



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E
DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

Sezione PIEMONTE – Responsabile dott.ssa Franca Goffredo

RIUNIONE REFERENTI GRUPPI DI LAVORO SIFO REGIONE PIEMONTE

CERMS Ospedale Molinette, 14 luglio 2011

Presenti: Goffredo, Abrate, Cagliero, Cattel, Cetini, Crosasso, Enrico, Garbarini, Giacomotti, Leggieri, Monciino.

Assenti giustificati: Aime, Barrilà

L'obiettivo dell'incontro è discutere dei vari progetti dei gruppi, alla luce degli incontri che si sono avuti in previsione anche dell'Assemblea dei soci che si terrà il 4 ottobre prossimo, nel corso della quale i progetti verranno presentati e condivisi. Goffredo fa presente che i progetti e le attività presentate saranno prima condivisi con i consiglieri regionali.

Ogni referente presenta brevemente le attività che intende svolgere come gruppo di lavoro e lo stato dell'arte.

GRUPPO GIOVANI

È assente Barrilà per la parte web, relaziona Monciino referente per la parte Giovani

In tempi brevi il gruppo di lavoro effettuare una mappatura dei Servizi Farmaceutici di tutte le ASL/ASO piemontesi, indicando personale e attività svolte, in vista del nuovo sito della SIFO Piemonte che è in corso di allestimento. Stanno anche raccogliendo la normativa degli ultimi anni relativa a tutto ciò che riguarda il farmaco da pubblicare sul sito, a disposizione di tutti. È intenzione dei componenti elaborare un elenco dei precari.

GRUPPO GAS MEDICINALI

Leggieri riferisce per conto di Aime

Il gruppo di studio si focalizzerà in particolar modo sulla responsabilità dei farmacisti nella gestione in ospedale dei gas medicinali; il farmacista non può essere responsabile della qualità dei gas medicinali, anche perché avendo AIC sono assimilabili agli altri farmaci in commercio; può essere a supporto degli Uffici Tecnici/Ingegnerie degli ospedali, per la predisposizione di procedure, che sono le strutture che hanno la vera responsabilità dell'impianto di erogazione. Il gruppo predisporrà una check list di supporto ai farmacisti

GRUPPO DISPOSITIVI MEDICI

Relaziona Cetini

Il gruppo sta ancora definendo in dettaglio l'attività. È intenzione di concentrarsi su un gruppo del repertorio.

GRUPPO SPERIMENTAZIONI CLINICHE

Relazione Crosasso

Dal momento che i farmacisti entrano a diversi livelli nell'ambito della Sperimentazione Clinica, il gruppo vorrebbe predisporre procedure per uniformare le attività; incominciando da un questionario conoscitivo da inviare a tutte le Farmacie per conoscere le diverse realtà.

GRUPPO CONTINUITÀ H-T

Relazione Garbarino

Creare tabulati con dati di spesa, usi off-label, note, dati pazienti, valore aggiunto della distribuzione diretta; alcuni dati si possono però già rilevare dal tracciato del file F di ogni Farmacia ; la parte interessante da enfatizzare e su cui lavorare di più è quella riguardante il valore aggiunto del Farmacista SSN rispetto a quello delle Farmacie al pubblico.

GRUPPO GALENICA

Relazione Giacomotti

Hanno deciso di non effettuare una revisione delle NBP, anche perché non vi è nulla di nuovo; vogliono predisporre un Formulario di Galenica non sterile, iniziando da un censimento delle preparazioni in ogni ospedale dei componenti del gruppo; hanno predisposto una scheda raccolta dati per vedere le similitudini di ogni preparazione da estendere a tutti.

GRUPPO FARMACOEPIDEMIOLOGIA-FARMACOVIGILANZA

Relazione Cagliari

Il gruppo vorrebbe sviluppare un progetto sull'appropriatezza d'uso/farmacovigilanza delle eparine a basso PM in diversi ambiti (ginecologia, cardiovascolare, ecc.). Si suggerisce di valutare eventuale documentazione già esistente in proposito.

GRUPPO RISCHIO CLINICO

Relazione Abrate

Partire dal PTR e dare indicazioni sui rischi della divisione o frantumazione delle forme farmaceutiche per os da mettere a disposizione di tutti.

GRUPPO ONCOLOGIA

Relazione Enrico

Partiti da un progetto sulle terapie di supporto ev e orali ai diversi cicli di chemioterapia, si decide di abbandonare l'idea visto il recente progetto analogo del Dipartimento Oncologico Regionale, che metterà a disposizione di SIFO i dati raccolti; si decide per una revisione delle norme di sicurezza sulla manipolazione dei farmaci hazardous, che non si limitano ai soli antitumorali bensì, secondo le indicazioni del NIOSH, a tutti i farmaci pericolosi , fra i quali gli antitumorali sono sicuramente numerosi.

La riunione iniziata alle ore 16.30, termina alle ore 18.