

## COVID-19抗病毒藥物查核表

稽查單位：\_\_\_\_\_縣(市)衛生局

稽查日期：\_\_年\_\_月\_\_日

受查單位類型： 醫院診所藥局衛生所

醫事機構代碼：\_\_\_\_\_ 受查單位名稱：\_\_\_\_\_

查核項目							查核結果	不合格項目複查日期及結果
一、指派專人負責管理抗病毒藥物。							<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
二、實際藥物庫存數量、批號與智慧防疫物資管理資訊系統 (SMIS) 一致。							<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否，原因： <input type="checkbox"/> 漏報 <input type="checkbox"/> 批號錯誤 <input type="checkbox"/> 尚未回報 <input type="checkbox"/> 其他：	
藥物	Nirmatrelvir + ritonavir (Paxlovid)			Molnupiravir (Lagevrio) 115年7月25日屆效				
實際 庫存量	批號	數量	總計	批號	數量	總計		
SMIS 庫存量	批號	數量	總計	批號	數量	總計		
藥物	Ensitrelvir (Xocova)			Veklury (Remdesivir)				
實際 庫存量	批號	數量	總計	批號	數量	總計		
SMIS 庫存量	批號	數量	總計	批號	數量	總計		
三、藥物包裝完整無破損/潮濕。							<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
四、依外盒規定之儲存環境保存 (勿置於冰箱)，並存放於乾燥、高處櫃中。							<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
五、抽查病歷或用藥紀錄或處方箋與SMIS回報紀錄相符。							<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不適用	
六、回報資料皆正確無誤(姓名、出生日期、身分證等欄位依規定填寫完整、回報用藥條件符合規定)。							<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
七、無重複用藥情形。							<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	

查核項目	查核結果	不合格項目複查日期及結果
八、SMIS未點驗稽核清單內無未點驗之品項。	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
九、抽查病歷有註明COVID-19檢驗陽性結果及適應症(重症風險因子)或有「COVID-19口服抗病毒藥物使用評估表」/「COVID-19病毒藥劑 VEKLURY®使用評估表」	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 不適用	
十、用藥後7日內回報(SMIS回報之填報日期-給藥日期≤7天)。	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否	
複查不符合項目改善措施：(例如：限期改善、異常事件報告)		
查核人員簽名：_____ 受查核單位代表簽名：_____		
主管機關單位核章：		