

일반관리대상 마약류 보고유예 종료에 따른 안내사항

(‘20. 4 27.(월), 식품의약품안전처 마약관리과)

병·의원과 약국의 일반관리대상 마약류 제조번호·유효기한 보고 유예가 2020년 5월 17일자로 종료됩니다. 마약류취급의료업자(마약류관리자) 및 마약류소매업자께서는 2020년 5월 18일부터 다음 사항을 참고하여 보고해 주시기 바랍니다.

① 일반관리대상 제조번호 · 유효기한 보고 방법

- 병·의원(동물병원 포함)과 약국*에서는 2020년 5월 18일부터 일반관리대상 마약류에 대하여 제조번호·유효기한을 보고합니다.

* 마약류취급의료업자(마약류관리자), 마약류소매업자

① 일반관리대상 마약류

- ▶ 인체용으로 허가받은 향정신성의약품 (식약처장이 공고한 ‘프로포폴’을 주성분으로 하는 향정 제외)
- ▶ 동물용으로 허가받은 마약·향정신성의약품
- ▶ 원료·시약·표준품과 같은 품목허가가 없는 마약·향정신성의약품

- 구입, 양도, 양수 등 마약류취급(승인)자 간 약품이 이동되는 경우에는 제조번호를 정확하게 보고합니다.
- 다만, 병·의원과 약국에서 투약·조제 등 취급자가 마약류를 사용·소진하는 경우에는 제조번호를 입고한 순서대로 보고할 수 있습니다.
- 제조번호를 입력하지 않거나 입고내역이 없는 번호를 보고하지 않도록 주의합니다.

② 보고유예 종료 시점 전산재고 확인 · 정정

- 마약류통합관리시스템에 보고한 취급내역에 오류가 있다면, 원칙적으로 해당 보고내역을 확인하여 오류를 정정하여야 합니다.

- 다만, 실물 재고수량과 전산 재고수량이 일치하는 경우 이번 보고 유예기간 종료에 한하여 2020년 5월 17일까지 마약류통합관리시스템에 있는 제조번호 점검 기능으로 미입력·오입력한 일반관리대상 마약류의 제품정보(제조번호·유효기한)를 점검·정정할 수 있습니다.
- 마약류통합관리시스템에서 전산재고의 제품정보를 점검하는 방법은 홈페이지(www.nims.or.kr)에 공지된 내용을 참고하시기 바랍니다.

③ 취급자 주의사항

- 보고여부 또는 재고차이 확인기준은 취급자가 자체적으로 사용하는 연계보고 소프트웨어가 아닌 ‘마약류통합관리시스템’입니다.

조제·처방 등 연계보고 소프트웨어는 보고를 위한 도구입니다. 각 취급 보고자는 마약류통합관리시스템에서 정상보고 여부 및 전산재고는 가능한 매일(소량 취급자는 주 1회 이상) 확인할 것을 권고합니다.

※ 「마약류 관리에 관한 법률 시행규칙」 제21조 제⑦항

- 보고누락, 항목오입력(변경미보고 해당), 보고기한 초과 중 특히 보고누락이 발생하지 않도록 주의를 기울여 주시기 바랍니다.
- 항목오입력, 기한초과는 행정처분 경감이 될 수 있으나 보고가 누락된 경우에는 해당되지 않습니다.
- 행정처분 기준에 있는 마약과 향정신성의약품의 재고량 차이는 일련번호·제조번호별이 아닌 “품목*”을 기준으로 합니다.

* (예시) 삼진디아제팜(2밀리그램), 한국화이자제약(주) 자낙스정(0.25밀리그램)

④ 문의처

- 전용 상담센터(1670-6721)로 연락하시거나 마약류통합관리시스템 홈페이지(www.nims.or.kr) 공지사항을 참고하시기 바랍니다.