



Murcia, 14 y 15 de junio de 2017

Objetivos

-Evaluar el proceso de reenvasado manual de medicamentos cuya preparación comercial no es adecuada para la administración al paciente en la dosis prescrita por el médico.

-Implementar un ciclo de mejora de la calidad en el reenvasado manual de medicamentos orales, analizar el grado de cumplimiento de los criterios científicos, identificar las oportunidades de mejora e instaurar las medidas correctoras para mejorar el proceso.

Resultados

Mejora significativa en los criterios 1, 2, 3 y 6. Esta mejora fue del 62%, 86%, 42% para C1, C2 y C3 respectivamente. En C6 la mejora fue cercana al 99% pues no se cumplía casi en ningún caso previo al establecimiento de las medidas correctoras. En C4 y C5 también se obtuvo mejora aunque esta no fue significativa.

Soria Soto, Manuel; Sánchez Martínez, Iria; De Béjar Riquelme, Nuria;
Gómez Gil, Alberto; Lacárcel Rodríguez, Pilar; Campoy Soria, María Antonia;
Servicio de Farmacia. Hospital General Universitario Morales Meseguer. Murcia.

Material y Métodos

Estudio prospectivo de evaluación del cumplimiento de criterios del reenvasado manual de medicamentos orales antes y después de medidas correctoras.

Muestra por conveniencia de 100 medicamentos(incluyendo 30 casos de citostáticos orales o que requieren protección especial al manipularlos).

Para asegurar la fiabilidad inter-observador de los criterios, la evaluación se hizo por 3 observadores diferentes, calculando la concordancia simple y el índice de kappa resultando todos los criterios fiables.

Los criterios fueron:

C1, el medicamento identificado correctamente.

C2, el etiquetado incluye dosis y presentación farmacéutica.

C3, El etiquetado incluye excipientes de declaración obligatoria.

C4, El etiquetado incluye lote y caducidad y son correctos.

C5, tanto los citostáticos orales como los que requieren protección especial al manipular deben estar identificados con la palabra “citostático o peligroso”.

C6, el medicamento es reenvasado en bolsa de plástico que permita visualizar el contenido.

Medidas correctoras:

-Actualización del protocolo de reenvasado.

-Actualización de listados con las condiciones especiales de reenvasado para cada fármaco.

-Elaboración de lista de medicamentos peligrosos de manipular.

-Establecimiento de horarios para la validación de los medicamentos reenvasados por el farmacéutico.

-Formación al personal sobre la seguridad al manipular medicamentos peligrosos.

-Sustitución de sobres de papel por bolsas de plástico transparentes que permitan visualizar el contenido.

Conclusiones 1.-Las medidas correctoras planteadas mejoran de manera global el proceso de reenvasado manual de los medicamentos orales.
2.-El ciclo de mejora garantiza la trazabilidad del medicamento reenvasado y mejora la seguridad al identificar los medicamentos considerados como peligrosos hasta su administración