

## **Állásfoglalás a kórházi gyógyszerértési gyógyszerkészítésről**

A gyógyszerértési gyógyszerkészítés a betegek érdekében történő nagy hagyományokkal rendelkező tevékenység, amelyre előreláthatóan a jövőben is szükség lesz. Ez azt jelenti, hogy a kórházi gyógyszerértésnek rendelkezniük kell mindazokkal a feltételekkel, amelyek ezt lehetővé teszik. Az esetek egy részében a lehetőségek egy-egy adott kórházban rendelkezésre állnak, míg másoknál az előállításra alkalmas kórházakból e célra kötött szerződés alapján szerzik be a szükséges készítményeket.

**A nemzeti irányelveket és jogszabályokat követni kell, amennyiben ilyen szabályok még fejlesztés alatt állnak, a következő irányelvek szellemében kell eljárni:**

- nagy volumenű előállítás esetén (pl. injekciók, infúziók, tabletták) alapvető a GMP Guidelines (EurDLex vol 4), amelyet követni kell, de legalábbis elismerni érvényességének valamennyi aspektusát;
- kis tételben történő előállítás esetén a Guide to good practices for the preparation of medicinal products in healthcare establishments - PIC/S Guide PE 010- követendő, de legalábbis elismerendő az előállítás valamennyi lépésére vonatkozóan.

„Reconstitutio” folyamán, injekciók újraoldásánál (pl. citosztatikum, antibiotikum, etc.) az adott készítmény alkalmazási előírásában leírtakat kell követni, a kórházi gyógyszerértésben és a betegágy mellett egyaránt, mivel az előző irányelvekben erre vonatkozó utalás nincs. Az újraoldás minőségéért a kórházi gyógyszerész a felelős.