

§1746.3 Phác Đồ Cho Các Dược Sĩ Cung Cấp Naloxone Hydrochloride

Một dược sĩ cung cấp naloxone hydrochloride theo mục 4052.01 của Bộ luật Kinh doanh và Nghề Nghiệp phải đáp ứng các yêu cầu của mục này.

(a) Như dược sử dụng trong mục này:

- (1) "Opioid" (Chất dạng thuốc phiện) nghĩa là các thuốc chứa thuốc phiện có nguồn gốc tự nhiên cũng như các opioid tổng hợp và bán tổng hợp.A
- (2) "Người nhận" là người được cung cấp naloxone hydrochloride.

(b) Đào tạo. Trước khi cung cấp naloxone hydrochloride, những dược sĩ sử dụng phác đồ này phải hoàn tất thành công ít nhất một giờ chương trình giáo dục thường xuyên đã được phê duyệt chuyên về cách sử dụng naloxone hydrochloride bằng tất cả các đường dùng thuốc được công nhận trong tiểu mục (c) (4) của phác đồ này, hoặc một chương trình đào tạo theo giáo trình tương đương được hoàn thành trong một trường dược được hội đồng công nhận.

(c) Phác đồ cho các Dược sĩ Cung cấp Naloxone Hydrochloride. Trước khi cung cấp naloxone hydrochloride, dược sĩ phải:

- (1) Kiểm tra người nhận tiềm năng bằng cách đặt các câu hỏi sau:
 - (A) Người nhận tiềm năng hiện có đang sử dụng hoặc có tiền sử sử dụng opioid trái phép hoặc theo toa hay không. (Nếu người nhận trả lời có, dược sĩ có thể bỏ qua câu hỏi kiểm tra B.);
 - (B) Người nhận tiềm năng có tiếp xúc với ai sử dụng hoặc có tiền sử sử dụng opioid trái phép hoặc theo toa hay không. (Nếu người nhận trả lời có, dược sĩ có thể tiếp tục.);
 - (C) Người sẽ được cho dùng naloxone hydrochloride có tiền sử quá mẫn với naloxone hay không. (Nếu người nhận trả lời có, dược sĩ có thể không cung cấp naloxone. Nếu người nhận trả lời không, dược sĩ có thể tiếp tục.)

Các câu hỏi kiểm tra sẽ có sẵn trên website của Hội đồng Dược bằng các ngôn ngữ thay thế dành cho những bệnh nhân sử dụng ngôn ngữ chính không phải là tiếng Anh.

- (2) Đào tạo người nhận cách phòng chống, nhận biết, phản ứng khi sử dụng opioid quá liều, và cách dùng thuốc giải độc naloxone.
- (3) Khi cung cấp naloxone hydrochloride:
 - (A) Dược sĩ phải cung cấp cho người nhận lời khuyên và thông tin thích hợp về sản phẩm được cấp, bao gồm liều lượng, hiệu quả, tác dụng phụ, điều kiện bảo quản, thời hạn sử dụng, và độ an toàn. Người nhận không được phép từ chối sự tư vấn cần thiết.
 - (B) Dược sĩ phải cung cấp cho người nhận bất kỳ nguồn thông tin có sẵn và/hoặc giới thiệu các nguồn thích hợp nếu người nhận tỏ ra quan tâm đến việc điều trị nghiện, các dịch vụ phục hồi, hoặc các nguồn xử lý thuốc tại thời điểm này.

(C) Dược sĩ phải trả lời bất kỳ câu hỏi nào mà người nhận có thể đưa ra liên quan đến naloxone hydrochloride.

- (4) Lựa chọn Sản phẩm: Dược sĩ phải tư vấn cho người nhận cách lựa chọn đường dùng thuốc dựa trên công thức có sẵn, nó có thể được dùng tốt thế nào, thiết lập, và bối cảnh địa phương. Dược sĩ có thể cung cấp naloxone hydrochloride ở dạng tiêm bắp, xịt mũi, máy chích tự động hoặc trong một hình thức sản phẩm khác được FDA chấp thuận. Dược sĩ cũng có thể đề xuất các vật dụng tùy chọn khi thích hợp, bao gồm bông tẩm cồn, mặt nạ hô hấp cấp cứu và găng tay cao su.
- (5) Ghi nhãn: Dược sĩ phải ghi nhãn naloxone hydrochloride phù hợp với luật pháp và các quy định. Nhãn mác phải bao gồm ngày hết hạn đối với hydrochloride naloxone được cung cấp. Ví dụ về việc ghi nhãn thích hợp có sẵn trên website của Hội đồng Dược.
- (6) Tờ Thông tin: Dược sĩ phải cung cấp cho người nhận một bản sao của tờ thông tin naloxone hiện hành đã được Hội đồng Dược phê duyệt. Tờ thông tin này sẽ có sẵn trên website của Hội đồng Dược bằng các ngôn ngữ thay thế dành cho bệnh nhân sử dụng ngôn ngữ chính không phải là tiếng Anh.
- (7) Thông báo: Nếu người nhận naloxone hydrochloride cũng là người sẽ được cho dùng naloxone hydrochloride thì người nhận naloxone được xem là một bệnh nhân cho các mục đích của phác đồ này và thông báo có thể được yêu cầu theo mục này.

Nếu bệnh nhân có sự đồng ý bằng lời nói hoặc văn bản, thì dược sĩ phải thông báo cho bác sĩ chăm sóc chính của bệnh nhân về bất kỳ (các) loại thuốc và/hoặc (các) thiết bị được cấp, hoặc nhập các thông tin thích hợp vào một hệ thống hồ sơ bệnh nhân được chia sẻ với bác sĩ chăm sóc chính, theo sự cho phép của bệnh nhân và bác sĩ chăm sóc chính đó.

Nếu bệnh nhân không có bác sĩ chăm sóc chính, hoặc chọn không đồng ý thông báo, thì dược sĩ phải cung cấp một ghi chép bằng văn bản (các) thuốc và/hoặc (các) thiết bị được cấp và khuyên bệnh nhân tham khảo ý kiến của một bác sĩ chăm sóc sức khỏe thích hợp do bệnh nhân lựa chọn.

- (8) Tài liệu: Mỗi sản phẩm naloxone hydrochloride được cung cấp bởi một dược sĩ theo phác đồ này phải được ghi vào hồ sơ dùng thuốc dành cho người nhận naloxone, và được lưu trữ an toàn trong hiệu thuốc xuất xứ hoặc cơ sở chăm sóc sức khỏe trong thời gian ít nhất là ba năm kể từ ngày phát thuốc. Hồ sơ dùng thuốc phải được lưu trữ trong một dữ liệu tự động hoặc phương thức ghi chép bằng tay để các thông tin cần thiết theo tiêu đề 16, các mục 1707.1 và 1717 của Bộ luật Quy chế California luôn sẵn sàng trình ra được trong giờ làm việc bình thường của hiệu thuốc hoặc cơ sở.

(9) Tính riêng tư: Tất cả các dược sĩ cung cấp naloxone hydrochloride tại một hiệu thuốc hoặc cơ sở chăm sóc sức khỏe phải làm việc theo các chính sách và quy trình của hiệu thuốc hoặc cơ sở đó để đảm bảo tính bảo mật và riêng tư của người nhận luôn được duy trì.

Căn cứ: Mục 4052.01, Bộ Luật Kinh doanh và Nghề Nghiệp.

Tham khảo: Mục 4052.01, Bộ Luật Kinh doanh và Nghề Nghiệp.