

دستورالعمل فرآیند مدیریت فرآوردهای سلامت محور غیرقابل مصرف در داروخانه ها			عنوان
۱۴۰۲/۱۲/۲۶	تاریخ شروع اجرا	..	شماره بازنگری
۱۴۰۴/۱۲/۲۶	تاریخ اعتبار		

دستورالعمل فرآیند مدیریت فرآوردهای سلامت محور غیرقابل مصرف در داروخانه ها

تصویب گننده	تایید گننده	تبیه گننده	عنوان
دکتر سید حیدر محمدی معاون وزیر کارخانی سازمان	دکتر زهرا جهانگرد سرپرست دفتر نظارت و پایش مصرف فرآوردهای سلامت	دکتر الناز ذوقی کارشناس امور خودکار سیستمی و بستری فرآوردهای سلامت	نام و امضا سمت

الله

فهرست

۱	تاریخچه بازنگری
۲	هدف
۳	دانه عملکرد
۴	مسئولیت
۵	روش کار
۶	پیوست

(۱) تاریخچه بازنگری

صفحات مورد بازنگری	شرح مختصر بازنگری	تاریخ بازنگری	شماره بازنگری
		اولین نسخه	۰۰

کلیه بهره‌برداران باید از معتبر بودن آخرین نسخه این سند اطمینان حاصل نمایند.

(۲) هدف

(۱-۲) مستندات

این دستورالعمل براساس اصل ۵۰ قانون اساسی و مطابق با ماده ۲۲ آیین‌نامه تاسیس، ارائه خدمات و اداره داروخانه‌ها، تصویب شده به شماره ۶۵۵/۱۱۷۳۳ به تاریخ ۱۴۰۰/۰۳/۰۹، بند شرح وظایف داروساز مسئول فنی داروخانه: «مسئول فنی داروخانه نظارت بر امداده مناسب داروهایی که قابلیت مصرف آنها به هر نحو از بین رفته را بر عهده دارد» و همچنین مطابق با «قانون مدیریت پسماندها» مصوب مجلس شورای اسلامی در سال ۱۳۸۳ که بر طبق ماده ۴ آن "دستگاه‌های اجرایی ذی‌ربط موظفند تدبیر لازم را برای مدیریت پسماندها اتخاذ کنند"، تدوین شده است.

(۲-۲) اهداف کلی دستورالعمل

- تعیین ضوابط، آمده‌سازی شرایط امداده و طراحی نظاممند جامع و قابل اطمینان برای دفع فرآورده‌های سلامت غیرقابل مصرف که به هر دلیل برای فروش یا عرضه مناسب نیستند
- حفاظت از محیط زیست
- تضمین ایمنی و سلامت بیماران و عموم جامعه

۲-۳) اصطلاحات مندرج در دستورالعمل

- سازمان: سازمان غذا و دارو
- مسئول فنی داروخانه: داروسازی که با اخذ پروانه مسئولیت فنی صادره از سوی دانشگاه مربوطه به وظایف قانونی خود در داروخانه عمل می‌نماید.
- معاونت: معاونت/مدیریت‌های غذا و داروی دانشگاه/دانشکده‌های علوم پزشکی که داروخانه در حوزه آن دانشگاه فعالیت دارد.
- شرکت املاع‌کننده: شرکت‌هایی که امکانات لازم برای املاع، ایمن داروها را داشته و مجوزهای لازم را برای انجام این هدف، از سازمان غذا و دارو اخذ می‌نمایند.
- فرآوردهای سلامت محور: فرآوردهای مرتبط با سلامت و موثر بر آن از جمله دارو، فرآوردهای بیولوژیک، واکسن، فرآوردهای سلول درمانی، شیرخشک، مکمل‌های تنذیه‌ای، دارویی و ورزشی، غذاهای کمکی شیرخواران، تجهیزات و لوازم مصرفی پزشکی و دارویی. کلیه فرآوردهای سلامت محور مجوز و شناسه کنترل اصالت دارند.
- فرآوردهای غیر قابل مصرف: فرآوردهای غیر قابل مصرف، آن دسته از فرآوردهای سلامت محور هستند که به تشخیص داروساز قابل عرضه و استفاده نیستند. فرآوردها به دلایل ذیل، غیرقابل مصرف تلقی می‌شوند: انقضای تاریخ، تغییرات فیزیکوشیمیایی، دوفاز شدن، عدم نگهداری در شرایط مناسب مطابق با برچسب شرکت سازنده، آمپول‌ها و ویال‌های شکسته شده، پارگی بسته‌بندی، داروهای نیمه مصرف، مخدوش بودن برچسب اصالت به‌نحوی که تایید اصالت به هیچ عنوان امکان‌پذیر نباشد.

۳) دامنه عملکرد

دامنه کاربرد این دستورالعمل، شامل تمام فرآوردهای سلامت محور غیرقابل مصرف در داروخانه است.

۴) مسئولیت

مسئولیت خدمت تشخیص فرآوردهای غیر قابل مصرف به عهده مسئول فنی بوده و نیز مسئولیت نگهداری ایمن و ارسال فرآوردهای سلامت غیر قابل مصرف از داروخانه و همچنین مسئولیت حمل ایمن تا رسیدن به محل تحویل اشتراکی (در صورت بهره‌گیری از روش ارسال اشتراکی تا زمان تحویل محصولات به نماینده شرکت املاع‌کننده) و دریافت رسید، بر عهده موسس داروخانه است. مسئولیت حمل و املاع بی خطر و ایمن فرآوردهای سلامت غیر قابل مصرف هم بر عهده شرکت املاع‌کننده‌ای است که مجوزهای لازم را از سازمان دارد.

(۵) روش کار

- ۱-۵ ثبت اطلاعات مربوط به فرآورده‌های غیرقابل مصرف دارویی و علل از دست رفتن قابلیت مصرف آن فرآورده‌های غیرقابل مصرف در داروخانه به تشخیص مسئول فنی داروخانه جداسازی می‌شود و باید اطلاعات آنها قبل از قرار گرفتن در سطل مخصوص، در جدولی مانند جدول ۱ وارد شود.
- تبصره: بعد از آماده‌سازی زیرساخت‌ها و انجام اطلاع رسانی‌های لازم، این اقلام باید در سامانه رديابي، رهگيری و كنترل اصالات (TTAC) ثبت شوند.

جدول ۱. ثبت داروهای آمده شده توسط داروخانه برای ارسال به شرکت املاعه‌کننده

نام ژئوگیک دارو	قدرت دارو	شكل دارویی	نام برنده / نام شرکت	LOT UID /	تعداد بسته ارسالی	تعداد در هر بسته	قیمت واحد دارو (ريال)	تاریخ انقضا	عملت ارسال برای املاعه **
X	50 mg	قرص	نام برنده / نام شرکت	LOT UID /	۳ جعبه	۳۰ عدد	۷	2020/01/01	اتمام تاریخ انقضا

* مطابق فاکتور خرید دارو از شرکت پخش
** عل لریال فرآورده جهت املاعه: انقضای تاریخ، تغییرات فیزیکوکیمیایی، دوفاز شدن، عدم نگهداری در شرایط مناسب مطابق با برچسب شرکت سازنده، آمپول‌ها و ویال‌های شکسته شده، پارگی بسته‌بندی داروهای نیمه مصرف، مخدوش بودن برچسب اصالت به عنوان امکان پذیر نباشد.

۲-۵) تفکیک، جداسازی و نگهداری موقت اینمن فرآورده‌های غیرقابل مصرف

فرآورده‌های سلامت محور غیرقابل مصرف از سوی مسئول فنی داروخانه بررسی و توسط موسس و با هماهنگی مسئول فنی جداسازی شده و در محل اختصاصی و جدا از محل عرضه با عنوان «محل فرآورده غیرقابل مصرف» نگهداری می‌گردد. برای نگهداری فرآورده‌های تفکیک شده باید از سطل‌های مخصوص نگهداری موقت استفاده شود.

سطلهای مخصوص نگهداری موقت: سطل‌هایی هستند که برای نگهداری موقت فرآورده‌های غیرقابل مصرف در داروخانه مورد استفاده قرار می‌گیرند. این سطل‌ها نباید به صورت کامل پر شوند و هنگامی که تا خط نشانگر یا حدود سه چهارم پر شدند، باید درب آنها بعد از حصول اطمینان از داشتن فهرست مکتوب تمام محتویات به صورت اینمن و محکم بسته شود. این سطل‌ها در حقیقت ظروف مقاوم به نشت فرآورده و از جنس کارتون، سطل پلاستیکی یا کارتون پلاستیک است هستند. بسته به نوع فرآورده و میزان خطرساز بودن محتویات، این ظروف برای شناسایی و تشخیص انواع گوناگون فرآورده‌های غیرقابل مصرف با رنگ‌های مختلف به شرح زیر و طبق شکل ۱ مشخص می‌شوند:

- سطل‌های مخصوص با برچسب خطروناک: این سطل‌ها، قرمز رنگ بوده و روی آن برچسب واضح با علامت خطر درج شده است. این ظروف باید کاملاً محکم و غیرقابل نشت باشند و از آنها برای نگهداری فرآورده‌های خطروناک برای انسان، شامل داروهای پر خطر اطبق

¹ Hazardous

آخرین فهرست تدوین شده از سوی مرکز ملی ایمنی و سلامت شغلی^۳(پیوست) استفاده می‌شوند. کیسه‌های این سطل‌ها نیز باید در تمام فرآیند انتقال با علامت خطرناک برچسب‌گذاری شوند.

- سطل‌های ایمن: آین سطل‌ها زرد رنگ با درپوش قرمز مخصوص اشیای تیز و برنده هستند که پسماندهای تیز مانند سرنگ‌ها، اجسام نوک تیز، ویال‌ها، آمپول‌ها و شیشه‌های شکسته در آن قرار می‌گیرند. مطابق ماده ۲۳ ضوابط و روش‌های مدیریت اجرایی پسماندهای پزشکی و پسماندهای وابسته، نباید از کیسه‌های پلاستیکی برای جمع‌آوری و نگهداری پسماندهای تیز و برنده استفاده شود و سطل‌های ایمن باید به شکلی باشند که بتوان بدون فشار دست، پسماند را درون ظرف انداخته و خارج کردن آنها از ظرف ممکن نباشد. دیواره‌های ظرف نیز باید نفوذناپذیر باشد تا سیالات از آن خارج نشوند و پس از بستن درب، از عدم خروج مواد از آن اطمینان حاصل شود.



شکل ۱. سطل‌های مخصوص نگهداری موقت فرآورده‌های غیرقابل مصرف در داروخانه

- سطل‌های مخصوص سفید: این سطل‌ها سفید رنگ بوده و برای گروه‌های فرآورده‌های بی خطر و ظروف فرآورده‌های مایع در بسته استفاده می‌شوند. باید روی سطل‌های مخصوص سفید، برچسب واضحی با عنوان «فرآورده غیرقابل مصرف» چسبانده شود.

^۳ Safety box National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH)^۱ بخشی از مرکز کنترل و پیشگیری از بیماری (CDC) ایالات متحده با هدف ایمنی و سلامت کارکنان و محیط کار است.

* دفع سایر زباله‌ها غیر از فرآورده‌های سلامت‌محور؛ زباله‌های معمولی یا شبه‌خانگی، پسماندهایی غیر از فرآورده‌های عرضه شده در داروخانه مانند کاغذ، پلاستیک، جعبه خالی داروها، روکش و سایل مصرفی و تجهیزات پزشکی، ماسک پرسنل، زباله‌های محوطه داروخانه و از این قبیل زباله‌های معمولی، مشابه پسماندهای خانگی هستند که بخش بزرگی از زباله‌ها را تشکیل می‌دهند. این پسماندها باید در گیسه‌های سیاه رنگ و سطل‌های زباله معمولی ریخته شده و جدا از باقی پسماندها به مخازن مربوط به زباله‌های شهرداری منتقل شوند.

* املاح فرآورده‌های غیرقابل مصرف غیرفعال؛ فرآورده‌های غیرقابل مصرف غیرفعال، فرآورده‌هایی هستند که در صورت ریق‌سازی و ورود به فاضلاب، برای سلامت و محیط زیست خطری ندارند و طبق منابع، امکان املاحه آنها در داروخانه وجود دارد. این فرآورده‌ها شامل مایعات حجمی داخل وریدی هستند. محلول‌های بی‌خطر مانند سدیم کلراید ۰/۹٪، دکستروز، آمینواسید و لیپید به مقدار محدود که هیچ خطر دیگری نداشته باشند (مثلًا عفونی بودن به دلیل آلدگی به مایعات بدن یا افزوده شدن سایر داروها) را می‌توان در فرآورده‌های غیرقابل مصرف دارویی قرار داد یا آنها را با میزان کافی آب، به اندازه مناسب ریق نموده و سپس داخل مجرای فاضلاب ریخت و ظروف خالی را در فرآورده‌های غیرقابل مصرف شهری قرار داد.

* نگهداری موقت داروهای تحت کنترل غیر قابل مصرف؛ داروهایی با قابلیت سوء‌صرف و غیرقابل مصرف (طبق فهرست جدول ۲) باید در محفظه قفل‌داری تحت عنوان داروهای تحت کنترل نیازمند املاح نگهداری موقت شوند. هنگام تحويل داروها به شرکت املاح، محتويات این محفظه باید در حضور نماینده معاونت غیرقابل بازیافت گردد. در واقع، ماهیت داروهای تحت کنترل باید پیش از ارسال برای املاح به گونه‌ای تغییر یابند که کاملاً غیرقابل مصرف شوند. مثلاً قرص‌ها خرد شده و آمپول‌ها و ویال‌ها شکسته شوند و فرآورده‌های مایع، درون ظرف درب‌دار دیگری تخلیه شده و سپس ریق شوند.

* نگهداری موقت داروهای مایع غیر قابل مصرف؛ محصولات دارویی مایع، باید قبل از قرار گرفتن در محفظه‌های پسماند در ظروف جدگانه سالم و بی‌عیب و نقصی قرار داده شوند تا مایعات به بیرون نشست نکنند. نباید مایعات غیرقابل مصرف، به صورت مستقیم در محفظه پسماند ریخته شوند، بلکه باید ظرف حاوی آن مایع در محفظه پسماند انداخته شود. ظرف حاوی مایع بر حسب خطرناک یا بی‌خطر بودن به صورت درسته در سطل مربوطه قرار داده می‌شود.

جدول ۲. فهرست داروهایی که قابلیت سوء مصرف دارند

ردیف	نام دارو	شكل دارویی و دوز
1	Buprenorphine	TAB 0.4mg
		TAB 2mg, 8mg
		INJ 0.3mg/ml
2	Buprenorphine/Naloxone	TAB 2/0.5mg, 8/2mg
3	Methadone	TAB 5mg
		TAB 20mg, 40mg
		SOLUTION 25mg/5ml
		SOLUTION 5mg/5ml
		INJ 10mg/ml
4	Morphine	INJ 10 mg/ml, 25mg/ml, 50mg/ml
		SUPP 10mg
		Tab
5	Opium	Tincture 10mg/ml
6	Pethidine	INJ 25mg/ml, 50mg/ml,
7	Pentazocine	INJ 30mg/ml
8	Fentanyl	PATCH 25mcg/h,50mcg/h
		PATCH 75mcg/h,100mcg/h
		INJ 50mcg/ml
9	Remifentanil	INJ 1 mg, 2mg, 5mg
10	Alfentanil	INJ 0.5mg/ml
11	Sufentanil	INJ 5mcg/ml, 50mcg/ml
12	Oxycodone	TAB EXTENDED RELEASE 10mg, 20mg
		TAB. 5mg, 15mg, 30mg
13	Codeine	TAB 30mg
14	Methylphenidate	TAB 10, 18, 20, 36,54 mg
15	Dexamphetamine	TAB 5mg
16	Tramadol	TAB 50, 100, 200 mg
		INJ 50 mg/ml
17	Acetaminophen + Caffeine + Codeine	TAB :Acetaminophen 300mg + Caffeine 15 mg+ Codeine phosphate 15 mg
18	Acetaminophen + Codeine	TAB or CAP: Acetaminophen 300mg + Codeine Phosphate 20mg
19	Codeine + Guaifenesine	Syrup :All products containing Codeine + Guaifenesine
20	Pseudoephedrine	Syrup 30mg/5ml

* نگهداری موقت فرآورده‌های فراخوان شده یا نیازمند فراخوان: فرآورده‌های فراخوان شده از سوی سازمان، غیر قابل مصرف تلقی می‌شوند، ولی این فرآورده‌ها باید تا زمان مرجع شدن در محفظه چداغه‌ای تحت عنوان فراخوان شده یا نیازمند فراخوان نگهداری شوند. همچنین پس از دریافت فرآورده از شرکت پخش، در صورت مشاهده هرگونه اشکال یا نقص در هر دارو به تشخیص و تایید داروساز مستول فنی، باید فرم شکایت از فرآورده‌های داروبی تکمیل شده و همراه سه نمونه از سری ساخت مورد شکایت به معاونت غذا و داروی متبع ارسال گردد و تا زمان تعیین تکلیف فرآورده مشکوک به نیاز به فراخوان، سری ساخت مربوطه از سوی داروساز در محفظه فراخوان شده یا نیازمند فراخوان ایزوله شده و از ورود به چرخه مصرف اجتناب گردد.
تبصره: نگهداری تمامی فرآورده‌های غیرقابل مصرف در داروخانه در شرایط مذکور، بسته به حجم داروهای نیازمند امحاء در هر داروخانه و حداقل تا یک سال امکان‌پذیر است. بنابراین هر داروخانه باید حداقل یک بار در سال نسبت به ارسال فرآورده‌های جمع‌آوری شده به شرکت امحاقنده یا به نماینده جمع‌آوری اشتراکی اقدام نماید.

۴-۵) فرآیند ارسال فرآورده‌های غیرقابل مصرف برای امحاء

- ۱) فهرست فرآورده‌های غیر قابل مصرف نگهداری شده، مطابق با جدول ۱ باید در داروخانه وجود داشته باشد و همواره به روز باشد.
- ۲) داروخانه‌ها می‌توانند به منظور صرفه‌جویی در وقت و هزینه به صورت اشتراکی یا هماهنگی با تعاونی‌های فراغیر انجمن داروسازان نسبت به ارسال تجمعی فرآورده‌های غیرقابل مصرف اقدام نمایند. در این صورت، موسس هر داروخانه موظف است فرآورده‌های غیرقابل مصرف را در محل مشترک تحويل دهد. این محل باید با هماهنگی قبلی معاونت انتخاب شود.
- ۳) موسس داروخانه یا نماینده تجمعی اشتراکی باید به تارنمای <https://iranemp.ir> سازمان حفاظت محیط زیست رجوع کند و نوع فرآورده‌های نیازمند امحاء را ثبت نماید.
- ۴) موسس/مسئول فنی داروخانه یا نماینده تجمعی اشتراکی باید نسبت به ارسال فهرست فرآورده‌های غیرقابل مصرف (به تفکیک نام داروخانه و با تایید و مهر موسس داروخانه) به معاونت و اخذ نوبت برای تطبیق و تایید فهرست مذکور اقدام نماید.
- ۵) موسس داروخانه یا نماینده تجمعی اشتراکی باید به شرکت امحاء کننده مورد تایید سازمان جهت ارسال خودروی حمل زباله اطلاع دهد.
- ۶) فهرست فرآورده‌های غیرقابل مصرف در حضور نماینده معاونت تطبیق یافته و کیسه‌ها پلمب می‌شوند و بارگیری کیسه‌های پلمب شده به خودروی حمل توسط نماینده شرکت امحاء کننده انجام گردد.

⁴ Recall



دستورالعمل فرآیند مدیریت فرآوردهای سلامت محور
غیرقابل مصرف در داروخانه‌ها



(۷) «صورتجلسه امحاء» تهیه شود و از سوی افراد حاضر مهر و امضا شود و پسمندانها به شرکت امحاء کننده ارسال گردد. یک نسخه از

صورتجلسه امحاء و فهرست فرآوردهای ارسال شده تایید شده توسط معاونت باید در داروخانه نگهداری شود.

تبصره ۱: صورتجلسه امحاء مورد تایید معاونت و فهرست فرآوردهای تایید شده، جهت انجام امور مالیاتی در زمان بررسی پرونده

مالیاتی قابل ارائه می باشد.

تبصره ۲: اجرای روش‌های مورد تایید سازمان جهت امحاء این داروهای خطرناک و همچنین تفکیک داروهای بی خطر، ولی با روش امحاء

منحصر به فرد مانند آنتی‌بیوتیک‌ها، مواد ضد عفونی کننده، اسپری‌ها و افشارندهای دارویی به عهده شرکت امحاء بوده و مطابق با ضوابط

نظرارت بر امحاء ضایعات دارویی مصوب سازمان است.

تبصره ۳: نگهداری پسمندانها در داروخانه‌های بیمارستانی، در صورت داشتن دستورالعمل مصوب بخش اینمی و بهداشت حرفه‌ای

بیمارستان و نیز داشتن قرارداد بیمارستان با شرکت‌های امحاء پسمند دارویی به صورت مستقل، طبق ضوابط مربوطه بالامانع است.

پیوست

فهرست داروهای پوچتر، طبق آخرین فهرست تدوین شده از سوی مرکز ملی ایمنی و سلامت شغلی (NIOSH)*				
داروهای آسی فنول‌الاستیک	Abiraterone	Ado-Trastuzumab Emtansine	Afatinib	Altretamine
	Anastrozole	Arsenic Trioxide	Axitinib	Azacitidine
Bog Bacillus-Calmette- Guérin	Belinostat	Bendamustine	Bexarotene	Bleomycin
Bortezomib	Bosutinib	Brentuximab Vedotin	Busulfan	Cabazitaxel
Cabozantinib	Capecitabine	Carboplatin	Carfilzomib	Cannustine
Chlorambucil	Cisplatin	Cladribine	Clofarabine	Crizotinib
Cyclophosphamide	Cytarabine	Dabrafenib	Dacarbazine	Dactinomycin
Dasatinib	Daunorubicin	Decitabine	Degreliz	Docetaxel
Doxorubicin	Enzalutamide	Epirubicin	Eribulin	Erlotinib
Estramustine	Etoposide	Everolimus	Exemestane	Floxuridine
Fludarabine	Fluorouracil	Flutamide	Fulvestrant	Gemcitabine
Gemtuzumab Ozogamicin	Goserelin	Histrelin	Hydroxyurea	Idarubicin
Ifosfamide	Imatinib	Irinotecan	Ixabepilone	Ixazomib
Letrozole	Leuprorelin	Lomustine	Mechlorethamine	Megestrol
Melphalan	Mercaptopurine	Methotrexate	Mitomycin	Mitotane
Mitoxantrone	Nelarabine	Nilotinib	Omacetaxine	Oxaliplatin
Paclitaxel	Panobinostat	pazopanib		
داروهای غیر آسی فنول‌الاستیک	Acitretin	Altretinoin	Ambrisentan	Cabergoline
با ارزان نقدی و قابل قبول ملی	Cetrorelix	Choriogonadotropin	Clomiphene	Colchicine
Dinoprostone	Dronedarone	Dutasteride	Ergonovine/Methylergonovine	Eslicarbazepine
Finasteride	Fluconazole	Ganirelix	Gonadotropin, Chorionic	Icatibant
Lomitapide	Macitentan	Mentropins	Methyltestosterone	Mifepristone
Misoprostol	Nafarelin	Oxytocin	Pamidronate	Paroxetine
Pasireotide	Peginesatide	Pentetate Calcium Trisodium	Plerixafor	Ribavirin
Riociguat	Telavancin	Temazepam	Testosterone	Topiramate
Tretinoin	Ulipristal	Valproate/Valproic Acid	Vigabatrin	Voriconazole
Warfarin	Ziprasidone	Zoledronic Acid		
داروهای غیر آسی فنول‌الاستیک با تأثیر محدود آنفلاتیک	Abacavir	Alefasept	Apomorphine	Carbamazepine
	Chloramphenicol	Cidofovir	Cyclosporine	Deferasirox
Diethylstilbestrol	Divalproex	Entecavir	Estradiol	Estrogen/Progesterone
Estrogens, Conjugated	Estrogens, Esterified	Estropipate	Fingolimod	Fluoxymesterone
Fosphenytoin	Ganciclovir	Leflunomide	Lenalidomide	Liraglutide Recombinant
Medroxyprogesterone Acetat	Methimazole	Mipomersen	Mycophenolate Mofetil	Mycophenolic Acid
Nevirapine	Ospemifene	Oxcarbazepine	Palifermin	Paliperidone
Phenoxybenzamine	Phenytoin	Progesterone	Progestins	Propylthiouracil
Raloxifene	Rasagiline	Risperidone	Sirofyllus	Spironolactone
Tacrolimus	Teriflunomide	Thalidomide	Thalidomide	Uracil Mustard
Valganciclovir	Zidovudine			

* National Institute for Occupational Safety and Health