

SECCIÓ :	10	SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA
SERVEI :	02	SECRETARIA AUTONÒMICA DE SALUT PÚBLICA I DEL SISTEMA SANITARI PÚBLIC
CENTRE GESTOR :	95	D.G. DE FARMÀCIA I PRODUCTES SANITARIS
PROGRAMA:	412.23	PRESTACIONS FARMACÈUTIQUES

## PROBLEMÀTICA SOBRE LA QUAL S'ACTUA

- 1.- Augmentar l'eficiència de la prestació farmacèutica i de productes sanitaris.
- 2.- Orientació a resultats en salut.
- 3.- Millorar la seguretat dels medicaments i productes sanitaris.
- 4.- Integració de l'atenció farmacèutica i les estructures farmacèutiques.
- 5.- Orientació cap a les persones.
- 6.- Investigació.

## OBJECTIU BÀSIC

- 1.1.- Potenciar l'eficiència en l'Acord de Gestió.
- 1.2.- Optimitzar la gestió per a l'ús eficient dels medicaments i l'optimització del gasto farmacèutic.
- 1.3.- Orientar el sistema d'informació corporativa GAIA cap a l'eficiència.
- 1.4.- Disposar del procés farmacoterapèutic electrònic en tots els hospitals.
- 1.5.- Millorar la integració d'informació dels sistemes logístics.
- 1.6.- Reduir l'import d'adquisició de medicaments i productes sanitaris sense contracte, promovent la contractació pública.
- 1.7.- Implementar un sistema integral per a l'anàlisi i avaluació dels medicaments i productes sanitaris amb criteris d'evidència i eficiència com a base per a la presa de decisions.
- 1.8.- Orientar el programa d'alt impacte sanitari i/o econòmic i el dels algorismes de decisió corporativa cap a la utilització eficient dels tractaments disponibles.
- 1.9.- Establir una línia editorial que aporte evidències i recomanacions perquè cada professional desenvolupe millor la seua pràctica.
- 1.10.- Garantir l'equitat farmacoterapèutica perquè totes les persones puguem accedir al tractament òptim per a un mateix problema clínic.
- 2.1.- Orientar els grups de treball, comitès i comissions corporatius a l'obtenció dels resultats en salut més rellevants per a patologies d'alt impacte o especial rellevància, incorporant-los en el posicionament corporatiu dels medicaments.
- 3.1.- Disposar de sistemes d'informació corporatius.
- 3.2.- Desenvolupar estratègies específiques.
- 3.3.- Establir objectius en la utilització racional d'antibiòtics.
- 3.4.- Reducció dels problemes relacionats amb els medicaments (PRM).
- 3.5.- Que tots els hospitals disposen de guies de bona pràctica i de procediments normalitzats de treball (PNT) per a la manipulació de medicaments perillosos.
- 3.6.- Disposar els hospitals de personal, equipament i instal·lacions necessaris per a elaborar centralitzadament en el servei de farmàcia hospitalària tots els medicaments perillosos.
- 3.7.- Actualitzar la normativa (circular) d'estupefaents per a la seua aplicació en centres sanitaris.
- 3.8.- Control proactiu i precoç de medicaments i productes sanitaris en el mercat (alertes, desabastiments...) i orientació de les activitats de control de pacients.
- 3.9.- Pla de farmacovigilància activa; procediments per a augmentar la vigilància i seguretat de medicaments i productes sanitaris.
- 4.1.- Disposar de les estructures farmacèutiques assistencials necessàries per a arribar a cada pacient en qualsevol àmbit i localització.
- 4.2.- Desenvolupar programes col·laboratius entre les estructures farmacèutiques assistencials, pròpies o alienes.
- 4.3.- Facilitar la disponibilitat dels medicaments.
- 4.4.- Actualitzar la regulació dels servicis d'urgències de les oficines de farmàcia amb els col·lectius i agents implicats.
- 5.1.- Elaborar i mantindre un portal d'informació de medicaments per a la ciutadania (MedicamentIC).
- 5.2.- Implementar les funcionalitats de la recepta electrònica en dispositius mòbils (App+Salud). Utilització de la targeta sanitària com a suport d'informació dels tractaments vigents.
- 5.3.- Millorar l'accés de la ciutadania als medicaments i productes sanitaris.
- 6.1.- Funcionament del Comitè d'Ètica de la investigació amb medicaments (CEIm) de la Comunitat Valenciana.
- 6.2.- Desenvolupar els sistemes d'informació relacionats amb la gestió de la investigació clínic amb medicaments i productes sanitaris de la Comunitat Valenciana, per a millorar la gestió administrativa dels mateixos i l'accés als medicaments en investigació en la Comunitat Valenciana a través de la Xarxa IMEPS.
- 6.3.- Potenciar la realització de la investigació Clínic amb medicaments i productes sanitaris en la Comunitat Valenciana.

## PRINCIPALS LÍNIES D'ACTUACIÓ PER ACONSEGUIR L'OBJECTIU I INDICADORS

- 1.1.1.- Millora de la interpretació i versemblança dels indicadors de l'Acord de Gestió.
- 1.2.1.- Distribució pressupostària i de gestió econòmica en els departaments de salut per a la prestació farmacèutica hospitalària.
- 1.2.2.- Distribució pressupostària i de gestió econòmica en els departaments de salut per a la prestació farmacèutica ambulatoria.
- 1.2.3.- Elaboració d'informes d'utilització globals que fomenten la transparència i la comparació entre departaments, així com l'elaboració de troballes, conclusions, propostes d'accions i monitoratge.
- 1.3.1.- Actualització i millora del mòdul de prescripció electrònica.

SECCIÓ :	10	SANITAT UNIVERSAL I SALUT PÚBLICA
SERVEI :	02	SECRETARIA AUTONÒMICA DE SALUT PÚBLICA I DEL SISTEMA SANITARI PÚBLIC
CENTRE GESTOR :	95	D.G. DE FARMÀCIA I PRODUCTES SANITARIS
PROGRAMA:	412.23	PRESTACIONS FARMACÈUTIQUES

## PRINCIPALS LÍNIES D'ACTUACIÓ PER ACONSEGUIR L'OBJECTIU I INDICADORS

- 1.3.2.- Desenvolupament i implantació de les funcionalitats per a la prestació farmacèutica soci-sanitària en els serveis de farmàcia soci-sanitaris públics.
- 1.3.3.- Desenvolupament de l'evolució tecnològica de MDIS (ET\_MDIS) per a la gestió i explotació de les Unitats de Farmàcia de Pacients Externs (UFPE).
- 1.3.4.- Desenvolupament de l'evolució tecnològica per a la connexió i integració de GAIA amb REGFAR per a l'actualització automàtica de les farmàcies dispensadores de prestació farmacèutica.
- 1.3.5.- Interoperabilitat de la prescripció electrònica en l'SNS.
- 1.4.1.- Millora en la implantació del sistema d'informació corporatiu Orion Clinic Terapèutica als hospitals públics de la Comunitat Valenciana.
- 1.5.1.- Millora en l'explotació en Alumbra i automatització de l'extracció de la informació i indicadors.
- 1.6.1.- Promoció i iniciació expedients per a la contractació de medicaments i productes sanitaris.
- 1.7.1.- Creació d'un grup coordinador per a l'anàlisi de l'evidència i l'avaluació de medicaments amb CAVIME i experts externs.
- 1.7.2.- Obtenció i anàlisi de la informació sobre l'impacte dels medicaments i productes sanitaris que es troben en fase d'incorporació a l'arsenal terapèutic.
- 1.7.3.- Avaluació dels medicaments/indicacions en situacions especials i/o no finançats.
- 1.8.1.- Reforç de l'eina Gestor de Protocols (PROTO) per a l'abordatge de noves patologies.
- 1.9.1.- Establiment d'estratègies de difusió d'informació terapèutica.
- 1.10.1.- Increment de la dispensació de la PDD en els centres públics.
- 1.10.2.- Finançament dels LARC en tots els departaments de Salut de la Comunitat Valenciana.
- 2.1.1.- Difusió dels resultats obtinguts que establisquen el posicionament corporatiu dels medicaments.
- 3.1.1.- Establiment d'un sistema d'informació en totes les unitats de farmàcia oncològica.
- 3.1.2.- Orientació dels sistemes d'informació corporatius cap a la millora en el procés de presa de decisions dels professionals: prescripció per principi actiu, incorporació d'alertes, recomanacions de no fer, etc.
- 3.2.1.- Tractament del dolor.
- 3.2.2.- Tractament de la Diabetis.
- 3.3.1.- Fixació d'objectius en termes de DHD per als antibiòtics de major rellevància en cadascun dels departaments de salut, tant a nivell hospitalari com ambulatori.
- 3.3.2.- Participació en la coordinació del Programa d'Utilització d'Ús d'Antibiòtics (PROA) en la Comunitat Valenciana: Hospitalització, Atenció Primària i Atenció Sociosanitària.
- 3.4.1.- Estratègies de reducció de PRM per acumule de medicaments en els domicilis dels pacients.
- 3.5.1.- Verificació de l'existència i aplicació en tots els hospitals de la Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública de la matriu de risc per a preparacions de medicaments perillosos estèrils que elaboren.
- 3.6.1.- Verificació, en tots els hospitals de la Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública, que l'accés a la zona de preparació de medicaments perillosos esterils es realitza a través de rescloses.
- 3.7.1.- Posada en funcionament del pilotatge de vals electrònics de sol·licitud d'estupefaents als laboratoris farmacèutics mitjançant vals electrònics.
- 3.8.1.- Increment de la notificació de RAM a través de la targeta groga.
- 3.9.1.- Pilotatge hospitalari de la matriu de valoració de la probabilitat de risc en la utilització de cada producte sanitari en la pràctica clínica assistencial.
- 4.1.1.- Incorporació del Programa d'Atenció Farmacèutica Sociosanitària en l'adscripció de la Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública.
- 4.2.1.- Desenvolupament normatiu del model de prestació farmacèutica sociosanitària.
- 4.3.1.- Instrucció que habilite la dispensació/administració en centres sanitaris i/o en domicili del pacient.
- 4.3.2.- Instrucció que habilite l'administració domiciliària.
- 4.4.1.- Desenvolupament normatiu de l'accés als medicaments fora de l'horari d'obertura de les oficines de farmàcia.
- 5.1.1.- Establiment d'un índex d'actualitzacions del portal amb calendari, cronologia i planificació anual.
- 5.2.1.- App+Salut.
- 5.3.1.- Implementació i actualització de les subvencions del copagament farmacèutic i ortoprotètic per als col·lectius vulnerables.
- 5.3.2.- Reducció del prepagament dels ciutadans en exopròtesis.
- 6.1.1.- Implantació del Comitè d'Ètica de la Investigació amb medicaments (CEIm) de la Comunitat Valenciana.
- 6.2.1.- Implantació del sistema d'informació de la Xarxa IMEPS.
- 6.3.1.- Desenvolupament normatiu del model únic de contracte econòmic per a la realització de la investigació amb medicaments i productes sanitaris en la Comunitat Valenciana.