



Data 06/01/2020 | Protocollo N° 146765 | Class.: | Allegati 1

Oggetto: COVID-19. Misure organizzative urgenti relative alla Assistenza farmaceutica- 3^  
Aggiornamento indicazioni. Distribuzione di Clorochina e Idrossiclorochina  
Trasmissione via PEC

Ai Direttori Generali  
Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere, IRCSS e Strutture private-  
accreditate

Ai Direttori delle Farmacie Ospedaliere e dei Servizi Farmaceutici  
Delle Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere e Strutture private accreditate

e p.c.

Al Direttore Generale  
Area Sanità e Sociale

Al Coordinatore Comitato Tecnico-Scientifico  
Dott. Mario Saia

Al Direttore Generale  
Azienda Zero

### LORO SEDI

Si fa seguito alla circolare del Direttore dell'Area Sanità e Sociale (prot. n.137977 del 3003.2020) ad oggetto "Emergenza COVID-19. Percorso assistenziale dei soggetti con infezione da SARS-Cov-2. Aggiornamento documento (v.3.0)" per comunicare alcune indicazioni operative con particolare riferimento al trattamento a domicilio, nelle Residenze Sanitarie assistenziali e in dimissione da ricovero o visita specialistica:

- **Trattamento a domicilio dei pazienti con infezione Covid-19/in dimissione da ricovero o visita specialistica per la continuazione del trattamento**  
In questa fase di emergenza sanitaria, al fine di evitare spreco di prodotto anche in relazione alla eventuale carenza di prodotto e di evitare errori di terapia e' necessario erogare a domicilio il numero esatto di compresse sufficiente a coprire il periodo di cura prescritto. Si allegano (allegato 1) le indicazioni generali per lo sconfezionamento del prodotto.
- **Trattamento nelle Residenze Sanitarie Assistenziali dei pazienti con infezione Covid-19**  
Si raccomanda di garantire la tracciabilità dei pazienti trattati al fine di consentire la trasmissione dei dati ad AIFA secondo le modalità che saranno indicate nella sezione del sito istituzionale di AIFA "Emergenza Covid-19" che, tuttavia ad oggi, non risultano ancora pubblicate.
- **Trattamento con clorochina/idrossiclorochina per le indicazioni autorizzate nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto**  
L'erogazione di clorochina e idrossiclorochina, dietro presentazione di ricetta medica, continuerà ad avvenire per tramite delle farmacie convenzionate. I servizi farmaceutici territoriali si attiveranno per il monitoraggio di eventuali fenomeni di carenza nel canale della farmaceutica convenzionata.

Infine, al fine di garantire l'adeguamento delle scorte aziendali dei farmaci, e' importante fornire tempestivamente alle Farmacie Ospedaliere/Servizi Farmaceutici Territoriali una stima dei pazienti candidati al trattamento per l'erogazione a domicilio e nelle Residenze Sanitarie Assistenziali.

Distinti saluti

Il Direttore  
Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici  
Dott.ssa Giovanna Scroccaro

Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici  
Il Direttore dott.ssa Giovanna Scroccaro

Responsabile del procedimento e pratica : dott.ssa Roberta Rampazzo - tel. 041 2791466

Area Sanità e Sociale

Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 - 30123 Venezia tel. 041. 2793412/3415/3406-1453 - fax 041.2793468  
e-mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it) PEC: [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it)

## **Indicazioni generali per lo sconfezionamento di cloroquina/idrossicloroquina per l'erogazione a domicilio nella fase di emergenza sanitaria COVID-19**

**Oggetto:** Sconfezionamento di medicinali a base di **cloroquina 250 mg** oppure **idrossicloroquina 200 mg** 30 compresse e dispensazione di terapia personalizzata sulla base di specifica prescrizione medica.

**Scopo:** erogazione a domicilio di un numero di compresse sufficiente a coprire il periodo di cura prescritto e ad evitare nel contempo spreco di prodotto ed errori di terapia.

### **Preparazione**

La terapia personalizzata viene allestita attraverso lo sconfezionamento della confezione da 30 compresse del medicinale a base di **cloroquina 250 mg/cpr** oppure **idrossicloroquina 200 mg/cpr** disponibile presso le Aziende sanitarie.

La preparazione contiene il numero di compresse di **cloroquina/idrossicloroquina** necessario a coprire la durata della terapia.

Le operazioni di sconfezionamento sono effettuate dal farmacista in Farmacia ospedaliera, con la collaborazione anche dei Servizi Farmaceutici Territoriali, nel rispetto delle norme vigenti e sono mirate a fornire al paziente tutte le informazioni necessarie per il corretto utilizzo del farmaco al pari della confezione originaria.

A tal fine, dopo apertura della confezione originaria, il blister (intero o tagliato) è introdotto in busta o altro contenitore. In tale allestimento è inclusa una copia del foglio illustrativo del farmaco presente nella confezione originaria.

Esternamente, sulla busta o altro contenitore, viene applicata un'etichetta contenente:

- nome commerciale del prodotto originario e dosaggio
- lotto del farmaco presente sul confezionamento originario (nel caso le compresse provengano da confezioni aventi lotti diversi, occorre tracciarli)
- data di scadenza del farmaco presente sul confezionamento originario (nel caso le compresse provengano da confezioni aventi data scadenza diversa, indicare quella più breve)
- numero di compresse inserite
- numero di preparazione: ai fini della tracciabilità ad ogni preparazione è assegnato un numero progressivo o altro riferimento che consenta di risalire alla documentazione relativa alla preparazione e alla prescrizione del medico.

### **Riferimenti Normativi**

- DECRETO-LEGGE n. 18 del 17 marzo 2020
- Determinazione AIFA del 17 marzo 2020 di "Rimborsabilità" a carico del Servizio sanitario nazionale dei medicinali cloroquina, idrossicloroquina, lopinavir/ritonavir, danuravir/cobicistat, darunavir, ritonavir per il trattamento anche in regime domiciliare dei pazienti affetti da infezione da SARS-CoV2 (COVID-19). (Determina n. DG 258).
- Farmacopea Ufficiale XII e successivi aggiornamenti.
- Raccomandazione n. 19 - Raccomandazione per la manipolazione delle forme farmaceutiche orali solide