

1.1. Prodotti

In accordo a precisa prescrizione medica soluzioni premiscelate, in sacche nutrizionali in ÈVA debitamente registrate quali P.M.C. contenenti:

- Soluzioni di Glucosio in varie concentrazioni;
- Soluzioni di aminoacidi in varie concentrazioni;
- Soluzioni di elettroliti;
- Soluzioni di oligoelementi (Cr, Zn, Cu, Mn);
- Soluzioni fisiologiche e giuridiche di varie concentrazioni e volumi.

Ciascuna sacca rappresenta un'unità terapeutica necessaria per una giornata.

1.2 Servizio infermieristico di supporto nella fase iniziale e all'occorrenza

1.3 Prodotti aggiuntivi

Qualora il medico responsabile ne faccia espressa richiesta, il servizio domiciliare potrà comprendere la consegna di altri prodotti ritenuti indispensabili per la completezza della Terapia Parenterale Nutrizionale Totale (Vitamine, Lipidi, oligoelementi multipli).

Sono esclusi Farmaci nutrizionali specifici (es. Glutamina, Olio di pesce, Omega 3) che, in caso di richiesta, potranno essere conteggiati a parte, a costo di acquisto. In -caso di richiesta di farmaci per la somministrazione domiciliare, la responsabile del servizio infermieristico valuterà con il medico prescrittore l'opportunità di fornitura domiciliare. Viene fornita su prescrizione medica l'eparina pronta all'uso per il mantenimento della pervietà del catetere.

1.4 Materiale ancillare

Il materiale ancillare consta di:

- Pompa infusione
- Kit per inizio e termine infusione (agili, siringhe, garze, maschere e cuffie). Contenuto indicativo: siringhe, garze sterili, mascherine facciali, guanti sterili, clorexidina 21' <>, telini sterili, cuffie, agili monouso, connettori a valvola, guanti
- Kit per cambio medicazione del catetere in confezione sterile e monouso. Contenuto indicativo: eparina se prescritta, siringhe monouso, soluzione chloraprep disinfettante a base di clorexidina
- contenenti tutto il materiale necessario per una corretta esecuzione delle procedure basate sulle linee guida internazionali;
- Deflussori dedicati per pompa volumetrica per la somministrazione della soluzione in confezione singola e sterile;
- Disinfettante a base di clorexidina o altro (iodiopovidone);
- Siringhe pre-nempite di fisiologica;

- Varie: cerotti di medicazione specifici per eve, clamp, guanti sterili, filtri, connessione a valvola, luer-lock autorichiudente.

Tutto il materiale viene fornito in quantità necessaria per una sicura ed efficace somministrazione della terapia nutrizionale parenterale. Nella fase di “addestramento” il materiale inviato sarà in quantità necessaria tale da permettere prove e dimostrazioni.

Quantità anomale dovranno essere concordate con la responsabile del servizio infermieristico.

Verrà, inoltre, fornita una quantità di scorta di prodotti e presidi aggiuntita ed in caso di variazione della tecnica o della terapia, il materiale può essere modificato in accordo con la responsabile del servizio infermieristico.

1.5. Concessione in uso accessorio gratuito

Le apparecchiature necessarie alla terapia (Marchio CE):

^ Frigorifero per la conservazione delle sacche nutrizionali nel caso di sacche personalizzate;

^ Pompa elettronica volumetrica con relativa asta e/o pompa infusione portatile: potrà inoltre essere concordata la fornitura di una pompa di scorta. In caso di lipidi infusi in seconda via, Gene fornita un'ulteriore pompa. Le pompe vengono fornite con manuale d'uso in lingua italiana.

In caso di sospensione momentanea della terapia, le apparecchiature in uso verranno ritirate e riconsegnate nel momento in cui la terapia verrà ripresa presso il domicilio del paziente.

I materiali concessi in uso rimangono di proprietà della ditta che li ritirerà al termine del contratto.

1.6. La fornitura

La fornitura potrà essere interrotta dal medico responsabile e/o responsabile della ASL in qualsiasi momento con preavviso scritto di almeno sette giorni precedenti al giorno di consegna nell'ambito del periodo di terapia previsto dalla delibera della ASL.

In caso contrario, la fornitura relativa verrà comunque addebitata.

Il medico nutrizionista responsabile potrà anche modificare i componenti da premiscelare entro parametri concordati con il servizio di Farmacia del soggetto affidatario.

L'allestimento delle sacche personalizzate verrà eseguito presso uno Stabilimento all'uopo autorizzato dal Ministero della Salute Italiano.

L'affidatario, in quanto officina di produzione autorizzata dal Ministero della Salute, alla produzione di medicinali sterili, sotto forma di preparazioni liquide di grande o piccolo volume per uso parenterale, preparate in asepsi* deve ottemperare a quanto previsto dal paragrafo 2.6.1 della FU XII ed. (test sterilità) per il rilascio di tutti i lotti.

Tutte le formulazioni devono avere validità di almeno due mesi (alcune formulazioni hanno validità di tre mesi) e l'affidatario deve essere in grado di fornire per ogni lotto rilasciato una dichiarazione di conformità ai test richiesti dalla Farmacopea (sterilità, endotossine e particelle).

La miscelazione deve avvenire secondo la rigida procedura asettica dei “ volumi Confinati” denominata "Isotecnia".