

INFORMACE O MOŽNOSTI OBJEDNÁNÍ LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ - ANTIDOT DO ZÁSOB ZDRAVOTNICKÝCH ZAŘÍZENÍ*

**Týká se pouze antidot zařazených do specifických léčebných programů předkladatelem, kterým je Toxikologické informační středisko*

Toxikologické informační středisko při Klinice pracovního lékařství Všeobecné fakultní nemocnice v Praze, Na Bojišti 1, Praha 2 **je předkladatelem specifických léčebných programů na vybrané, v ČR neregistrované léčivé přípravky, užívané k léčbě intoxikací.**

Léčivé přípravky – antidota - poskytuje Toxikologické informační středisko z jím vytvořených omezených zásob (pořízených na náklady Ministerstva zdravotnictví ČR) v naléhavém případě zdravotnickému pracovišti, které ošetřuje intoxikovaného pacienta, jehož stav podání antidota vyžaduje.

Zdravotnická zařízení, která mají zájem, si mohou na základě schválených specifických léčebných programů objednat tato antidota **do svých zásob na své náklady**. Podmínkou je objednávka u lékárny Všeobecné fakultní nemocnice v Praze nebo Lékárny Fakultní nemocnice Olomouc, které mají oprávnění k nákupu antidot uvedených ve specifických léčebných programech, kterých předkladatelem je Toxikologické informační středisko.

V případě léčivých přípravků *Amyl Nitrite Inhalant USP, Legalon SIL a Cyanokit* není podmínkou objednání u ústavní lékárny Všeobecné fakultní nemocnice v Praze nebo lékárny Fakultní nemocnice Olomouc, neboť přípravky může objednat kterákoliv lékárna v ČR.

Dokumenty, potřebné k objednávce léčivého přípravku (antidota) zařazeného ve specifickém léčebném programu, jsou dostupné na adrese: www.tis-cz.cz.

Držitel specifického léčebného programu je povinen 1x ročně podávat zprávu o počtu objednávek, spotřebě, účinnosti léčby, případně o nežádoucích účincích daného léčiva zařazeného v tomto programu, Ministerstvu zdravotnictví ČR a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv. Z tohoto důvodu je třeba, aby **zdravotnická zařízení, která mají zájem o pořízení vlastních zásob antidot, při objednávce informovala Toxikologické informační středisko (v rozsahu objednávaný léčivý přípravek - antidotum, počet balení, doba použitelnosti léčiva).**

Držitel každého specifického léčebného programu je povinen 1x ročně podávat zprávu o účinnosti léčby, případně o nežádoucích účincích daného léčiva Ministerstvu zdravotnictví ČR a Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv. Z tohoto důvodu je třeba v případě aplikace antidota odeslat ošetřujícím lékařem informace v rozsahu: počet léčených pacientů, účinnost léčby, počty použitých balení, případně další důležité informace na adresu:

*Toxikologické informační středisko
KPL VFN a 1. LF UK
Na Bojišti 1
128 00 Praha 2*