

# 臨床試驗/試用特殊調劑藥品調配標準作業流程

## Checkpoint 1: 臨床試驗藥局藥師

確認處方單內容並備齊大、小標籤及試驗委託者提供之藥品

↓ 化療藥局

## Checkpoint 2: 外場(A)

1. 與臨床試驗人員確認藥品點交方式及時間點
2. 核對標籤齊全及藥品品項、數量無誤後於大標籤上簽章，經傳遞箱送入調配室
3. 調配過程中有任何問題立即聯絡臨床試驗藥局藥師協助處理

↓

## Checkpoint 3: 內場(B)

1. 核對處方單及大、小標籤內容是否吻合無誤
2. 院購藥品依標籤備藥
3. 依小標籤備妥適當之針筒及 bag spike

↓

## Checkpoint 4: 調劑(C、D、E)

1. 核對藥品及針筒無誤後，將小標籤貼於針筒上
2. 依處方單之調配方式直接或於溶解後抽取藥品正確劑量於針筒內
3. 依試驗需求紀錄開始調配時間

↓

## Checkpoint 5: 內場(B)

依處方單選取輸注液

↓

## Checkpoint 6: 內場(F)

1. 核對針筒內劑量與輸注液是否正確
2. 若為針筒回之藥品，再次核對針筒所抽取之藥品劑量是否正確，更換針頭後裝入防護袋中，並置於塑膠盤後放入傳遞箱

↓

## Checkpoint 7: 調劑(G、H)

1. 再次核對藥品劑量、輸注液無誤後，執行 IV admixture
2. 依試驗需求紀錄加藥時間(調配完成時間)
3. 預插 bag spike，完成輸注液瓶(袋)調配，並以酒精紗布擦拭輸液袋
4. 檢查輸注液瓶(袋)內是否有肉眼可見粒子及連接裝置穩定性

↓

## Checkpoint 8: 內場(F)

1. 檢查輸注液瓶(袋)內是否有肉眼可見粒子
2. 將調配好之輸注液瓶(袋)裝入防護袋中，並置於塑膠盤後放入傳遞箱

↓

## Checkpoint 9: 外場(I)

1. 取出塑膠盤內之輸注液瓶(袋)進行最後檢查(包括肉眼可見粒子、藥液量、總體積)，並將防護袋封口
2. 將點交標籤貼於一式兩份之藥品點交清單上
3. 臨床試驗人員或傳送人員至藥局領藥時，由雙方相互核對點交，點交人員應於藥品點交清單上簽名並紀錄點交時間，一聯由藥局留存、一聯交付點交人員，確認無誤後送出藥品