



Contracte d'elaboració i/o control de  
fórmules magistrals o preparats oficials

FARMÀCIA DISPENSADORA: .....

Farmacèutic sol·licitant ..... Núm. col·legiat (.....)\*

Adreça .....

Població ..... C.P. ....

Telèfon ..... Fax ..... e-mail .....

Pacient ..... Edat .....

Prescriptor .....

Observacions .....

FARMÀCIA ELABORADORA: .....

Farmacèutic responsable ..... Núm. col·legiat (.....)\*

Adreça .....

Població ..... C.P. ....

Telèfon ..... Fax ..... e-mail .....

Observacions .....

\*Codi Provincial

Composició Fórmula Magistral: .....

.....

.....

.....

.....

.....

**Tractament de dades de caràcter personal**

a.- Les parts han de complir adequadament i en tot moment les disposicions que conté el Reglament (UE) 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell de 27 d'abril de 2016 relatiu a la protecció de les persones físiques pel que fa al tractament de dades personals i a la lliure circulació d'aquestes dades i pel qual es deroga la Directiva 95/46 / CE (Reglament general de protecció de dades), així com qualssevol altres normes vigents o que en el futur puguin promulgar respecte les dades personals que poguessin ser objecte de tractament per qualsevol de les parts en el marc de l'elaboració i el control de fórmules magistrals i preparats oficials per encàrrec d'una oficina de farmàcia o servei farmacèutic que no disposi dels mitjans necessaris.

b.- Les parts tractaran de manera confidencial les dades de caràcter personal de l'altra part a què hagin tingut accés com a conseqüència del present encàrrec, complint adequadament i en tot moment les disposicions aplicables en matèria de protecció de dades de caràcter personal o que en el futur puguin promulgar sobre la matèria. Especialment, en virtut d'aquesta col·laboració les farmàcies garanteixen que el tractament de les dades relatives al pacient es farà d'acord amb el Reial Decret 175/2001, de 23 de febrer, pel qual s'aproven les normes de correcta elaboració i control de qualitat de fórmules magistrals i preparats oficials. Concretament la Farmàcia Elaboradora es compromet a tractar les dades de caràcter personal dels pacients d'acord amb aquesta finalitat i a no aplicar ni utilitzar amb una finalitat diferent i a no comunicar, ni tan sols per a la seva conservació, a altres persones així com a adoptar les mesures tècniques i organitzatives tendents a evitar la seva alteració, pèrdua i / o destrucció.

c.- La part infractora serà enterament responsable de les sancions, danys i perjudicis que concorren culpa o negligència es puguin causar a l'altra part com a conseqüència, directa o indirecta, de l'incompliment de totes o alguna de les obligacions i deures relacionats amb la normativa de protecció de dades i assumits en virtut d'aquesta relació.

Número Intern de Comanda de fórmules magistrals i/o preparats oficials encarregats

DATA de l'encàrrec: .....	DATA de lliurament: .....
Farmàcia dispensadora	Farmàcia elaboradora
Signatura farmacèutic responsable	Signatura farmacèutic

En el revers d'aquest document hi consten les condicions que han de complir la farmàcia elaboradora i la farmàcia dispensadora, acceptades amb la present signatura

Transport

Majorista .....	Personalment
Missatgeria .....	

Havent comprovat la idoneïtat de la preparació des del punt de vista farmacèutic, i que aquesta s'ajusta a la normativa vigent, la farmàcia dispensadora sol·licita la seva preparació d'acord amb les condicions següents:

#### **1. Farmàcia elaboradora**

- Prèviament a l'elaboració, valorarà la idoneïtat de la preparació des del punt de vista farmacèutic i que aquesta s'ajusta a la normativa vigent.
- Només elaborarà d'acord amb el nivell expressament indicat en l'autorització administrativa per aquesta activitat.
- Es responsabilitzarà de garantir la qualitat del producte elaborat i la correcta conservació de la preparació fins al moment del lliurament a l'entitat dispensadora.
- Es responsabilitzarà de lliurar la fórmula magistral o preparat oficial amb una etiqueta que contingui totes les dades d'identificació de l'entitat elaboradora, del pacient, de la fórmula magistral o preparat oficial i de l'entitat dispensadora juntament amb una còpia de la Guia d'elaboració, control i registre que estableix el Reial decret 175/2001 i una còpia del present document de sol·licitud degudament signat i segellat.

- Es responsabilitzarà de lliurar la informació necessària per a l'adequada informació individualitzada al pacient en l'acte de la dispensació.
- Mantindrà un registre específic de fórmules magistrals i preparats oficials elaborats per a tercers, amb la informació necessària per poder identificar i construir la història completa de l'elaboració, incloent-hi la Guia d'elaboració, control i registre que estableix el Reial decret 175/2001.
- No subcontractarà l'elaboració, ni cap de les seves fases, a una altra entitat.

#### **2. Farmàcia dispensadora**

- Abans de la dispensació, comprovarà que la fórmula magistral o preparat oficial sol·licitat té un aspecte correcte i verificarà que respon a la prescripció sol·licitada.
- Facilitarà al pacient la informació necessària per al bon ús del preparat.
- Mantindrà un registre específic de fórmules magistrals i preparats oficials encomanats a una altra entitat.

NOTA: Si cal, podeu adjuntar les prescripcions fotocopiades.