

비대면진료 시범사업 지침 주요 개정 내용

구분	현행	개정	비고
제2장 사업 세부내용			
2. 서비스 절차 등 (p.11)	<p>나. 서비스 상세내용</p> <p>○ 비대면진료를 통해 약제를 처방하는 경우에도 마약류*와 오·남용 우려 의약품**, 사후피임약***, <추가> 는 처방 불가 (DUR 점검 시 확인 가능)</p> <p>* 「마약류 관리에 관한 법률」 제18조제2항, 제21조제2항에 따라 마약 및 향정신성의약품으로 수입·제조허가를 받은 의약품</p> <p>** 「오·남용우려의약품 지정에 관한 규정」 제2조에 따른 23개 성분</p> <p>*** 사후피임약: 레보노르게스트렐(0.75mg, 1.5mg), 울리프리스탈(30mg) 함유제제</p> <p><신설></p>	<p>나. < 현행과 동일 ></p> <p>○ 비대면진료를 통해 약제를 처방하는 경우에도 마약류*와 오·남용 우려 의약품**, 사후피임약***, <u>비만치료제****</u>는 처방 불가 (DUR 점검 시 확인 가능)</p> <p>* 「마약류 관리에 관한 법률」 제18조제2항, 제21조제2항에 따라 마약 및 향정신성의약품으로 수입·제조허가를 받은 의약품</p> <p>** 「오·남용우려의약품 지정에 관한 규정」 제2조에 따른 23개 성분</p> <p>*** 사후피임약: 레보노르게스트렐(0.75mg, 1.5mg), 울리프리스탈(30mg) 함유제제</p> <p>**** <u>비만치료제: 리라글루티드(비만치료에 한함), 세마글루티드(비만치료에 한함), 터제파타이드(비만치료에 한함), 오르리스타트, 부프로피온염산염 및 날트렉손염산염(복합제) 함유제제</u></p>	비만 치료제 추가
제5장 시범약국 준수사항			
1. 일반 준수 사항 (p.24)	<p>나. 특정 의약품 조제 금지(별첨3)</p> <p>○ 비대면조제시 마약류*, 오·남용 의약품**, 사후피임약***, <추가> 를 조제할 수 없다.</p> <p>* 「마약류 관리에 관한 법률」 제18조제2항, 제21조제2항에 따라 마약 및 향정신성의약품으로 수입·제조허가를 받은 의약품</p> <p>** 「오·남용우려의약품 지정에 관한 규정」 제2조에 따른 23개 성분</p>	<p>나. < 현행과 동일 ></p> <p>○ 비대면조제시 마약류*, 오·남용 의약품**, 사후피임약***, <u>비만치료제****</u>는 조제할 수 없다.</p> <p>* 「마약류 관리에 관한 법률」 제18조제2항, 제21조제2항에 따라 마약 및 향정신성의약품으로 수입·제조허가를 받은 의약품</p> <p>** 「오·남용우려의약품 지정에 관한 규정」 제2조에 따른 23개 성분</p>	비만 치료제 추가

구분	현행	개정	비고
	<p>*** 사후피임약: 레보노르게스트렐(0.75mg, 1.5mg), 울리프리스탈(30mg) 함유제제</p> <p><신설></p>	<p>*** 사후피임약: 레보노르게스트렐(0.75mg, 1.5mg), 울리프리스탈(30mg) 함유제제</p> <p>**** 비만치료제: <u>리라글루티드(비만치 료에 한함), 세마글루티드(비만치 료에 한함), 터제파타이드(비만치 료에 한함), 오르리스타트, 부프로 피온염산염 및 날트렉손염산염(복 합제) 함유제제</u></p>	
[별첨3] 처방금지 의약품 목록			
3. 기타 (p.66)	<p><input type="checkbox"/> 사후피임약(2개 성분)</p> <p>○ 레보노르게스트렐(0.75mg, 1.5mg), 울리프리스탈(30mg) 함유제제</p> <p><신설></p>	<p><input type="checkbox"/> < 현행과 동일 ></p> <p>○ < 현행과 동일 ></p> <p><input type="checkbox"/> 비만치료제(5개 성분)</p> <p>○ <u>리라글루티드(비만치료에 한 함), 세마글루티드(비만치료에 한함), 터제파타이드(비만치 료에 한함), 오르리스타트, 부프 로피온염산염 및 날트렉손염 산염(복합제) 함유제제</u></p>	비만 치료제 추가