

# Lista di controllo di transizione per le farmacie



Una nuova norma di progettazione per i connettori dei cateteri per i dispositivi medici è in corso di elaborazione. A partire dalla nutrizione enterale e dal nuovo connettore ENFit, norme specifiche di applicazione aiuteranno a garantire che i connettori non si colleghino ad attacchi che non siano quelli previsti, al fine di ridurre l'insorgenza di collegamenti errati.

Questa iniziativa globale per la sicurezza dei pazienti è stata avviata negli USA, in Canada e a Porto Rico, con l'obiettivo di essere completata in questi mercati entro il 2016.

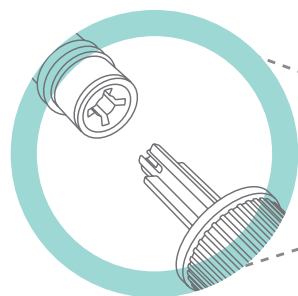
**Le farmacie svolgono un ruolo centrale in questa transizione. Metterete i nuovi prodotti nelle mani di medici, pazienti e assistenti, quindi la vostra preparazione e solerzia sono fondamentali. Il presente non intende essere un elenco completo, tuttavia vi consigliamo di utilizzare la procedura sotto riportata per iniziare:**

<b>S</b>	<b>Comunicazione con i fornitori</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Prendete dimestichezza con tutti i cambiamenti specifici di questi prodotti</li><li><input type="checkbox"/> Provate i nuovi connettori con tutti i prodotti, compresi i kit di alimentazione, le siringhe per uso enterale e i cateteri</li><li><input type="checkbox"/> Siate consapevoli del valore della preparazione anticipata alla transizione</li></ul>
<b>T</b>	<b>Training</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Addestrate tutto il personale della farmacia sui nuovi processi</li><li><input type="checkbox"/> Comunicate l'importanza delle modifiche al connettore per migliorare la sicurezza dei pazienti</li><li><input type="checkbox"/> Spiegate e dimostrate come cambieranno i nuovi kit di alimentazione</li><li><input type="checkbox"/> Identificate un utente di riferimento a cui fornire le prescrizioni delle medicine da assumere tramite catetere in ciascun gruppo e identificate opportunità di formazione pratica</li></ul>
<b>E</b>	<b>Formazione</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Presentate domande relative al prodotto specifico al produttore/fornitore</li><li><input type="checkbox"/> Presentate domande sulla procedura ad un team di transizione multidisciplinare</li></ul>
<b>P</b>	<b>Processo</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Costituite un team di transizione multidisciplinare per rivedere le attuali procedure e protocolli per includere i nuovi connettori ENFit</li><li><input type="checkbox"/> Valutate e aggiornate i processi di preparazione medico-farmaceutica e i protocolli di consegna per prendere in considerazione le nuove siringhe per uso specifico enterale</li><li><input type="checkbox"/> Sviluppate meccanismi di comunicazione tra medici ordinanti, personale sanitario e farmacia al fine di identificare i pazienti che necessitano di farmaci somministrati tramite catetere</li><li><input type="checkbox"/> Informate medici ordinanti e personale sanitario che gli ordinativi di farmaci devono specificare il percorso: enterale (catetere) oppure orale (per bocca) e a non dire "po" in entrambi i casi. Fino a quando non sarà terminata la transizione dei connettori ENFit, gli ordini devono indicare anche quale connettore il paziente sta utilizzando</li></ul>
<b>S</b>	<b>Gestione fornitori</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Valutate lo spazio disponibile nel magazzino e il flusso di lavoro per la linea di siringhe specifiche per uso enterale</li><li><input type="checkbox"/> Determinate la necessità per entrambe le estremità per uso orale/catetere e le siringhe per uso enterale, che possono essere idonee per quasi tutti gli usi orali, escluso l'uso neonatale o alcuni usi pediatrici</li><li><input type="checkbox"/> Riducete i livelli di scorte in eccesso di siringhe con estremità per uso orale/catetere</li><li><input type="checkbox"/> Determinate i livelli di scorte e le dimensioni delle siringhe con il nuovo connettore ENFit e ordinatele quando saranno disponibili</li><li><input type="checkbox"/> Suddividete le siringhe in magazzino tra estremità per uso orale/catetere e per uso enterale per garantire la corretta diffusione e utilizzo</li></ul>

# Modifiche al connettore sistema enterale

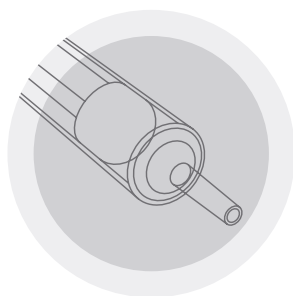
La nuova norma di progettazione riguarda l'intero sistema di nutrizione enterale

ESTREMITÀ LATO CONTENITORE

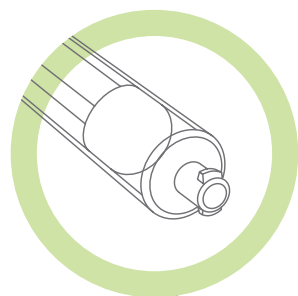


**CONNETTORE (DEFINITIVO)**  
[Dal 2012]

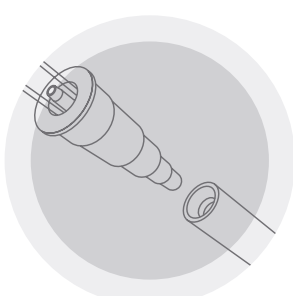
ESTREMITÀ LATO PAZIENTE



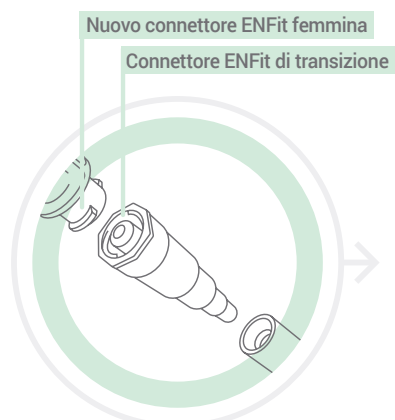
**SIRINGA (ATTUALE)**



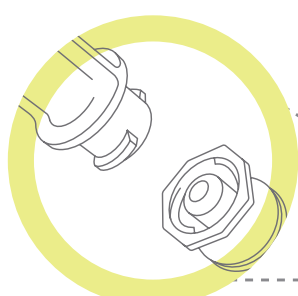
**SIRINGA (DEFINITIVA)**  
Le siringhe per la somministrazione di medicinali, il risciacquo, l'idratazione o la somministrazione in bolo tramite catetere richiederanno ora uno specifico sistema di connessione.



**CATETERE (ATTUALE)**



**KIT DI TRANSIZIONE (TEMPORANEO)**  
Può essere collegato all'attacco di nutrizione fino a quando non saranno disponibili i nuovi cateteri enterali ENFit.



**CATETERE (DEFINITIVO)**  
Passaggio dal connettore maschio (scalare o ad albero) al nuovo connettore femmina ENFit. L'attacco del catetere per il kit di somministrazione cambierà da femmina a maschio.



A.S.P.E.N. [www.nutritioncare.org](http://www.nutritioncare.org)



ISMP [www.ismp.org](http://www.ismp.org)



ASHP [www.ashp.org](http://www.ashp.org)

Per maggiori informazioni e per ricevere aggiornamenti tramite email, visitate [StayConnected2014.org](http://StayConnected2014.org).

v.1 ©2014 G&DSA