

CURSO DE BUENAS PRÁCTICAS DE PRESCRIPCIÓN DE MEDICAMENTOS DE USO Y CONSUMO HUMANO

<https://capacitaciones.acess.gob.ec/>

Antecedentes Normativos

- Mediante Acuerdo Ministerial No. 00031 - 2020 publicado en el registro oficial No. 251 del 22 de julio del 2020 y, reformado mediante Acuerdo Ministerial No. 00052 - 2022 publicado en el tercer suplemento del registro oficial No. 29 del 25 de marzo del 2022, se expide el Reglamento para establecer el Contenido y Requisitos de la Receta Médica y Control de la Prescripción, Dispensación y Expendio para Medicamentos de Uso y Consumo Humano, mismo que en su artículo 5 indica: Las Agencias adscritas al Ministerio de Salud Pública, en el ámbito de control de la prescripción, dispensación y expendio de medicamentos, tendrán a más de las responsabilidades previstas en la normativa vigente, las siguientes: "(...) 4) La emisión de la normativa técnica para el control de la dispensación y expendio de medicamentos en farmacias y botiquines de los establecimientos de salud del Sistema Nacional de Salud."

- Mediante Resolución Nro. ACESS-2023-0030, de fecha 31 de octubre de 2023, se expide la Norma Técnica para el Control de la Emisión de la Receta Médica, Prescripción, Dispensación y Expendio de Medicamentos de Uso y Consumo Humano, cuyo ámbito de aplicación menciona:

Art. 2: Ámbito de aplicación: *"El presente documento normativo es de cumplimiento obligatorio para los profesionales de la salud facultados para prescribir por ley medicamentos de uso y consumo humano; a través de la receta médica, lo que permite la dispensación y expendio de los medicamentos en farmacias y botiquines privados y en farmacias y botiquines de los establecimientos de salud del Sistema Nacional de Salud; así como para el personal técnico de la Agencia de Aseguramiento de la Calidad de los Servicios de Salud y Medicina Prepagada - ACESS"*.

Artículo 25: “El responsable técnico del establecimiento de salud, deberá aprobar el curso de “Buenas Prácticas de Prescripción de Medicamentos de Uso y Consumo Humano” en la plataforma de capacitaciones que la ACESS cree para el efecto; quien replicará a los profesionales de la salud prescriptores del establecimiento de salud, en un término no mayor a veinte (20) días posterior a recibir la certificación correspondiente, de lo cual deberá contar con el registro de asistencia de la capacitación impartida. La vigencia del certificado de aprobación del curso de “Buenas Prácticas de Prescripción de Medicamentos de Uso y Consumo Humano”, otorgado por la ACESS, será de un (01) año calendario; por lo que debe ser actualizado anualmente. De existir cambios del responsable técnico del establecimiento de salud, se deberá obtener un nuevo certificado de aprobación del curso de “Buenas Prácticas de Prescripción de Medicamentos de Uso y Consumo Humano”.

Art. 60: "El personal técnico de la ACESS, solicitará al responsable técnico del establecimiento de salud el certificado de aprobación del curso de “Buenas Prácticas de Prescripción” y, el registro de asistencia de la socialización del curso a los profesionales de la salud que laboran en su establecimiento de salud”.

Cumplimiento al “Curso de Buenas Prácticas de Prescripción de Medicamentos de Uso y Consumo Humano”

Disponible a partir del 16 de agosto de 2024 en la plataforma MOODLE de la Agencia de Aseguramiento de la Calidad de los Servicios de Salud y Medicina Prepagada- ACESS, a través del siguiente enlace:

<https://capacitaciones.acess.gob.ec/>

Para acceder al curso se deberán utilizar las siguientes credenciales:

Usuario: número de RUC del establecimiento de salud-número de unicódigo

Contraseña de acceso: número de RUC del establecimiento de salud-número de Unicódigo.

Los lineamientos relacionados al proceso de inspección de establecimientos, serán emitidos a través de la Dirección Técnica de Habilitación, Certificación y Acreditación, para el cual se ha establecido que durante el período comprendido entre **el 16 de agosto hasta el 16 de octubre de 2024**, no será obligatorio para la emisión del permiso de funcionamiento el Certificado de Aprobación del Curso de Buenas Prácticas de Prescripción de Medicamentos de Uso y Consumo Humano, **posterior a la fecha señalada, es decir desde el 17 de octubre de**

2024, las solicitudes que ingresen en esa fecha en adelante deberán contar con el certificado de aprobación Curso de Buenas Prácticas de Prescripción de Medicamentos de Uso y Consumo, de no contar con el dicho certificado no se podrá emitir el permiso de funcionamiento, tomando en cuenta la tipología del establecimiento de salud, acorde al siguiente listado:

I NIVEL DE ATENCIÓN:

- Puestos de salud **(requerido)**
- Consultorios generales (medicina general, obstetricia, odontología) **(requerido)**
- Consultorio general (Psicología, Nutrición, Podología) **(condición)**
- Centros de salud tipo (A, B, C) **(requerido)**
- Centros de salud en centros de privación de libertad **(requerido)**

II NIVEL DE ATENCIÓN:

- Consultorio de especialidad (es) **(requerido)**
- Centro de especialidad (es) **(requerido)**
- Hospital del día **(requerido)**
- Centro de atención ambulatoria en salud mental **(requerido)**
- Hospital básico **(requerido)**
- Hospital general **(requerido)**

III NIVEL DE ATENCIÓN

- Centros especializados **(requerido)**
- Hospital especializado **(requerido)**
- Hospital de especialidades **(requerido)**

ESTABLECIMIENTOS QUE PRESTAN SERVICIOS DE APOYO

- Centros de radiología e imagen dental **(condición)**
- Centros de radiología e imagen de baja complejidad **(condición)**
- Centros de radiología e imagen de mediana complejidad **(condición)**
- Centros de radiología e imagen de alta complejidad **(requerido)**
- Laboratorio de anatomía patológica de baja complejidad **(condición)**
- Laboratorio de anatomía patológica de mediana complejidad **(condición)**
- Laboratorio de anatomía patológica de alta complejidad **(condición)**
- Laboratorio de análisis clínico de baja complejidad **(condición)**
- Laboratorio de análisis clínico de mediana complejidad **(condición)**
- Laboratorio de análisis clínico de alta complejidad **(condición)**
- Laboratorio de análisis clínico especializado **(condición)**
- Centro de colecta **(condición)**
- Centro de colecta y distribución **(condición)**
- Banco de sangre **(condición)**
- Hemocentro **(condición)**
- Banco de tejidos y/o células **(condición)**

- Consultorio de apoyo en optometría **(condición)**
- Consultorio de apoyo en fonoaudiología **(condición)**
- Establecimientos de rehabilitación física de baja complejidad **(requerido siempre y cuando el responsable técnico sea un fisiatra)**
- Establecimientos de rehabilitación física de mediana complejidad **(requerido siempre y cuando el responsable técnico sea un fisiatra)**
- Establecimientos de rehabilitación física de alta complejidad **(requerido siempre y cuando el responsable técnico sea un fisiatra)**
- Consultorio de apoyo en terapia de lenguaje **(condición)**
- Centro en terapia ocupacional **(condición)**
- Establecimientos de terapia hiperbárica **(condición)**
- Centro de apoyo diagnóstico y/o terapéutico de baja complejidad **(requerido)**
- Centro de apoyo diagnóstico y/o terapéutico de mediana complejidad **(requerido)**
- Centro de apoyo diagnóstico y/o terapéutico de alta complejidad **(requerido)**

SERVICIOS DE ATENCIÓN DOMICILIARIA DE SALUD

- Servicios de atención domiciliar de baja complejidad **(requerido)**
- Servicios de atención domiciliar de mediana complejidad **(requerido)**
- Servicios de atención domiciliar de alta complejidad **(requerido)**

ESTABLECIMIENTOS DE SALUD EN EL TRABAJO

- Centro de salud en el trabajo de baja complejidad **(requerido)**
- Centro de salud en el trabajo de mediana complejidad **(requerido)**
- Centro de salud en el trabajo de alta complejidad **(requerido)**

ESTABLECIMIENTOS MÓVILES DE SALUD

- Transporte sanitario terrestre -TST- (4x4 o 4x2) **(requerido)**
- Transporte sanitario aéreo -TSA **(requerido)**
- Transporte sanitario acuático -TSAC-. **(requerido)**
- Ambulancia de transporte simple **(condición, se volverá requerido cuando se evidencie que el responsable técnico es un médico)**
- Ambulancia de soporte vital básico **(condición, se volverá requerido cuando se evidencie que el responsable técnico es un médico)**
- Ambulancia de soporte vital avanzado **(requerido)**
- Ambulancia de transporte especializado en neonatología **(requerido)**
- Unidad móvil de atención ambulatoria **(requerido)**
- Unidad móvil de apoyo **(condición)**
- Hospital móvil **(requerido)**

Al momento de las inspecciones el personal técnico de ACESS en territorio, solicitará lo indicado en el artículo 60 de la Norma Técnica para el Control de la Emisión de la Receta Médica, Prescripción, Dispensación y Expendio de Medicamentos de Uso y Consumo Humano:

- Certificado de aprobación de Curso de Buenas Prácticas de Prescripción por parte del Responsable Técnico de los establecimientos de salud.
- Registro de asistencia de la socialización del curso a los profesionales de la salud que laboran en su establecimiento de salud

Ante cualquier duda o requerimiento de información, puede contactarse al correo institucional: soportecursoprescripcion@access.gob.ec