



MINISTERUL TRANSPORTURILOR ȘI INFRASTRUCTURII

SPITALUL CLINIC CĂI FERATE IAȘI

Iași, Cod 700506, Str. Garabet Ibrăileanu, Nr. 1, C.I.F.: 4981239, E-mail: spitalcfiasi@yahoo.com

Tel.: 0232/216422 Secretariat Tel./Fax: 0232/264013 Web: www.spitaluniversitarcfiasi.ro

MEDICAMENTELE CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

PO FAR - 20

Drept de proprietate:

Acest document este proprietatea intelectuală a Spitalului Clinic CF Iași.

Orice utilizare sau multiplicare, parțială sau totală, fără acordul scris al proprietarului este interzisă.

Revizie

Revizia acestei proceduri se face ținând cont de rezultatele implementării, indicatorilor de monitorizare de structura, process, rezultatelor obținute, modificări legislative, modificări de circuite, reorganizări interne, etc.

Revizia nu este obligatorie decât dacă se îndeplinesc cel puțin unul dintre criteriile sus menționate.



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

**MEDICAMENTE CU
AMBALAJ/DENUMIRE
ASEMĂNĂTOARE**

Cod: PO FAR-20

Ed.:1

Rev.:0

Pag.: 1/7

Situația edițiilor și a reviziilor în cadrul edițiilor procedurii

Nr crt	Ediția/ revizia în cadrul ediției	Componenta revizuită	Modalitatea reviziei	Data la care se aplică prevederile ediției sau reviziei ediției
1	1/0	-integral	-elaborare inițială	08.08.2022

Lista responsabililor cu elaborarea, verificarea și aprobarea ediției sau, după caz, a reviziei în cadrul ediției procedurii generale

Nr crt.	Elaborat / verificat / avizat / aprobat	Nume și prenume	Funcția	Semnătura	Data
1	Elaborat	Farm. Mihaela LEAUA	Farmacist Șef		24.06.2022
2	Verificat	Av. Petru MANIȚA	Avocat		08.07.2022
3	Verificat	Dr.Stela-Maria LEONTE	RMC		15.07.2022
4	Verificat	Dr. Emilia SOLOMON	Director Medical		21.07.2022
5	Avizat	Dr. Izabela Lăcrămioara FRUNZĂ	Membru comisie monitorizare		26.07.2022
6	Aprobat	Dr. Mihai GLOD	Manager		02.08.2022

Exemplar nr.:





SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

MEDICAMENTE CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Cod: PO FAR-20

Ed.:1

Rev.:0

Pag.: 2/7

CUPRINS:

1. SCOP.....	2
2. DOMENIU DE APLICARE.....	2
3. DEFINIȚII ȘI ABREVIERI.....	2
4. DOCUMENTE DE REFERINȚĂ.....	3
5. DESCRIEREA PROCEDURII.....	3
5.1. Stabilirea listei medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare la nivelul spitalului.....	3
5.2. Factori de risc asociați medicamentelor cu denumire/ ambalaj asemănător.....	3
5.3. Măsuri de prevenire a apariției erorilor în raport cu medicamentele cu ambalaj asemanator.....	4
5.4. Reglementările specifice privind etichetarea, depozitarea și eliberarea medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare.....	6
6. RESPONSABILITĂȚI.....	6
7. EVIDENȚE ȘI ÎNREGISTRĂRI.....	7
8. ANEXE.....	7
9. DIFUZARE.....	7
10. INDICATORI DE MONITORIZARE.....	7

1. SCOP

1.1 Procedura reglementează activitățile de etichetare, depozitare, eliberare și administrare a medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare cu scopul de a reduce riscurile de producere a unor accidente grave provocate de prescrierea și administrarea incorectă a acestora.

2. DOMENIU DE APLICARE

2.1 Procedura se aplică în farmacia cu circuit închis și structurile din cadrul *Spitalului Clinic CF Iași*

3. DEFINIȚII ȘI ABREVIERI

3.1. Definiții:

3.1.1. Medicamentele cu ambalaj/denumire asemănătoare sunt medicamente cu ambalaje primare/secundare foarte asemănătoare sau identice vizual, respectiv cu denumirea comercială și/sau denumirea comună internațională tipărită pe ambalajul primar/secundar foarte asemănătoare la citirea sau la pronunțarea acestora. (Medical Dictionary, 2009, Farlex et all)

3.1.2. Denumirea medicamentului (denumirea comercială) este denumirea atribuită unui medicament, ce poate să fie o denumire inventată care să nu conducă la confuzii cu denumirea comună ori o denumire comună sau științifică, însoțită de marca sau numele deținătorului autorizației de punere pe piață.

3.1.3. Denumirea comună este denumirea comună internațională (DCI) recomandată de către Organizația Mondială a Sănătății (OMS) sau, dacă o astfel de denumire nu există, denumirea comună uzuală.

3.1.4. Ambalajul primar este recipientul sau orice altă formă de ambalaj aflată în contact direct cu medicamentul.

3.1.5. Ambalajul secundar este ambalajul în care este introdus ambalajul primar

3.2. Abrevieri:

3.2.1. PO	= Procedura operatională
3.2.2. Ed.	= Ediție
3.2.3. Rev	= Revizie
3.2.4. SCIM	= Sistem de control intern/managerial
3.2.5. PC	= Președintele Comisiei
3.2.6. APP	= Autorizație de punere pe piață
3.2.7. DAPP	= Deținător autorizație punere pe piață



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

MEDICAMENTE CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Cod: PO FAR-20

Ed.:1

Rev.:0

Pag.: 3/7

- 3.2.8. ANMDM = Agenția Națională a Medicamentelor și Dispozitivelor medicale
3.2.9. RES = Raport de eliberare a seriei
3.2.10. BA = Buletin de analiză
3.2.11. DCI = Denumire Comună Internațională

4.DOCUMENTE DE REFERINȚĂ

- 4.1. SR CEN/TS 15224:2017 - "Servicii de sănătate. Sisteme de management al calității. Ghid pentru utilizarea standardului EN ISO 9001:2018"
4.2. SR EN ISO 9000:2015 – „Sisteme de Management al Calității. Principii esențiale și vocabular.”
4.3. SR EN ISO 9001:2015 – „Sisteme de management al calității. Cerințe.”
4.4. Ordinul nr. 75/2010, pentru aprobarea Regulilor de bună practică farmaceutică;
4.5. Ordin nr. 446/2017 privind aprobarea Standardelor, Procedurii și metodologiei de evaluare și acreditare a spitalelor;
4.6. Ordinul nr. 600/2018 pentru aprobarea Codului controlului intern managerial al entităților publice.
4.7. Legea nr. 95/2006, republicată și actualizată, privind reforma în domeniul sănătății, Titlu XVII Medicamentul și Titlu XIV Exercitarea profesiei de farmacist. Organizarea și funcționarea Colegiului Farmaciștilor din Romania;
4.8. Legea farmaciei nr 266/2008, cu modificările și completările ulterioare;
4.9. Legea nr 162/2014 privind modificarea și completarea Legii farmaciei 266/2008;
4.10. Joint Commission International (JCI) – Accreditation Standards for Hospital.
4.11. ISMP Institute for Safe Medication Practices (ISMP) Medication Safety Self Assessment® for High-Alert Medications
4.12. Agenția Națională a Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale – Rezumatele Caracteristicilor Produselor
4.13. Guideline of safe use of High Alert Medications – Pharmaceutical Services Division- Ministry Of Health Malaysia
4.14. Guideline of Handling - Look Alike, Sound Alike Medications - Pharmaceutical Services Division- Ministry Of Health Malaysia
4.15. World Health Organizations - Look Alike, Sound Alike Medications Names

5.DESCRIEREA PROCEDURII

5.1. Stabilirea listei medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare la nivelul spitalului

- 5.1.1. La nivelul farmaciei se stabilește Lista medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare, formular cod **PO FAR-20/F1**, în conformitate cu medicația specifică spitalului și cu informațiile interne referitoare la consecințele erorilor de medicație.
5.1.2. Medicamentele cu ambalaj/denumire asemănătoare utilizate în spital sunt identificate și comunicate întregului personal medical care le prescrie, eliberează și administrează.
5.1.3. La nivelul farmaciei se stabilește modul de etichetare, depozitare, eliberare a medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare.
5.1.4. Etichetarea se realizează conform formularului cod **PO FAR-20/F2**.
5.1.5. La nivelul spitalului se stabilește modul de prescriere, depozitare la nivelul secției, preparare și administrare a medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare.

5.2. Factori de risc asociați medicamentelor cu denumire/ ambalaj asemănător:

- Erori la înțelegerea prescripției medicale (lizibilitate redusă)
- Erori datorate necunoașterii denumirii corecte a medicamentelor
- Erori datorate noutății produselor medicamentoase disponibile
- Erori datorate existenței ambalajelor primare și/sau secundare foarte asemănătoare sau chiar identice



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

MEDICAMENTE CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Cod: PO FAR-20

Ed.:1

Rev.:0

Pag.: 4/7

- Erori datorate similitudinii dintre concentrații, formă farmaceutică, frecvența administrării
- Erori datorate similitudinii indicațiilor terapeutice

5.3. Măsurile de prevenire a apariției erorilor în raport cu medicamentele cu ambalaj asemănător

5.3.1. Achiziția

- Reducerea numărului produselor comerciale disponibile la minimum, pe cât posibil, de preferat câte un medicament pentru fiecare DCI (cea mai mică/uzuală concentrație, volum).
- Evitarea achiziționării în mod frecvent de medicamente cu același DCI dar denumire comercială diferită
- Evitarea, pe cât posibil, a achiziționării de medicamente cu ambalaj/denumire asemănătoare
- Informarea permanentă a personalului cu privire la introducerea de noi medicamente în Listele medicamentelor ambalaj/denumire asemănătoare

5.3.2. Depozitarea

- Personalul medical trebuie să citească cu atenție denumirea medicamentului astfel încât să asigure o depozitare corespunzătoare.
- Medicamentele cu ambalaj asemănător se vor depozita în locuri separate unele de altele, în ordine ne-alfabetică, pe rafturi etichetate. Se evită pe cât posibil depozitarea medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare unele lângă altele.
- Se vor utiliza majuscule pentru câteva litere din denumirea medicamentelor cu denumire asemănătoare de pe eticheta de raft pentru a marca diferența dintre medicamente (ex. cefTRIAXonă și cefoTAXIMă); majusculele au rolul de a atrage atenția asupra acelor litere care fac diferența dintre denumiri cu scopul de a reduce confuziile.
- Pentru medicamentele cu denumire asemănătoare pentru care nu se poate aplica diferențierea prin utilizarea majusculilor, se va nota pe eticheta de raft atât denumirea comună internațională (DCI), cât și denumirea comercială;

5.3.3. Prescrierea

- Este obligatorie scrierea lizibilă și/sau introducerea condicilor de medicamente în format electronic în vederea prevenirii unor erori apărute ca urmare a lizibilității reduse a prescripției.
- Se evită eliberarea/administrarea medicamentelor în urma unor solicitări verbale. În cazul unor situațiilor excepționale în care comanda este verbală, se va comunica clar, pronunțând rar denumirea și doza medicamentului și se solicită repetarea cu voce tare a acestora de către persoana care recepționează cererea, pentru a se confirma înțelegerea corectă. Comenzile verbale trebuie să fie limitate doar la cazurile de urgență.
- În prescripție (foaia de condică) trebuie specificate clar denumirea medicamentului, forma farmaceutică, doza și modul de utilizare.
- Nu se utilizează abrevieri ale medicamentelor cu risc înalt sau formulări ambigue la prescriere.
- Precizarea diagnosticului în FOCG/FSZ, dar și în condica de prescriere a medicamentelor, poate fi de folos în cazurile în care scrisul este greu lizibil.

5.3.4. Eliberarea

- Se identifică medicamentele după denumire și concentrație, și NU după localizarea pe raft sau după recunoașterea vizuală a ambalajului primar/secundar.
- Se verifică cu atenție concordanța dintre dozele prescrise și cele eliberate.
- Se citește eticheta produsului cu atenție în fiecare etapă a eliberării medicamentului și se realizează "verificarea în triunghi". "Verificarea în triunghi" este reverificarea concordanței între medicamentul pregătit pentru eliberare și prescripția medicală (condica de medicamente), respectiv eticheta medicamentului.



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

MEDICAMENTE CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Cod: PO FAR-20

Ed.:1

Rev.:0

Pag.: 5/7

- Stabilirea unui sistem de "dublă verificare" astfel: înainte de eliberarea din farmacie se verifică concordanța dintre prescripție și medicamentul pregătit pentru eliberare, iar la ridicarea din farmacie, asistentul medical efectuează încă o verificare.
- Se atenționează personalul medical cu privire la orice modificare a ambalajului produsului sau modificare a produsului comercial care conține același DCI.

5.3.5. Administrare

- Se citește eticheta produsului cu atenție în fiecare etapă a administrării medicamentului și se realizează "verificarea în triunghi". "Verificarea în triunghi" este reverificarea concordanței între medicamentul pregătit pentru administrare și prescripția medicală (condica de medicamente), respectiv eticheta medicamentului.
- Se identifică medicamentele după denumire și concentrație, și NU după localizarea pe raft sau după recunoașterea vizuală a ambalajului primar/secundar.
- Personalul medical este instruit să CITEASCĂ ÎNTOTDEAUNA ETICHETA medicamentului și să evite recunoașterea medicamentului după localizarea pe raft sau după ambalaj.
- Se vor cere clarificări suplimentare ori de câte ori este necesar; personalul medical care primește instrucțiuni transmise verbal le va repeta cu voce tare pentru a se asigura că a înțeles corect.
- La administrarea medicamentului se va asigura un mediu de confort persoanei care administrează, astfel încât să nu fie distrasă de la activitatea sa.
- Se vor returna la farmacie medicamentele neutilizate indiferent de forma acestora

5.3.6. Monitorizarea

- Medicamentele cu ambalaj/denumire asemănătoare utilizate în spital sunt identificate și cunoscute de către întreg personalul medical care le prescrie, eliberează și administrează.
- Listele medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare trebuie revizuite și completate cel puțin o dată pe an.
- La administrarea medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare se va monitoriza pacientul în vederea sesizării unor evenimente adverse ce pot apărea.
- La apariția unui eveniment advers se va proceda conform Procedurii Managementul cazurilor de urgență și procedurii Managementul evenimentelor adverse.

5.3.7. Instruirea personalului

- Întreg personalul medical va fi instruit periodic cu privire la aprovizionarea, depozitarea, etichetarea, prescrierea, eliberarea și administrarea medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare.
- Personalul va fi instruit și cu privire la riscurile și măsurile de prevenție în legătură cu riscul de confuzie între medicamentele ambalaj/denumire asemănătoare.
- Personalul medical va fi informat cu privire la noile medicamente incluse în lista medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare.

5.3.8. Informarea și educația pacienților/apartinătorilor

- Pacienții sunt informați cu privire la schimbările ambalajului primar/secundar al medicamentelor sau al altor modificări în înfățișarea medicamentelor.
- Pacienții/apartinătorii trebuie să alerteze personalul medical în grija căruia se află ori de câte ori sesizează faptul că medicamentul nu arată ca de obicei.
- Pacienții/apartinătorii sunt încurajați să învețe denumirea medicamentelor lor.

5.3.9 Evenimente adverse

- În cazul sesizării unor reacții adverse la administrarea de medicamente cu ambalaj/denumire asemănătoare se va opri imediat administrarea, se va anunța medicul curant/medicul de gardă și se vor monitoriza funcțiile vitale pentru a interveni în caz de nevoie.
- Reacțiile adverse se raportează către autoritățile competente, conform Procedurii de Farmacovigilență și către responsabilul cu Managementul Calității în vederea încărcării informațiilor în programul informatic.



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

MEDICAMENTE CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Cod: PO FAR-20

Ed.:1

Rev.:0

Pag.: 6/7

5.4. Reglementările specifice privind etichetarea, depozitarea și eliberarea medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare

5.4.1. În farmacie și secțiile spitalului nu se utilizează medicamente cu ambalaj/denumire asemănătoare în afara perioadei de valabilitate înscrisă pe ambalaj sau care nu corespund din punctul de vedere al calității sau a căror sistem de închidere este deteriorat.

5.4.2. Medicamentele cu ambalaj/denumire asemănătoare se păstrează în farmacie în locuri separate de medicația uzuală și sunt etichetate vizibil cu eticheta din formularul cod **PO FAR-20/F2**. Etichetarea se realizează imediat după recepționarea produselor și înainte de depozitarea în spațiile special destinate.

6. RESPONSABILITĂȚI

6.1. Comisia medicamentului

6.1.1. Stabilește Lista medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare

6.1.2. Supune spre aprobare Managerului Lista medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare

6.1.3. Difuzează Lista către personalul medical

6.1.4. Revizuește periodic Lista

6.2. Medicul șef de secție

6.2.1. Se asigură că personalul medical este instruit corespunzător cu privire la medicamentele cu ambalaj/denumire asemănătoare

6.2.2. Se asigură că procedura privitoare la medicamentele cu ambalaj/denumire asemănătoare este respectată

6.3. Medic prescriptor

6.3.1. Prescrie și administrează corect tratamentul

6.3.2. Supraveghează pacientul în cursul tratamentului

6.4. Asistent medical-șef

6.4.1. Supraveghează îndeplinirea regulilor de depozitare și administrare

6.4.2. Instruiește personalul din subordine cu privire la administrarea medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare

6.5. Asistent medical

6.5.1. Ridică medicamentul de la farmacie și le depozitează în spații special amenajate

6.5.2. Administrează tratamentul

6.5.3. Supraveghează pacientul pe tot parcursul administrării tratamentului

6.6. Farmacist

6.6.1. Stabilește reguli de etichetare, depozitare și eliberare a medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare

6.6.2. Supraveghează îndeplinirea regulilor de etichetare, depozitare și eliberare

6.6.3. Participă la analiza evenimentelor adverse apărute în urma administrării medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare, în baza raportărilor făcute în spital.

6.7. Asistent de farmacie

6.7.1. Realizează etichetarea și depozitarea conform procedurii

6.7.2. Verifică foile de condică

6.7.3. Pregătește și eliberează medicamentele



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

MEDICAMENTE CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Cod: PO FAR-20

Ed.:1

Rev.:0

Pag.: 7/7

7. EVIDENȚE ȘI ÎNREGISTRĂRI

- 7.1. FOCG
- 7.2. Condica de medicamente
- 7.3. Buletine de farmacovigilență

8. ANEXE

- 8.1. Lista medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare, formular cod **PO FAR-20/F1**
- 8.2. Model etichetă medicamente cu ambalaj/denumire asemănătoare, formular cod **PO FAR-20/F2**

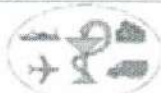
9. DIFUZARE

Procedura se difuzează pe baza Listei de difuzare, cod **PS 01/F3**.

Înregistrările generate de această activitate se păstrează / arhivează conform cerințelor SMC/SCIM implementat.

10. INDICATORI DE MONITORIZARE

INDICATOR	ȚINTA	METODA DE CALCUL	PERIOADA DE MONITORIZARE	RESPONSABIL
Ponderea actualității documentelor de referință care stau la baza elaborării procedurii .	100%	Nr documente de referință în actualitate / Nr total documente de referință.	Semestrial	Farmacist șef
Ponderea angajaților instruiți cu cerințele procedurii din totalul angajaților cu atribuții în aplicarea cerințelor procedurii.	100%	Nr personal instruit cu cerințele procedurii / Nr angajaților cu atribuții în aplicarea cerințelor procedurii	Semestrial	Farmacist șef
Procent evenimente adverse înregistrate la administrarea medicamentelor cu ambalaj asemanator in aperiada analizata.	0%	Nr evenimente adverse înregistrate la administrarea cu ambalaj asemănător / Nr total evenimente adverse	Semestrial	Farmacist șef
Procent evenimente adverse înregistrate la administrarea medicamentelor cu denumire asemănătoare în perioada analizată.	0%	Nr evenimente adverse înregistrate la administrarea cu denumire asemănătoare / Nr total evenimente adverse	Semestrial	Farmacist șef



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

LISTA MEDICAMENTELOR CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Cod: PO FAR-20/F1

Rev.:0

Pag.: 1/3



Aprobat
Manager



Se stabilește la nivelul farmaciei lista de medicamente cu ambalaj/ denumire asemănătoare:

NR CRT.	DENUMIRE MEDICAMENT	DENUMIRE MEDICAMENT/ CU AMBALAJ ASEMĂNĂTOR
1.	Amoxicilina 500mg cps ATB	Ampicilina 500mg cps ATB
2.	Amoxicilina 500mg cps ATB	Eficef 200mg
3.	Amoxiplus 1,2g inj ATB	Ampicilina 1g inj ATB
4.	Amoxiplus 1,2g inj ATB	Ampiplus 1,5g inj ATB
5.	Amoxiplus 1,2g inj ATB	Oxacilina 1g inj ATB
6.	Amoxiplus 1,2g inj ATB	Penicilina 1mui inj ATB
7.	Ampicilina 1g inj ATB	Amoxiplus 1,2g inj ATB
8.	Ampicilina 1g inj ATB	Ampiplus 1,5g inj ATB
9.	Ampicilina 1g inj ATB	Oxacilina 1g inj ATB
10.	Ampicilina 1g inj ATB	Penicilina 1mui inj ATB
11.	Ampicilina 500mg cps ATB	Amoxicilina 500mg cps ATB
12.	Ampicilina 500mg cps ATB	Eficef 200mg
13.	Ampiplus 1,5g inj ATB	Amoxiplus 1,2g inj ATB
14.	Ampiplus 1,5g inj ATB	Ampicilina 1g inj ATB
15.	Ampiplus 1,5g inj ATB	Oxacilina 1g inj ATB
16.	Ampiplus 1,5g inj ATB	Penicilina 1mui inj ATB
17.	Cefuroxim 750 mg inj ATB	Cefort 1g
18.	Cefort 1g	Ceftamil 1g
19.	Cefort 1g	Colistina 1mui
20.	Cefort 1g	Cefuroxim 750 mg inj ATB
21.	Cefuroxim 750 mg inj ATB	Ceftamil 1g
22.	Ceftamil 1g	Colistina 1mui
23.	Ceftamil 1g	Cefort 1g
24.	Ceftamil 1g	Cefuroxim 750 mg inj ATB
25.	Ceftamil 1g	Colistina 1mui
26.	Eficef 200mg	Amoxicilina 500mg cps ATB
27.	Eficef 200mg	Ampicilina 500mg cps ATB
28.	Furazolidona 100mg Arena	Prednison 5mg Arena
29.	Glucosa 10% 500ml Hemofarm	Ser fiziologic 500ml Hemofarm
30.	Imipenem+Cilastatina	Meropenem 1g
31.	Gentamicin 80mg/2ml KRKA	Tramadol 100mg/2 ml KRKA
32.	Imipenem+Cilastatina	Meropenem 500mg
33.	Meropenem 1g	Imipenem+Cilastatina
34.	Meropenem 1g	Meropenem 500mg
35.	Meropenem 500mg	Meropenem 1g
36.	Metronidazol 250mg cpr Arena	Nitrofurantoina 100mg Arena
37.	Nitrofurantoina 100mg Arena	Metronidazol 250mg cpr Arena
38.	Oxacilina 1g inj ATB	Amoxiplus 1,2g inj ATB
39.	Oxacilina 1g inj ATB	Ampicilina 1g inj ATB



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

**LISTA MEDICAMENTELOR CU
AMBALAJ/DENUMIRE
ASEMĂNĂTOARE**

Cod: PO FAR-20/F1

Rev.:0

Pag.: 2/3

40.	Oxacilina 1g inj ATB	Ampiplus 1,5g inj ATB
41.	Oxacilina 1g inj ATB	Penicilina 1mui inj ATB
42.	Penicilina 1mui inj ATB	Amoxiplus 1,2g inj ATB
43.	Penicilina 1mui inj ATB	Ampiplus 1,5g inj ATB
44.	Prednison 5mg Arena	Furazolidona 100mg Arena
45.	Tramadol 100mg/2 ml KRKA	Gentamicin 80mg/2ml KRKA
46.	Ser fiziologic 500ml Hemofarm	Glucosa 10% 500ml Hemofarm
47.	Vitamina B 1 100 mg/2 ml Zentiva	Vitamina B 6 50 mg/2 ml Zentiva
48.	Vitamina B 6 50 mg/2 ml Zentiva	Vitamina B 1 100 mg/2 ml Zentiva
49.	Xilina 40mg/ ml Zentiva	Xilina 20mg/ ml Zentiva
50.	Xilina 20mg/ ml Zentiva	Xilina 40mg/ ml Zentiva
NR CRT.	DENUMIRE MEDICAMENT	DENUMIRE MEDICAMENT CU DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE
1.	Aciclovir	VALaciclovir
2.	AMOXIplus	AMPIplus
3.	AMPIplus	AMOXIplus
4.	cefoPERAZONA	cefoRT
5.	cefOPERAZONA	cefTAMIL
6.	cefoRT	cefoPERAZONA
7.	cefORT	cefTAMIL
8.	cefTAMIL	cefOPERAZONA
9.	cefTAMIL	cefORT
10.	doBUTamina	doPamina
11.	doPamina	doBUTamina
12.	LEMOD-solu	solu-MEDROL
13.	medaXONA	medoCEF
14.	medoCEF	medaXONA
15.	metoCLOPRAMID	metoPROLOL
16.	metoPROLOL	metoCLOPRAMID
17.	novocalMIN	novogaST
18.	novogaST	novocalMIN
19.	solu-meDROL	leMOD-solu
20.	tobrADex	tobrex
21.	VALaciclovir	aciclovir

Data:

01.08.2022

Întocmit,

Farm. Mihaela-Valentina Leaua

Avizat,

COMISIA MEDICAMENTULUI,



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

**LISTA MEDICAMENTELOR CU
AMBALAJ/DENUMIRE
ASEMĂNĂTOARE**

Cod: PO FAR-20/F1

Rev.:0

Pag.: 3/3

Dr. Emilia Solomon

Dr. Izabela Frunză

Dr. Cristina Maria Gavrilescu

Dr. Petruța Drugociu

Dr. Iulia- Andreea Mihălcuț

Farm.Diana Glod- Vasian

Farm.Mihaela-Valentina Leaua

Dr. Vlăduț- Mirel Burdului



SPITALUL CLINIC
CĂI FERATE IAȘI

**MODEL ETICHETĂ MEDICAMENTE
CU AMBALAJ/ DENUMIRE
ASEMĂNĂTOARE**

Cod: PO FAR-20/F2

Rev.:0

Pag.: 1/1

ETICHETAREA MEDICAMENTELOR CU AMBALAJ/DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE

Etichetă	Medicament	Utilizare
ATENȚIE! AMBALAJ ASEMĂNĂTOR	Medicamentele din Lista medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare aprobată	Se atașează pe eticheta de raft.
ATENȚIE! DENUMIRE ASEMĂNĂTOARE	Medicamentele din Lista medicamentelor cu ambalaj/denumire asemănătoare aprobată	Se atașează pe eticheta de raft.