



**Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
"Saverio de Bellis"**

Ente Ospedaliero Specializzato in Gastroenterologia
via Turi n°27 - 70013 Castellana Grotte - Bari
C.F. – P.IVA: 00565330727
Ente di diritto pubblico D.M. del 31-3-1982



Dasa-Rägister
EN ISO 9001:2008
IQ-1208-14

DIREZIONE SANITARIA

Direttore Sanitario dott. Roberto di Paola

**PIANO AZIENDALE PER L'INCREMENTO DELLA DISTRIBUZIONE DIRETTA DEL PRIMO CICLO DI TERAPIA
Regolamento**

1. PREMESSA

La distribuzione diretta è la dispensazione di medicinali a carico del SSN destinato al trattamento domiciliare, residenziale o semiresidenziale attraverso le strutture pubbliche.

Tale procedura è regolamentata dalla L. 405/2001, art. 8, dalla Determinazione AIFA del 29 ottobre 2004, dal RR n. 3/2013 e, soprattutto, dal RR n. 17/2017 i cui contenuti vengono con il presente regolamento interamente richiamati e recepiti.

Tale modalità di dispensazione rappresenta un mezzo importante per il controllo ed il contenimento della spesa farmaceutica pubblica ed anche uno strumento fondamentale ai fini delle analisi farmaco-epidemiologiche a livello territoriale.

È da rilevare che essa oltre a contribuire al rispetto dei tetti di spesa dell'assistenza farmaceutica, rappresenta un indubbio beneficio sia sociale che economico per gli stessi cittadini che ricevono un servizio accessorio e sono esentati dal pagamento del ticket fisso e della quota di compartecipazione.

Tenuto conto della rilevanza sanitaria ed economica di queste forme particolari di dispensazione di medicinali a carico del SSN, è necessaria la collaborazione tra tutto il personale coinvolto, principalmente medici prescrittori e farmacisti, al fine di garantire un miglioramento della continuità assistenziale ospedale-territorio e di elevare, nel contempo, i livelli di controllo e di appropriatezza prescrittiva.

2. SCOPO

Lo scopo della seguente procedura è regolamentare la gestione della distribuzione diretta del primo ciclo di terapia dei medicinali da parte dell'IRCCS "de Bellis", a partire dalla prescrizione da parte dei dirigenti medici della struttura, sino alla distribuzione dei farmaci all'utente finale. Tale procedura aziendale, coinvolgendo tutti gli operatori sanitari nella distribuzione diretta dei farmaci, consente di minimizzare, se non eliminare gli errori in fase di prescrizione e dispensazione e garantisce l'uniformità di comportamento degli operatori nelle seguenti fasi del processo:

- a) Prescrizione e dispensazione del primo ciclo di terapia a pazienti in dimissione da ricovero a domicilio, verso strutture residenziali o semiresidenziali;
- b) Prescrizione e dispensazione del primo ciclo di terapia a pazienti in seguito a visita o prestazioni (Day-Service) specialistiche ambulatoriali.

3. CAMPO DI APPLICAZIONE

La presente procedura si applica a tutti i medicinali erogabili attraverso la distribuzione diretta, prescritti dai medici dell'IRCCS nelle situazione di cui al precedente comma lettera a) e b).



**Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
"Saverio de Bellis"**

Ente Ospedaliero Specializzato in Gastroenterologia
via Turi n°27 - 70013 Castellana Grotte - Bari
C.F. – P.IVA: 00565330727
Ente di diritto pubblico D.M. del 31-3-1982



Dasa-Rägister
EN ISO 9001:2008
IQ-1208-14

DIREZIONE SANITARIA

Direttore Sanitario dott. Roberto di Paola

In particolare, vengono regolamentate le seguenti fasi:

1. Prescrizione;
2. Controllo della prescrizione;
3. Dispensazione.

La prescrizione dei medicinali da parte di strutture non facenti capo all'IRCCS "de Bellis", comprese quelle redatte dai MdMG e dai PLS, non possono essere prese in carico.

3.1 PRESCRIZIONE

La prescrizione medica è il documento, stilato dal medico specialista, nel quale sono riportati i medicinali che il paziente deve assumere ed i regimi terapeutici da utilizzare nei singoli trattamenti.

Al momento della dimissione o dopo visita o prestazione specialistica se il paziente necessita di una nuova terapia, lo specialista dovrà effettuare la relativa prescrizione in modalità informatica utilizzando l'accesso su portale "Edotto" con le credenziali di "prescrittore".

Solo in particolari situazioni ed in casi eccezionali nei quali vi siano oggettive limitazioni tecniche e/o organizzative all'utilizzo del sistema informativo è consentita la prescrizione in formato cartaceo su moduli conformi ai modelli implementati nel sistema informativo Edotto.

In situazioni del tutto eccezionali e per periodi temporalmente limitati in cui non sia oggettivamente possibile la dispensazione diretta dei farmaci, previa espressa autorizzazione della direzione sanitaria dell'IRCCS, è consentita la prescrizione su ricetta rossa o con ricetta dematerializzata dei soli farmaci in fascia A alla dimissione.

Il "Piano Terapeutico" redatto dovrà essere stilato secondo le modalità prescrittive disposte dalle schede tecniche ministeriali con le eventuali limitazioni o/e indicazioni previste dalle note AIFA relative ai farmaci.

Dal punto di visto temporale il Piano Terapeutico per la distribuzione diretta dovrà prevedere la fornitura di medicinali per almeno una settimana, un mese al massimo, e dovrà comprendere solo i farmaci presenti nel PTA dell'IRCCS permanendo in capo al MdMG la prescrizioni di farmaci per le cronicità preesistenti.

L'atto prescrittivo è suddiviso:

- in una componente di tipo clinico-specialistico, basata sulla decisione e sulla valutazione dell'appropriatezza, stabilita dallo specialista in base ad una diagnosi, all'efficacia terapeutica attesa, alle possibili interazioni farmacologiche, alle controindicazioni;



**Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
"Saverio de Bellis"**

Ente Ospedaliero Specializzato in Gastroenterologia
via Turi n°27 - 70013 Castellana Grotte - Bari
C.F. – P.IVA: 00565330727
Ente di diritto pubblico D.M. del 31-3-1982



Dasa-Rägister
EN ISO 9001:2008
IQ-1208-14

DIREZIONE SANITARIA

Direttore Sanitario dott. Roberto di Paola

- in una componente di tipo esecutivo che include la qualità e la completezza delle informazioni essenziali ai fini della corretta ed inequivocabile identificazione del medicinale prescritto e del paziente destinatario del trattamento.

La prescrizione deve soddisfare i seguenti requisiti:

- a) chiarezza del contenuto, il nome commerciale del farmaco o del principio attivo deve essere indicato per esteso;
- b) deve essere evitato l'uso di abbreviazioni o acronimi;
- c) in caso di numeri decimali usare sempre lo zero al contrario evitare l'uso di uno zero terminale dopo un numero unitario.

Ai fini dell'erogazione del medicinale, il paziente o un suo familiare deve essere fornito di relazione clinica (cartellino) di dimissione o di visita specialistica, con l'indicazione di:

- dati anagrafici e codice fiscale;
- accertamenti clinici effettuati;
- diagnosi;
- prognosi;
- terapie eseguite;
- la terapia proposta con l'indicazione della molecola o il nome del medicinale, note AIFA ed in caso di "non sostituibilità" riportare tale dicitura;
- posologia;
- durata della terapia (inizio e termine);
- ora di assunzione;
- note AIFA;
- piano terapeutico se richiesto da disposizioni normative (note AIFA);
- data e timbro e firma leggibile del prescrittore.

3.2 CONTROLLO DELLA PRESCRIZIONE

Al momento della dispensazione, il farmacista deve accertare:

- la validità della prescrizione;
- la corrispondenza dei dati anagrafici riportati nella prescrizione con la tessera sanitaria del paziente;
- l'assenza di errori nella prescrizione sia essa elettronica che cartacea;
- adempimento note AIFA;
- la custodia della documentazione che attesta il ritiro dei medicinali da parte dei pazienti o parenti che firmano per ricevuta, comunicando un recapito telefonico, utile ad ogni eventuale reciproca comunicazione, in ordine anche ad eventuali reazioni indesiderate o avverse.



**Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
"Saverio de Bellis"**

Ente Ospedaliero Specializzato in Gastroenterologia
via Turi n°27 - 70013 Castellana Grotte - Bari
C.F. – P.IVA: 00565330727
Ente di diritto pubblico D.M. del 31-3-1982



Dasa-Rägister
EN ISO 9001:2008
IQ-1208-14

DIREZIONE SANITARIA

Direttore Sanitario dott. Roberto di Paola

3.3 DISPENSAZIONE

Fornito di adeguata documentazione clinica rilasciata dal professionista (lettera di dimissione o relazione specialistica) il paziente o un suo familiare potrà recarsi presso la Farmacia dell'IRCCS "de Bellis" nei seguenti orari di apertura al pubblico dal lunedì al sabato dalle ore 10.00 alle ore 14.00 e solo per martedì e giovedì anche dalle ore 15.00 alle ore 17.00 per ritirare i farmaci oggetto di distribuzione diretta già registrati dal medico proscrittore.

La farmacia mette a disposizione delle UU.OO. un elenco dei principi attivi e dei nomi commerciali, dei medicinali presenti e dispensabili in distribuzione diretta (vedi allegato 1). Tale elenco, redatto sulla base delle scelte organizzative dell'IRCCS e dei consumi periodici, è aggiornabile periodicamente ogni tre mesi sulla base delle indicazioni provenienti dai professionisti prescrittori.

I medicinali dovranno essere ritirati direttamente dal paziente o dai familiari, dietro presentazione della documentazione clinica e della tessera sanitaria del paziente.

La Farmacia dell'IRCCS dispensa i farmaci prescritti nella quantità necessaria al primo ciclo di terapia per le forme acute e al massimo per un mese per quelle croniche di competenza specialistica del nostro IRCCS.

All'atto della dispensazione, il farmacista fornisce tutte le informazioni necessarie per le corrette modalità di assunzione e conservazione dei medicinali consegnati.

Alla dimissione da ricovero, la Farmacia può dispensare solo 3 (tre) confezioni di Eparina a basso peso molecolare.

La Farmacia non dispensa medicinali in fascia C e prodotti dietetici o integratori alimentari.

4. DISPOSIZIONI FINALI

Al presente piano aziendale redatto sulla base dell'art. 6 comma 2 del regolamento Regionale n. 17/2017 è data la massima divulgazione agli assistiti ed agli operatori interessati nelle bacheche delle strutture aziendali, è pubblicato in modalità permanente sul sito dell'IRCCS ed è inviato all'organo Regionale, Sezione Servizio Politiche del farmaco.

Esso è soggetto a modifiche ed integrazioni sulla base delle esigenze che si dovessero evidenziare in corso di applicazione o per adeguamento a modifiche legislative.