

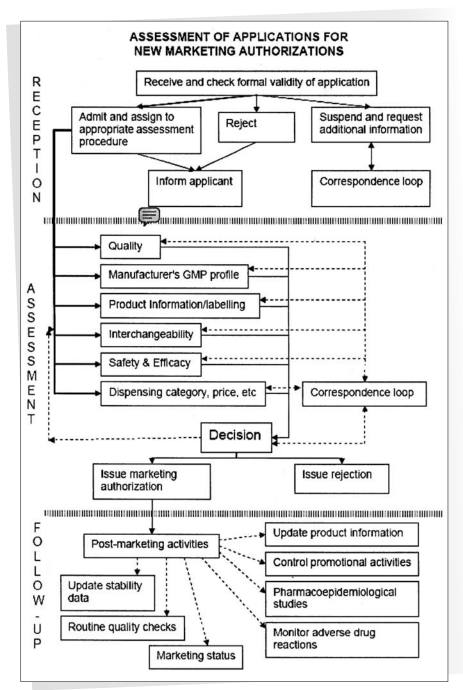
شركت داروسازي جابرابن حيان

در کنفرانس متخصصان علوم دارویی که در نوامبر ۱۹۸۵ در نایروبی برگزار گردید، دلیل اصلی کیفیت غیرقابل قبول و استفاده غیرمنطقی از داروها کنترل و تنظیم نامناسب ثبت دارو مطرح گردید و جهت بهبود عملکرد پیشنهادهایی ارایه شد که به تایید WHO (سازمان بهداشت جهانی) رسید و براساس آن WHO ملزم به تهیه دستورالعملهای مناسب جهت بهبود در روند سیستم ثبت مناسب جهت بهبود در روند سیستم ثبت دارویی شد. جهت تکمیل و اجرایی نمودن دارویی شد. جهت تکمیل و اجرایی نمودن مستورالعمل یک مدل کامپیوتری جهت ثبت دارو داروی شد و طرایی نمودن مستورالعمل یک مدل کامپیوتری جهت ثبت دارو دارو طرایم مطرح گردید که بعد از آزمایش در WHO

چند کشور مختلف در حال حاضر در دسترس میباشد.

■ روند ثبت دارو

سیستم ثبت دارو جهت کسب پروانه یا مجوز فروش (/Product Licence Holder) برای مجصولات دارویی قبل از ورود به بازار براساس محصولات دارویی قبل از ورود به بازار براساس استاندارهای تایید شده بینالمللی شامل کیفیت ایمنی و اثربخشی دارو انجام میپذیرد که خروجی این فرآیند صدور یا رد گواهی فروش محصولات دارویی میباشد مراحل ثبت دارو بر اساس WHO طبق نمودار زیر انجام میگردد.



شکل ۱

■ ثبت دارو براساس بازار مصرف

با توجه به این که مراحل ثبت دارو جهت صادرات به کشورهای دیگر متفاوت است، در ابتدا باید مشخصات دارویی که جهت صادرات انتخاب می شوند، در داخل و خارج از کشور مورد بررسی قرار گیرند و در صورت همسان بودن، موارد ذیل ارزیابی می شوند:

■ روشهای آنالیتیکی برای محصول نهایی و همچنین قابلیت تعمیم در آزمایشگاههای بینالمللی را داشته باشد.

■ بررسی و تطبیق اطلاعات دارو و برچسب آن با استانداردهای کشور مقصد.

■ ارزیابی تغییرات و پایداری دارو.

در صورتی که مشخصات داروی صادراتی در خارج از کشور مغایر با آن باشد، باید بررسی گردد که آیا این مغایرت از نظر استاندارد کشور مقصد مورد قبول است یا خیر. در صورتی که مشخصات قابل قبول باشد، مراحل همانند روند فوق انجام می گردد و در غیر این صورت، ارزیابی مجدد جهت ثبت دارو ضروری است.

■روش اجرایی مدل

ثبت الکترونیکی اطلاعات، کمک زیادی در بازنگری و مدیریت اطلاعات خواهد نمود. از اینرو، مدل WHO با پیش فرضهای متعددی که توسعه یافته است، قبل از اجرای مدل بررسی میشود که عبارتند از: بررسی امکانسنجی مدل در کشورهای مربوط، تاسیس یک ساختار سازمانی مناسب، سازماندهی روشهای اجرایی، انتخاب کارکنان شایسته و آموزش آنها، برقراری ساختار

اطلاعاتی مناسب، تامین منابع، تعیین نرمافزار مناسب جهت تامین نیازها و معتبرسازی و ورود اطلاعات متناسب با محل اجرای پروژه.

■ مراحل اصلی اجرای مدل

■ ایجاد مدیریت صحیح و فراهم نمودن خطمشی حمایتی از اجرای برنامه

■ بازنگری قوانین و مقررات جاری

■شناخت نیازها، تعریف اهداف مورد نظر و مشخص کردن اولویتبندیها

■ شناخت منابع، نیازهای مالی و حمایتی

■ هماهنگیهای فنی و مشخص کردن جدول زمان بندی

■ بازنگری فرمها، روشهای اجرایی و مکاتبات

■ به روزرسانی فرمها و گواهینامهها در صورت نیاز ■ آمادهسازی اطلاعات و تصمیمگیری چگونگی

ورود اطلاعات

■ آموزش کارکنان با سیستم نرمافزاری و روشهای جدید

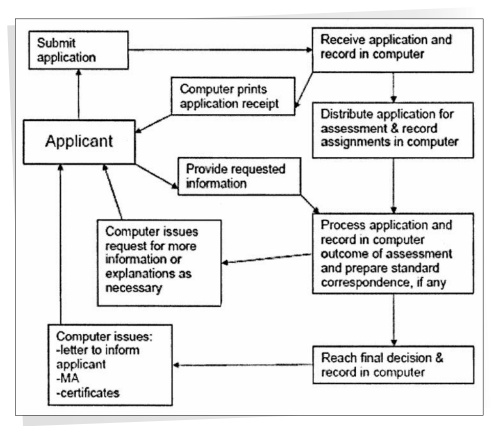
■ شروع کار (روند کامپیوتری کردن)

■ اجرا و حفظ سیستم ثبت کامپیوتری دارو

هدف اصلی از این روش، بهبود در روند کیفیت ثبت دارو، صرفهجویی در زمان، انجام کار بهصورت حرفهای، کاهش اشتباه به هنگام ثبت دارو، بهبود روابط با متقاضیان ثبت دارو، افزایش بازدهی و بهبود کیفیت عملکرد می باشد.

■اطلاعات فنی در ارتباط با کامپیوتری کردن ثبت داره

روش مورد نظر با کمک سیستمهای تحت



شکل ۲

عامل Dos/Windows و با استفاده از زبان برنامهنویسی Fox Pro انجام می پذیرد. برخی از به شرح زیر است:

تماس مسؤول فني، نوع فعاليت كارخانه، يروانه آنها. راه تجويز، موارد مصرف و منع مصرف و مجوز ساخت و مدت اعتبار آن، مجوز فعالیت دارویی، مشخصات آنالیز دارو، شرایط ثبت دارو به عنوان نمایندگی ثبت دارو، گزارش بازرسی های در کشورهای دیگر، قیمت دارو و اطلاعاتی که انجام شده، تاریخ پذیرش درخواست، نام محصول

دارویی، نوع محصول (برند/ ژنریک)، اثر دارویی دوز دارویی، نوع بستهبندی اولیه و مشخصات اطلاعات که به وسیله این نرمافزار ثبت می گردند بسته بندی، نوع درخواست، شرایط توزیع دارو نیمه عمر، شرایط نگهداری، دستهبندی دارو از نام كمياني، آدرس ايميل، تلفن، نماير، شماره للحاظ درماني، مواد اوليه اصلى و جانبي و مقادير براساس شرایط و موقعیتهای مختلف و مطابق

می گیرند، نرمافزار به صورت اتوماتیک شماره درخواست، تاریخ درخواست، نام دارو مقدار تجویل شده را ثبت کرده و پرینت اطلاعات فوق را تحویل می دهد. مراحل مربوط به ارزیابی اطلاعات، ثبت و تنظیم آن در تصویر زیر ارایه شده است.

ثبت دارو وارد سیستم می شود که می تواند شامل ثبت زمان شروع و پایان تغییر مورد نظر، زمان و علت بازنگری و یا عدم پذیرش درخواست باشد. یکی از تواناییهای اصلی این سیستم تبدیل اطلاعات و یا جابجایی آنها میباشد که به شرح زیر انجام می پذیرد. در ابتدا سیستم فوق ساختار اطلاعاتی دو برنامه را با یکدیگر مقایسه کرده و تشابهها و اختلافهای در برنامههای اطلاعاتی را جستجو مي كند، چنانچه موارد اختلاف بسيار زیاد باشد، سیستم قادر به تغییر اطلاعات قبلی نیست و در غیر این صورت تصمیم گیری مبنی بر تبدیل و چگونگی آن انجام میپذیرد. بعد از ورود اطلاعات جدید، آزمایش مبنی بر درستی و مناسب بودن اطلاعات انجام می گردد. سیس سیستم اطلاعاتی را که هنوز نیاز به وارد نمودن آن را دارند، مشخص مینماید. در نهایت، نرمافزار فوق پس از مرور تمامی اطلاعات مشخص مینماید که تمامی اطلاعات به برنامه وارد شده

تغییرات به وجود آمده، در هر مرحله از روند اجرای

هنگامی که در خواستها مورد پذیرش قرار

است یا خیر.



منابع

^{1.} http://www.who.net/medicines/areas/quality_safety/regulation_legislation/siamed/en/in...

^{2.} Marketing authorization of multisource (Generic) pharmaceutical products: A manual for A drug Regulatory authority. Geneva, world health organization, 1998.

^{3.} User manual for SIAMED, the WHO model system for computer-assisted drug registration. Geneva, world health organization, 1998.

^{4.} WHO model system for computer-assisted drug registration: A brief description. Geneva, world health organization, 1996.