرگانی فنی دکتر معصومه کعنانی	نام