

## Schemat postępowania w przypadku przerwania łańcucha chłodniczego w podmiocie leczniczym

Placówka - zabezpiecza i oznakowuje preparaty szczepionkowe, które były przechowywane w nieodpowiedniej temperaturze poprzez spakowanie w osobne opakowanie, umieszczenie ich w sprawnej lodówce z wyraźnym i widocznym opisem „NIE DO UŻYTKU ”

Placówka - przesyła do PPIS zgłoszenie zawierające opis sytuacji, wydruk temperatur oraz wykaz szczepionek przechowywanych poza zimnym łańcuchem z uwzględnieniem ich ilości, numerów serii, daty ważności i wartości (Załącznik Z-01/IT-06/NE)

PPIS przesyła do MPWIS wstępną informację dotyczącą zdarzenia

PPIS planuje kontrolę w placówce (niezwłocznie)

Świadczeniodawca - przesyła pytanie do producentów preparatów szczepionkowych, dotyczące możliwości dalszego wykorzystania preparatów (dalsze postępowanie w zależności od uzyskanej odpowiedzi).

i/lub

Świadczeniodawca, zgodnie z posiadaną wiedzą, na podstawie analizy zaistniałej sytuacji, podejmuje (najlepiej komisyjnie) decyzję o utylizacji preparatów szczepionkowych

PPIS po analizie zebranej dokumentacji od świadczeniodawcy, przekazuje w formie pisemnej do Ministerstwa Zdrowia pismo kończące z informacjami o zaistniałym zdarzeniu

Informacja do wiadomości MPWIS, GIS i WIF