

*Instruirea privind aplicarea procedurilor operaționale
CC Managementul și utilizarea medicamentelor*

PROCEDURĂ OPERAȚIONALĂ STANDART
PRIVIND ELABORAREA FORMULARULUI
FARMACOTERAPEUTIC INSTITUȚIONAL

POS: MUM-05

SCOPUL PREZENTEI PROCEDURI

Crearea mecanismului de elaborare și modificare a Formularului Farmacoterapeutic Instituțional (FFT_i)

în vederea utilizării optime a preparatelor medicamentoase cu eficacitate dovedită, justificate din punctul de vedere al corelației cost-eficiență-risc, în conformitate cu principiile utilizării raționale a medicamentului și necesitățile reale ale instituției.

DOMENIUL DE APLICARE A POS

Prevederile prezentei proceduri se aplică de către toți angajații din cadrul instituției, desemnați cu responsabilități în procesul prescrierii medicamentelor, elaborării listei medicamentelor necesare spre achiziționare, analizei farmaco-economice și achiziției medicamentelor.

Documente de referință

Reglementări internaționale:

- World Health Organisation (WHO) model list of essential medicines - 22nd list, 2021, (<https://www.who.int/publications/i/item/WHO-MHP-HPS-EML-2021.02>)
- WHO, Promoting rational use of medicines(<https://www.who.int/activities/promoting-rational-use-of-medicines>);
- "Joint Commission International Accreditation Standards for Hospitals Including Standards for Academic Medical Center Hospitals, 7th Edition, 2021"

Reglementări naționale:

- Legea nr. 1409 cu privire la medicamente din 17.12.1997
- Ordinul MS nr. 322 din 22.11.2002 „Cu privire la asistența cu medicamente a bolnavilor spitalizați
- Ordin MS nr. 1033 din 11.11.2021 „Cu privire la aprobarea Listei Naționale a Medicamentelor Esențiale
- Ordin MS nr. 162 din 23.04.2007 „Cu privire la aprobarea regulamentului și listei medicamentelor esențiale
- Ordin MS nr. 68 din 30.01.2012 „Cu privire la implementarea analizei VEN-ABC”

- Ordin MS nr. 287 din 12.06.2006 "Cu privire la utilizarea rațională a medicamentelor"
- Hotărârea guvernului 568 pentru aprobarea Regulamentului privind achiziționarea de medicamente și alte produse de uz medical pentru necesitățile sistemului

Reglementări interne:

- Regulamentul de organizare și funcționare al IMSP SCR "Timofei Moșneaga"
- Regulamentul intern al Secției Farmacie IMSP SCR"Timofei Moșneaga"
- Regulamentul CFFTî
- Circuitul documentelor, inclusiv celor electronice, aprobate la nivelul IMSP

Alte documente:

- Analizele ABC și VEN în procesul de determinare a necesarului de medicamente în staționar", 2013
- Selectarea rațională a medicamentului și a strategiei farmacoterapeutice - un imperativ al timpului.", 2018
- Sisteme informaționale în activitatea farmaceutică", 2014
- Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor (amdm.gov.md)

Întroducere

- În scopul ameliorării asigurării cu medicamente a instituțiilor și a populației, precum și a utilizării rationale a medicamentelor, este implementat **Formularul farmacoterapeutic**.
- Scopul principal este de a elabora o listă cu cele mai sigure și eficiente medicamente care vor atinge obiectivele terapeutice dorite la cel mai rezonabil cost.

Planificarea activităților

1. Stabilirea componenței CFFTi;
2. Elaborarea și aprobarea FFTi;
3. Familiarizarea personalului medical cu FFTi aprobat;
4. Procedura de modificare a FFTi.

Stabilirea componenței CFFTi

- CFFTi la nivelul instituției medico-sanitare include:
 - președinte - vice director medical al spitalului,
 - secretar (farmacolog/farmacist clinician),
 - șefii departamentelor și secțiilor spitalului,
 - farmacistul-diriginte al farmaciei spitalicești.
- În activitatea sa CFFTi, pot fi cooptați și alți specialiști, colaboratori ai Universității de Stat de Medicină și Farmacie „Nicolae Testemițanu.

Elaborarea și aprobarea FFTi

Specialistul de profil de
comun cu medicul
farmacolog clinician și
farmacistul clinician

Determinarea criteriilor de includere a unui medicament în FFTi –va selecta medicamentele după indicații, eficacitate, inofensivitate, siguranță și cost.

Analiza structurii nozologiilor și a metodelor de tratament - analizează structura nozologiilor și recomandările PCN, standardelor medicale de tratament și ghisurilor internaționale.

Identificarea claselor terapeutice a medicamentelor - elaborarea listei de medicamente cu indicarea separată (DCI, cod ATC, doza, forma farmaceutică, unitatea de măsură, calea de administrare)

Colectarea datelor – listele de medicamente vor fi transmise medicului farmacolog clinician și farmacist clinician, pentru compelarea documentului final

Aprobarea FFTi – se va efectua în cadrul ședinței Comitetului Farmacoterapeutic, prin vot deschis. Documentul final se va aproba de către directorul spitalului.

Familiarizarea personalului medical cu formularul aprobat

- FFTi va fi adus la cunoștința personalului medical al instituției.
- Șefii secțiilor vor fi responsabili de aducerea la cunoștința personalului medical a conținutului FFTi elaborat.

Procedura de modificare a FFTi. Adăugarea sau excluderea medicamentelor din FFTi

1. Modificarea FFTi se face:
 - a) Anual;
 - b) În cazul introducerii în folosință, în cadrul spitalului, a unui medicament ce nu se regăsește în FFTi;
 - c) În cazul necesității excluderii din FFTi a unui medicament;
 - d) La propunerea membrilor CFFTi.
2. Pentru modificarea FFTi, se anunță ședința CFFTi, la inițiativa Președintelui Comitetului.
3. În cadrul ședinței se analizează medicamentele propuse spre includere sau excludere în/din FFTi.
4. Decizia despre includere sau excludere se aprobă prin vot.
5. Șefii subdiviziunilor sunt desemnați responsabili pentru aducerea FFTi elaborat/modificat la cunoștința personalului medical al secțiilor subordonate.

Valorificarea rezultatelor activității

1. FFTi este actualizat pentru anul curent;
2. Stocul medicamentelor din Farmacia spitalului corespunde listei medicamentelor din FFTi;
3. Toate secțiile spitalului au câte un exemplar al FFTi actualizat;
4. Personalul medical al instituției este informat despre FFTi, are acces la el și în practica medicală se conduce de lista medicamentelor din FFTi actualizat.