

Proyecto “Modificación en la gestión de medicamentos”.

Preguntas frecuentes para prestadores de salud.

Medicamentos incluidos.

TÉCNICA	PRINCIPIO ACTIVO	MEDICAMENTO	LABORATORIO	FECHA	
ESCLEROSIS MÚLTIPLE	ACETATO DE GLATIRAMER	GLATIRAMER COPAXONE 20 MG * 28 Jeringas	TEVA	1/8/2020	
		GLATIRAMER COPAXONE 40 MG * 12 Jeringas	TEVA	1/8/2020	
	INTERFERON BETA		INTERFERON BETA 1a AVONEX 30 mcg * 4 Jeringas	ABBOTT	1/8/2020
			INTERFERON BETA 1a BEFINFER 22 mcg * 12 Jeringas	MEGALABS	1/8/2020
			INTERFERON BETA 1a BEFINFER 44 mcg * 12 jeringas	MEGALABS	1/8/2020
			INTERFERON BETA 1a BLASTOFERON 22 mcg * 12	SCIENZA	1/8/2020
			INTERFERON BETA 1a BLASTOFERON 44 mcg * 12	SCIENZA	1/8/2020
			INTERFERON BETA 1a REBIF 44 mcg * 12 Jeringas	TERGEN	1/8/2020
	INTERFERON BETA 1b BETAFERON * 15 Jeringas	BAYER	1/8/2020		
	FINGOLIMOD	FINGOLIMOD LEBRINA 0.5 MG * 28 CAPSULAS	NOLVER	1/8/2020	
AMPAROS	EVEROLIMUS	EVEROLIMUS 0.75 MG CERTICAN * 60 COMP.	SCIENZA	8/9/2020	
		EVEROLIMUS 10MG AFINITOR * 30 COMP.	SCIENZA	8/9/2020	
		EVEROLIMUS 5MG AFINITOR * 30 COMP.	SCIENZA	8/9/2020	
CÁNCER DE MAMA	LAPATINIB	LAPATINIB TYKERB 250 MG * 70 CAPS.	SCIENZA	8/9/2020	
CÁNCER DE PULMÓN	ERLOTINIB	ERLOTINIB 100 MG POSTEP * 30 COMP.	G. BAGÓ	29/9/2020	
		ERLOTINIB 150 MG TARCEVA * 30 COMP.	ROCHE	29/9/2020	
	GEFITINIB	GEFITINIB 250 MG IRESSA * 30 COMP.	ASTRAZENECA	29/9/2020	
		GEFITINIB 250 MG LACAD * 30 COMP.	URUFARMA	29/9/2020	
CITOMEGALOVIRUS	VALGANCICLOVIR	VALGANCICLOVIR 450 MG (VALIXA)	ROCHE	29/9/2020	
CÁNCER SNC	TEMOZOLOMIDA	TEMOZOLOMIDA TOCITRAP 100 MG * 5 CAPS	BIOTOSCANA	14/4/2021	
		TEMOZOLOMIDA TOCITRAP 20 MG * 5 CAPS	BIOTOSCANA	14/4/2021	
FIBROSIS QUÍSTICA	ALFA DORNASA	ALFA DORNASA PULMOZYME 2.5 MG * 6 AMP.	ROCHE	29/4/2021	
	COMPRESORES	COMPRESORES TREK S ROCHE	ROCHE	29/4/2021	
	PIPETAS	PIPETAS ROCHE	ROCHE	29/4/2021	
	TOBRAMICINA	TOBRAMICINA INHALATORIA TUBERBUT 300 MG	BIOTOSCANA	29/4/2021	
MIELOMA MÚLTIPLE	BORTEZOMIB	BORTEZOMIB BOTEMIB * MG (1 MG/AMP)	MEGALABS	15/6/2021	
		BORTEZOMIB BOTEMIB * MG (2.5MG/AMP)	MEGALABS	15/6/2021	
		BORTEZOMIB BOTEMIB * MG (3.5 MG/AMP)	MEGALABS	15/6/2021	
	LENALIDOMIDA	LENALIDOMIDA MYELENZ 5 MG * 21 CAPSULAS	G. BAGÓ	15/6/2021	
		LENALIDOMIDA MYELENZ 10 MG * 21 CAPSULAS	G. BAGÓ	15/6/2021	
		LENALIDOMIDA MYELENZ 25 MG * 21 CAPSULAS	G. BAGÓ	15/6/2021	

Preguntas.

1- ¿Se debe registrar en el Portal la recepción de los medicamentos?

Si. Cuando el laboratorio envía la medicación, ingresa en el portal las cantidades enviadas. Cuando dicho pedido se recepciona, se confirman o modifican esas cantidades ingresadas por el laboratorio.



2- ¿Cómo se registra la entrega de un medicamento en la nueva modalidad?

Las entregas deben registrarse en tiempo real, a los efectos de mantener actualizados los stocks en el sistema. Tomando esta información y la demanda esperada, el laboratorio determina la oportunidad de reposición.



3- ¿Qué reportes hay disponibles en la nueva modalidad?

Reporte de entregas. Lista todas las entregas a pacientes realizadas en un período.



Reporte de autorizaciones y entregas. Lista para un período, los medicamentos autorizados y las entregas realizadas a pacientes. Las autorizaciones que no tienen entregas asociadas representan los pacientes habilitados para retirar.



Estado de cuenta. Lista para un período, el stock de cada medicamento existente en la farmacia.



The screenshot shows the 'Portal del Sistema de Gestión' interface. At the top, there is a navigation bar with tabs for 'Administración', 'Trámites', 'Medicamentos', 'Pedidos Prov.', and 'PET'. The 'Medicamentos' tab is active, and a dropdown menu is open, listing various options. The option 'Estado de cuenta Medicamentos Nueva Modalidad' is highlighted with a red box. On the left side, there are buttons for 'Novidades', 'Consultas', and 'Notificaciones'. The main content area shows a grid of cards, including 'Acto Médico' and 'Médico'. At the bottom, there is a footer with contact information and a 'Mensajes' button.

4- ¿Debo agregar o modificar un rol a mi usuario para poder tener acceso a la nueva modalidad de gestión y sus reportes?

Los roles son los mismos que vienen manejando.

Para la dispensación se debe tener perfil “MEDICAMENTOS_dispensador” o “MEDICAMENTOS_dispensador_grupal”.

Para los reportes “Reportes-medicamentos” o “Reportes medicamentos-administrador”.

5- Como proceder en caso de fin de tratamiento o fallecimiento de pacientes.

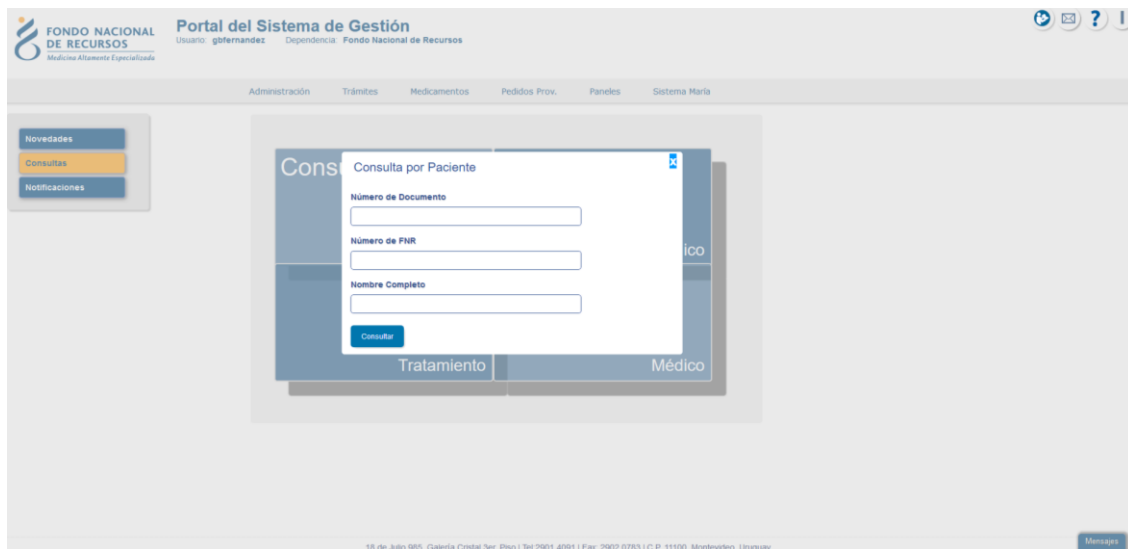
La institución debe comunicarse en todo momento, **exclusivamente con el laboratorio**. Sólo debe informar al FNR los fines de tratamiento y fallecimientos (compras@fnr.gub.uy), desde donde se generarán las alertas correspondientes al proveedor.

6- ¿Quién debe asegurar la disponibilidad de los medicamentos cuando el paciente se presenta a retirarlos?

Esta responsabilidad será conjunta entre el prestador y el laboratorio. El nivel de stock debe acordarse entre ambos y deberá asegurar la disponibilidad en tiempo y forma para todos los pacientes que lo requieran.

7- Cómo saber si un paciente pertenece a mi institución.

Dicha información puede visualizarse en el Portal, ingresando con el número de cédula, número FNR o nombre a Consultas/Consulta por paciente/Detalle.



8- ¿Con qué fecha se ingresa al sistema la carga inicial de stock?

La fecha es el día en que se contó el stock, aunque no sea la misma fecha en la que se cargó en el sistema. Si la institución detecta que la fecha ingresada no es la correcta, debe coordinar con el laboratorio la anulación de esa orden y el ingreso de una nueva, con la fecha correcta. Una diferencia en la fecha inicial genera posteriores diferencias de stock.

9- ¿Por cuánto tiempo queda habilitada una dosis para ser retirada por un paciente?

La misma queda habilitada por un período de tres meses. Luego de esa fecha, deberá solicitar una nueva con su médico tratante.