1. **OBJETIVO(S)**

Normatizar os procedimentos de separação e digitação dos kits de medicamentos na Subunidade de Distribuição.

1. **MATERIAL**
* Computadores com leitor de código de barras e impressora;
* Embalagens plásticas;
* Medicamentos;
* Etiquetas de identicação da prescrição.
1. **DESCRIÇÃO DOS PROCEDIMENTOS**
	1. Após a triagem das prescrições pelos farmacêuticos, as mesmas ficarão disponíveis no campo Farmácia> Triagem> Kits para digitação.
	2. Identificar a prescrição que está em mãos conferindo na tela o nome completo do paciente e o prontuário e clicar em “digitar”.
	3. As prescrições dos pacientes que aparecem em vermelho devem ter atendimento prioritário e serem separadas/digitadas imediatamente, como mostrado na Figura 1.

Figura 1. Separar imediatamente prescrições de pacientes que aparecem em vermelho.



* 1. No campo “Informações sobre a Prescrição”, inserir o número do conselho de classe do prescritor, conforme carimbo da prescrição. Apertar a tecla “tab” do teclado e irá aparecer o nome do prescritor no campo “Profissional”.
	2. Caso apareça a mensagem “Nenhum resultado encontrado!”, inserir o número do conselho e o nome do profissional no campo “Observação”.
	3. Em seguida no campo “Informações sobre a Triagem” conterá os medicamentos triados e os mesmo devem ser separados na ordem em que aparece na tela para evitar erros de omissão, nas quantidades indicadas.
	4. Após a separação, no campo “Itens da Requisição de Materiais da Farmácia”, posicionar o cursor em “campo óptico” e passar os medicamentos um a um no leitor.

**OBS.:** Caso seja necessário enviar mais de uma unidade do medicamento, deve-se passar item por item no leitor. Em hipótese nenhuma deve-se passar o mesmo medicamento mais de uma vez.

* 1. Caso apareça a mensagem “Fora do sistema” o medicamento deve ser entregue para o farmacêutico, o qual realizará a devida correção conforme rotina do controle de estoque.
	2. Caso algum medicamento não esteja com etiqueta de código de barras ou esteja com a etiqueta danificada, levar o mesmo até a sala de unitarização para que seja adequadamente etiquetado.
	3. Quando houver algum medicamento termolábil dentre aqueles que foram triados, o mesmo deve ser pego dentro da geladeira, passado no leitor e acondicionado em uma embalagem plástica separada dos demais medicamentos contendo a etiqueta “manter sob refrigeração”. Em seguida colocar o medicamento novamente dentro da geladeira na bandeja identificada como “medicamentos prontos para serem levados às clínicas”.
	4. Caso contenha algum eletrólito concentrado na prescrição, o mesmo deve ser separado e após a leitura no leitor óptico deve ser colocado em uma embalagem plástica diferente dos demais itens do kit, contendo a etiqueta “**ATENÇÃO!** Medicamento de **ALTA VIGILÂNCIA!** Manter em posse do enfermeiro”.
	5. As requisições coletivas aparecem na tela de digitação com o nome da clínica seguida pela expressão “Triagem Coletiva”, como mostrado na Figura 2. Separar os medicamentos, realizar a leitura, acondicionar em um saco plástico e identificar com etiqueta contendo a palavra “Posto”, seguida pelo nome da clínica.

Figura 2. Digitação de requisição coletiva.



* 1. Após realizar a leitura do código de barras de todos os medicamentos no leitor óptico, clicar em “Salvar Requisição”.
	2. Caso apareça a mensagem “MATERIAL COD.: NAO ESTA LISTADO NESTA TRIAGEM. DADOS NAO GRAVADOS!”, conferir os medicamentos separados e digitados, bem como suas quantidades com aqueles que foram triados. Essa mensagem indica que há erros no processo de separação e/ou digitação. Corrigir os erros e salvar novamente.
	3. Imprimir a requisição em duas vias.
	4. Acondicionar os medicamentos juntamente com a prescrição e as requisições impressas em uma embalagem plástica e fixar a etiqueta de identificação do paciente que acompanha a prescrição no *kit* pronto.
	5. Encaminhar o *kit* digitado para o setor de Conferência.
1. **REFERÊNCIAS**

Não se aplica.

1. **HISTÓRICO DE REVISÃO**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **VERSÃO** | **DATA** | **DESCRIÇÃO DA ALTERAÇÃO** | **RESPONSÁVEIS** |
| 1 | Set/2016 | Elaboração do procedimento. | Vivianne Vieira de Melo |
| 2 | Out/2019 | Atualização da formatação conforme normas da EBSERH 2019, revisão dos formulários anexos. | Laura Eulália de Paula Braga |

|  |  |
| --- | --- |
| **Elaboração/Revisão**Laura Eulália de Paula Braga – Farmacêutica  | Data: 01/07/2020 |
| **Análise**Renato Rocha Martins – FarmacêuticoChefe da Unidade de Farmácia Clínica | Data: 01/07/2020 |
| **Validação**Bianca Cristina de Oliveira Borges – EnfermeiraSetor de Gestão da Qualidade e Segurança do Paciente | Data: 20/07/2020 |
| **Aprovação** Dra. Maria Conceição de C. Antonelli de Queiroz - MédicaGerência de Atenção à Saúde | Data: 22/07/2020 |

*Permitida a reprodução parcial ou total, desde que indicada a fonte.*