

REKOMENDACJE
W SPRAWIE DYSTRYBUCJI
PREPARATU ZE STABILNYM JODEM

1. AKCJA JODOWA - ZASADY OGÓLNE

Preparat ze stabilnym jodem został udostępniony wojewodom przez Rządową Agencję Rezerw Strategicznych na podstawie decyzji Prezesa Rady Ministrów.

Wojewodowie dokonali konfekcjonowania preparatu do magazynów wojewódzkich wg klucza rozdziału na powiaty i gminy z uwzględnieniem grup wiekowych ich mieszkańców.

1.1. ZASADY URUCHAMIANIA AKCJI

Na sygnał otrzymany z Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji wojewodowie uruchamiają dystrybucję preparatu.

Odbiór preparatu z magazynów wojewódzkich do punktów wydawania jest realizowany poprzez poziom powiatowy w oparciu o posiadane siły i środki lub z wykorzystaniem sił i środków gmin, powiatów, zgodnie z możliwościami na danym terenie (w tym PSP, OSP, Policji, Straży Miejskiej lub organizacji i stowarzyszeń).

1.2. UŻYTE SKRÓTY

WPD - wojewódzki punkt dystrybucji;

MPD - miejski punkt dystrybucji;

PWTJP - punkt wydawania preparatu ze stabilnym jodem.

G – godzina uruchomienia akcji

1.3. ZASADY PROWADZENIA AKCJI JODOWEJ

1.3.1. Sposób dawkowania:

Grupa ryzyka	Ilość stabilnego jodu	Liczba podawanych tabletek
Noworodki i niemowlęta młodsze niż 1 miesiąc	12,5 mg jodu	¼ tabletki
Dzieci od miesiąca do 3 lat	25 mg jodu	½ tabletki
Dzieci od 3 do 12 lat	50 mg jodu	1 tabletki
Osoby od 12 do 60 roku życia	100 mg jodu	2 tabletki
Kobiety w ciąży i karmiące piersią (w każdym wieku)	100 mg jodu	2 tabletki

Całość dawki w każdej z grup ryzyka podawana jest JEDNORAZOWO

Dla zapewnienia właściwej jakości oraz skuteczności farmakologicznej preparatu ze stabilnym jodem zaleca się, aby pomieszczenie, w którym jest przechowywany produkt leczniczy nie było narażone na zawilgocenie oraz bezpośrednie nasłonecznienie. Temperatura powietrza nie powinna przekraczać 25°C. Produkt należy przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem i wilgocią, z dala od źródeł ciepła, w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla osób postronnych i dzieci.

Nadzór nad warunkami sanitarno-higienicznymi MPD i PWTJP sprawuje Państwowa Powiatowa Inspekcja Sanitarna.

REKOMENDACJE
W SPRAWIE DYSTRYBUCJI
PREPARATU ZE STABILNYM JODEM

1.3.2. Przeciwwskazania - kiedy nie przyjmować leku:

- ✓ jeśli masz uczulenie na jodek potasu lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku,
- ✓ jeśli masz nadczynność tarczycy,
- ✓ jeśli masz zaburzenie naczyń krwionośnych (zapalenie naczyń z hipokomplementemią),
- ✓ jeśli masz choroby autoimmunologiczne połączone ze świądem i pęcherzami na skórze (opryszczkowe zapalenie skóry Duhringa).

Ostrzeżenia i środki ostrożności:

- ✓ stosujesz lub stosowałeś w przeszłości leczenie chorób tarczycy,
- ✓ występuje nieleczona autonomia tarczycy,
- ✓ występuje zaburzenie czynności nerek,
- ✓ masz zaburzenia czynności nadnerczy i stosujesz leczenia z tym związane.

Pamiętaj! Przed przyjęciem leku zwróć się o poradę lekarza:

- ✓ w przypadku występowania złośliwego nowotworu tarczycy lub takiego podejrzenia,
- ✓ w przypadku zwężenia dróg oddechowych (powodującego trudności w oddychaniu).

Podanie leku preparatu ze stabilnym jodem może pogorszyć stan zdrowia jeśli:

- ✓ stosujesz lub stosowałeś w przeszłości leczenie chorób tarczycy,
- ✓ występuje nieleczona autonomia tarczycy,
- ✓ występuje zaburzenie czynności nerek,
- ✓ w przypadku zaburzenia czynności nadnerczy i leczenia z tym związanego.

**JEŚLI WYSTĄPIĄ JAKIEKOLWIEK OBJAWY NIEPOŻĄDANE ORAZ W PRZYPADKU JAKICHKOLWIEK
WATPLIWOŚCI SKONTAKTUJ SIĘ Z LEKARZEM LUB FARMACEUTĄ !**

1.3.3. Akcją jodową kierują:

- a) Wojewoda w przypadku zdarzenia radiacyjnego powodującego zagrożenie publiczne o zasięgu wojewódzkim;
- b) Minister Spraw Wewnętrznych i Administracji w przypadku zdarzenia radiacyjnego:
 - zagrożenie publiczne o zasięgu krajowym;
 - zagrożenie publiczne o zasięgu wojewódzkim, gdy podjęcie i prowadzenie działań interwencyjnych przekracza możliwości służb podległych Wojewodzie.

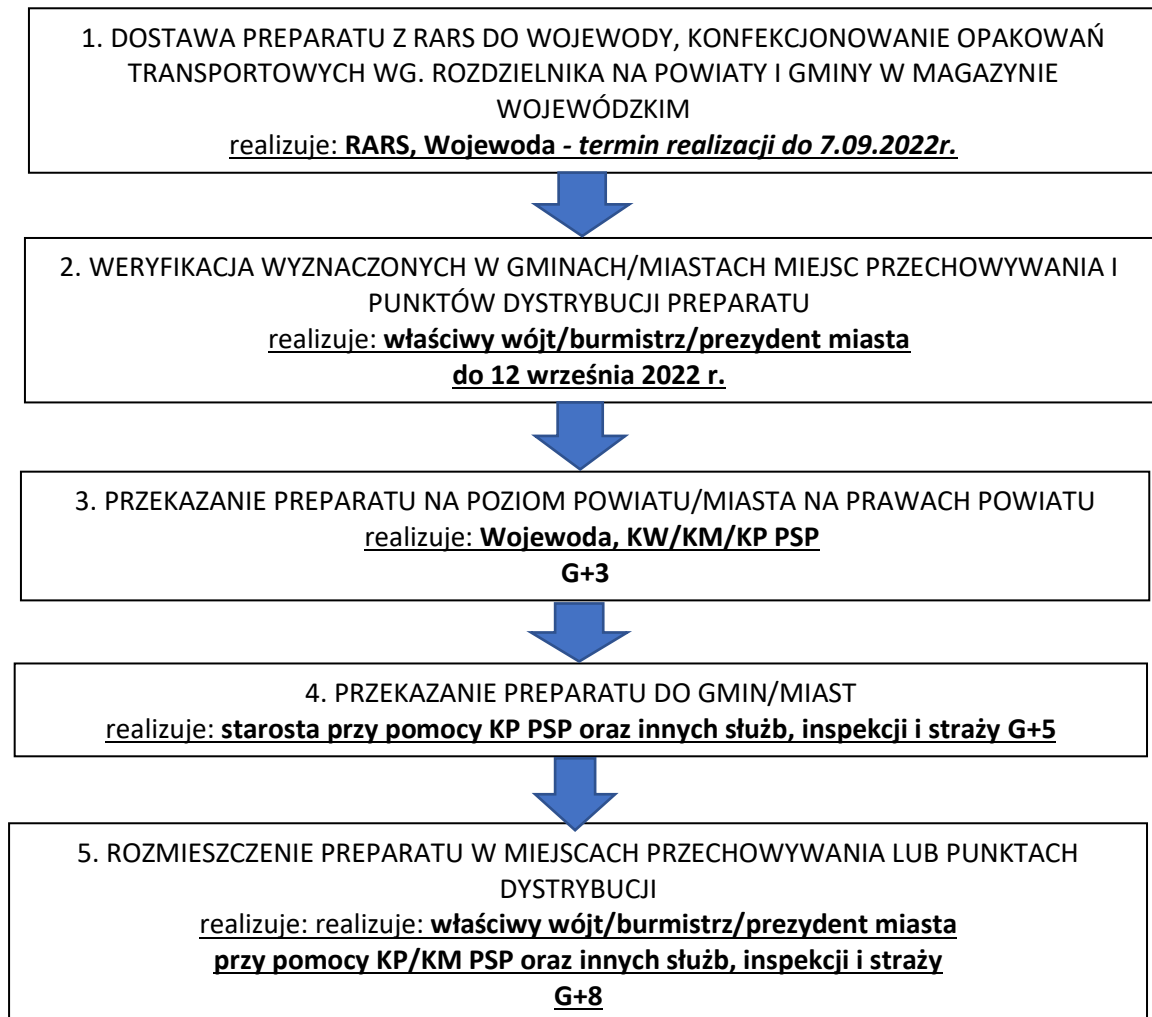
1.3.4. Czynności do wykonania podczas akcji jodowej w województwie

W województwie akcja jodowa jest uruchamiana na hasło (PREPARAT) przekazane telefonicznie lub radiowo i potwierdzone mailem lub faxem.

REKOMENDACJE
W SPRAWIE DYSTRYBUCJI
PREPARATU ZE STABILNYM JODEM

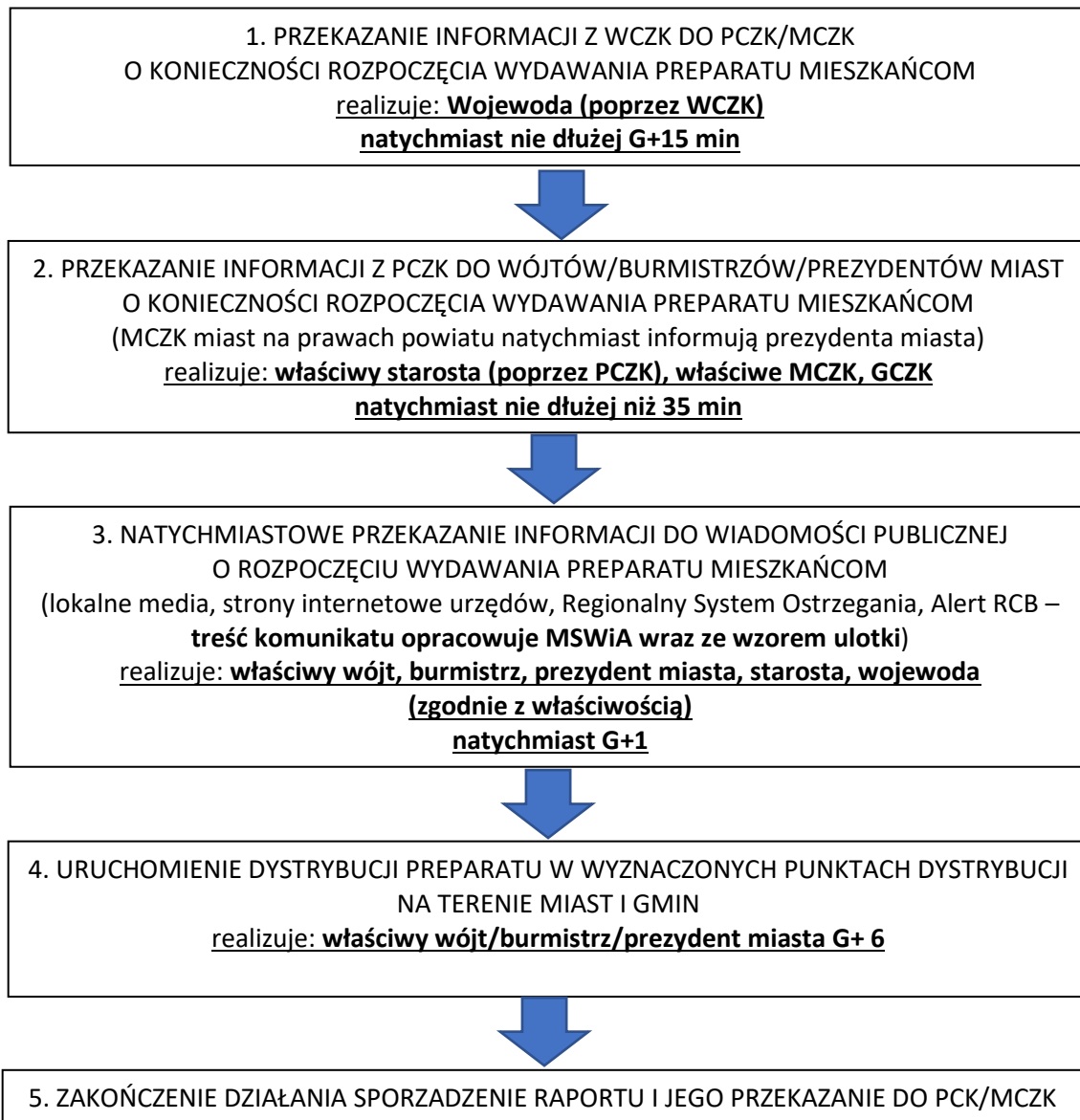
**SCHEMAT REALIZACJI PROCEDURY DYSTRYBUCJI PREPARATU ZE STABILNYM JODEM NA TERENIE
WOJEWÓDZTWA**

Etap wstępny - przygotowanie



REKOMENDACJE
W SPRAWIE DYSTRYBUCJI
PREPARATU ZE STABILNYM JODEM

Etap główny – uruchomienie – Minister właściwy ds. wewnętrznych po konsultacji z Ministrem Zdrowia, Głównym Inspektorem Sanitarnym oraz Prezesem PAA – wydaje polecenie wojewodom o uruchomieniu akcji na wskazanym obszarze



REKOMENDACJE
W SPRAWIE DYSTRYBUCJI
PREPARATU ZE STABILNYM JODEM

2. REKOMENDACJE DOTYCZCE TRANSPORTU I ODBIORU PREPARATU Z WPD

2.1. Transport preparatu z WPD do Miasta/Gminy odbędzie się środkami transportu, np. PSP, OSP, Policji, Straży Miejskiej/Gminnej.

Transport powinien odbywać się w warunkach:

- zapewniających bezpieczeństwo oryginalnych opakowań przed uszkodzeniami mechanicznymi i możliwością zabrudzenia lub skażenia;
- ograniczających dostęp do produktów leczniczych osobom nieupoważnionym;
- w temperaturze nieprzekraczającej 25°C.

Tabletki jodku potasu 65 mg – producent Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A. – są pakowane w sposób następujący:

- 1) rodzaj opakowania bezpośredniego i ilość produktu w opakowaniu bezpośrednim:
blister po 30 sztuk,
- 2) rodzaj opakowania jednostkowego i ilość produktu w opakowaniu jednostkowym:
pudełko po 30 szt. tabletek
- 3) rodzaj opakowania zbiorczego i ilość produktu w opakowaniu zbiorczym:
karton 40 op. (tj. 1.200 sztuk tabletek)
- 4) wymiary (długość x szerokość x wysokość) i waga jednego opakowania zbiorczego:
304 mm x 211 mm x 135 mm, waga 0,91 kg
- 5) ilość produktu na jednej europalecie: 4 800 op.
(120 kartonów zbiorczych x 40 pudełek (144 000 sztuk tabletek)
- 6) waga jednej pełnej palety: 145 kg netto

Tabletki jodku potasu 65 mg – producent GL PHARMA – są pakowane w sposób następujący:

- 1) rodzaj opakowania bezpośredniego i ilość produktu w opakowaniu bezpośrednim:
blister po 10 sztuk,
- 2) rodzaj opakowania jednostkowego i ilość produktu w opakowaniu jednostkowym:
pudełko po 10 szt. tabletek
- 3) wymiary (długość x szerokość x wysokość) i waga jednego opakowania jednostkowego:
38 mm x 22 mm x 87 mm, waga 9,9 g
- 4) rodzaj opakowania zbiorczego i ilość produktu w opakowaniu zbiorczym:
karton, 720 op. (tj. 7.200 sztuk tabletek)
- 5) wymiary (długość x szerokość x wysokość) i waga jednego opakowania zbiorczego:
560 mm x 355 mm x 322 mm, waga 7,13 kg
- 6) ilość produktu na jednej europalecie:
11.520 op. (16 kartonów zbiorczych x 720 pudełek (115.200 sztuk tabletek)
- 7) waga jednej pełnej palety: 152 kg netto

2.2. Zespół wyjazdowy złożony z kierowcy i dysponenta – urzędnika jednostki samorządu terytorialnego (opcjonalnie funkcjonariusza PSP, druha OSP, funkcjonariusza Policji lub funkcjonariusza Straży Miejskiej/Gminnej) będzie kontaktował się z bazą i CZK poprzez łączność radiową za pomocą radiotelefonów znajdującej się w pojeździe oraz radiostacji nasobnych, członków załogi oraz telefony komórkowe.

REKOMENDACJE
W SPRAWIE DYSTRYBUCJI
PREPARATU ZE STABILNYM JODEM

2.3. Zespół wyjazdowy alarmowany będzie przez dyżurnego WCZK/PCZK za pomocą łączności radiowej lub telefonicznej (*opcjonalnie za pośrednictwem Dyżurnego Stanowiska Kierowania PSP, Dyżurnego Stanowiska Kierowania Policji, Dyżurnego OSP, Dyżurnego Straży Miejskie/Gminnej*).

3. REKOMENDACJE WS. ROZWIĘCIA PUNKTÓW WYDAWANIA TABLETEK JODKU POTASU

3.1. Listę punktów wytypowanych do wydawania mieszkańcom preparatu ze stabilnym jodem (pełniących rolę PWTJP) wraz numerami telefonów powinien być przygotowany na etapie planistycznym.

Do zadań Kierownik PWTJP należy:

- przybycie do miejsca rozwinięcia PWTJP po uzyskaniu informacji z CZK;
- otwarcie obiektu;
- wezwanie do pracy pracowników Punktu;
- przygotowanie obiektu do dystrybucji TJP który powinien składać się z miejsca przygotowania tabletek zgodnie z instrukcją dawkowania, miejsca wydawania preparatu, punkt ewidencji wydanego preparatu, poczekalnia na której powinny znajdować się ulotki informacyjne o stosowanym preparacie);
- powiadomienie CZK o gotowości do działania;
- przyjęcie TJP;
- wydawanie TJP dla poszczególnych grup ryzyka;
- w przypadku zakłócenia porządku publicznego w rejonie PWTJP – powiadomienie Straży Miejskiej lub Policji;
- po zakończeniu pracy punktu – przekazanie do CZK list potwierdzających wydanie TJP.

4. REKOMENDOWANE MIEJSCA ROZWIĘCIA PUNKTÓW WYDAWANIA TABLETEK JODKU POTASU (PWTJP)

Rekomendowanymi miejscami rozwinięcia PWTJP, w kontekście bezpieczeństwa procedury podawania preparatu ze stabilnym jodem, są: placówki podstawowej opieki zdrowotnej, szpitale oraz inne obiekty użyteczności publicznej (szkoły, przedszkola, domy kultury) do których oddelegowany zostanie pracownik służby zdrowia.

5. REKOMENDOWANE WZORY DOKUMENTÓW W FORMIE ZAŁĄCZNIKÓW ORAZ ULOTKI INFORMACYJNE

- Załącznik nr 1 Wzór potwierdzenia uruchomienia akcji jodowej
- Załącznik nr 2a i 2b Pokwitowanie odbioru preparatu ze stabilnym jodem z WPD
- Załącznik nr 2 Upoważnienie do odbioru preparatu ze stabilnym jodem
- Załącznik nr 3 Instrukcja postępowania zespołu wyjazdowego
- Załącznik nr 4 Harmonogram akcji jodowej w Mieście (nazwa miasta)
- Załącznik Nr 5 Szczegółowy harmonogram dystrybucji preparatu ze stabilnym jodem
- Załącznik nr 6 Miejsce rozwinięcia PWTJP
- Załącznik nr 7 Ulotka dla pacjenta – jodek potasu TZF Polfa Tarchomin
- Załącznik nr 8 Ulotka dla pacjenta – jodek potasu GL Pharma
- Załącznik nr 9 Wykaz udostępnionego preparatu z podziałem na województwa