

## **Instrucció**

**08/2022**

# **Validació sanitària de receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut**

## **Àmbit d'aplicació**

Servei Català de la Salut (CatSalut)

Sistema sanitari integral d'utilització pública de Catalunya (SISCAT)

## **Índex**

1. Exposició de motius
2. Àmbit d'aplicació
3. Objecte
4. Concepte i característiques de la validació sanitària
  - 4.1. Concepte de validació sanitària
  - 4.2. Característiques de la validació sanitària
5. Professionals sanitaris autoritzats a efectuar la validació sanitària
6. Requisits per a la validació sanitària
  - 6.1. Recepta mèdica o ordre de dispensació
  - 6.2. Medicaments, productes sanitaris i productes dietètics inclosos en la prestació del Sistema Nacional de Salut que requereixen validació sanitària
  - 6.3. Indicacions terapèutiques finançades
  - 6.4. Documentació i informació addicional
7. Procediment de validació sanitària
  - 7.1. Circuit de validació sanitària
  - 7.2. Actuacions del responsable de la validació sanitària
  - 7.3. Criteris amb relació a la vigència de la validació sanitària
  - 7.4. Altres especificitats del procés de validació sanitària
8. Seguiment i avaluació de la validació sanitària
  - 8.1. Regions sanitàries del CatSalut
  - 8.2. Regions sanitàries i Gerència del Medicament del CatSalut
9. Disposició derogatòria
10. Disposició final
11. Entrada en vigor

Annex. Dades mínimes requerides per a la identificació del responsable de la validació sanitària

## 1. Exposició de motius

La Llei 29/2006, de 26 de juliol, de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris, a l'article 24 estableix que l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris pot, d'ofici o a sol·licitud de les comunitats autònomes interessades, per raons sanitàries objectives i degudament motivades, subjectar a reserves singulars l'autorització de medicaments que així ho requereixin per la seva naturalesa o característiques, així com les seves condicions generals de prescripció i dispensació. El Reial decret 618/2007, d'11 de maig, pel qual es regula el procediment per a l'establiment, mitjançant visats, de reserves singulars a les condicions de prescripció i dispensació dels medicaments, estableix a l'article 2 els requisits i el procediment per a l'establiment de reserves singulars, a través de visat, a les condicions de prescripció i dispensació dels medicaments.

La Llei 15/1990, d'ordenació sanitària de Catalunya, estableix un model sanitari basat en els principis d'universalització, d'integració de serveis, de simplificació, de racionalització, d'eficàcia i d'eficiència de l'organització sanitària, de concepció integral de la salut, de descentralització i desconcentració de la gestió i de sectorització de l'atenció sanitària.

D'acord amb aquests principis i per tal de garantir a l'usuari el nivell de qualitat exigible en la prestació farmacèutica, cal actualitzar el marc organitzatiu i funcional en el si del qual s'ha de desenvolupar la validació sanitària de les prescripcions, o indicacions en cas de ser realitzades per infermers/res (en endavant, prescripció i indicació), dels medicaments i productes sanitaris inclosos en la prestació farmacèutica, així com la prestació de productes dietètics inclosos en la cartera comuna suplementària del Sistema Nacional de Salut.

En aquest sentit, cal determinar les responsabilitats de les entitats proveïdores de serveis sanitaris en el si d'un model descentralitzat de gestió dels serveis sanitaris i l'àmbit de responsabilitat dels professionals que hi intervenen, assegurar l'homogeneïtat dels criteris per a la pràctica de la validació sanitària i garantir que les prescripcions i indicacions s'efectuen per a les indicacions terapèutiques aprovades i finançades en el Sistema Nacional de Salut.

El procediment de validació sanitària s'ha de caracteritzar per l'agilitació dels tràmits, així com per l'optimització de processos i la progressiva reducció de pràctiques que aporten poc valor. Així mateix, la validació sanitària és una actuació que ha d'aportar qualitat, seguretat i eficiència a la prestació farmacèutica i, per aquest motiu, es considera que el Servei Català de la Salut (CatSalut) ha de posar a disposició dels professionals que presten serveis al sistema sanitari integral d'utilització pública de Catalunya (SISCAT) les eines necessàries per tal de dur-la a terme, incloent la seva implementació al sistema integrat de recepta electrònica (SIRE) i a d'altres sistemes d'informació del SISCAT.

La necessitat de garantir uns criteris comuns per dur a terme la validació sanitària obeeix també al principi d'equitat i a la necessitat d'aconseguir el desenvolupament harmònic d'aquesta actuació amb el principi de descentralització i la corresponsabilització de les entitats proveïdores de serveis sanitaris.

Es fa necessari actualitzar la regulació de la validació sanitària de les prescripcions i indicacions de determinats medicaments, productes sanitaris i productes dietètics inclosos en la prestació del Sistema Nacional de Salut efectuades en receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut –tant en format electrònic com en paper– en l'àmbit del CatSalut.

Atès l'article 6.1.c) de la Llei 15/1990, de 9 de juliol, d'ordenació sanitària de Catalunya, que estableix la finalitat del CatSalut de la coordinació de tot el dispositiu sanitari públic i de cobertura pública i la millor utilització dels recursos disponibles, i l'article 7.1.f), que preveu la funció d'establir directrius generals i criteris d'actuació vinculants quant als centres, serveis i establiments adscrits funcionalment al CatSalut, pel que fa a la seva coordinació amb el dispositiu sanitari públic.

D'acord amb l'article 11 del Decret 118/2014, de 5 d'agost, sobre la contractació i prestació dels serveis sanitaris amb càrrec al Servei Català de la Salut, que preveu les instruccions del CatSalut i que estableix que les entitats proveïdores de serveis sanitaris han de complir les instruccions que el CatSalut dicti en el marc de les seves competències.

En exercici de les facultats que m'atorguen els articles 16 i 17 de la Llei 15/1990, de 9 de juliol, d'ordenació sanitària de Catalunya, dicto aquesta Instrucció.

## **2. Àmbit d'aplicació**

Servei Català de la Salut (CatSalut)

Sistema sanitari integral d'utilització pública de Catalunya (SISCAT)

## **3. Objecte**

Aquesta Instrucció té per objecte establir la regulació de la validació sanitària de les prescripcions i indicacions dels corresponents medicaments, productes sanitaris i productes dietètics inclosos en la prestació del Sistema Nacional de Salut efectuades en receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut –tant en format electrònic com en paper– en l'àmbit del CatSalut.

## **4. Concepte i característiques de la validació sanitària**

### **4.1. Concepte de validació sanitària**

La validació sanitària de receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut és l'acte mitjançant el qual es verifica que les prescripcions i indicacions de determinats medicaments, productes sanitaris i productes dietètics inclosos en la prestació del Sistema Nacional de Salut que requereixen validació compleixen els requisits establerts per a la seva prescripció o indicació, amb caràcter previ a la seva dispensació a les oficines de farmàcia, per a un pacient concret.

### **4.2. Característiques de la validació sanitària**

La formalització de la validació sanitària de les receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut ha d'incorporar la informació següent:

- dades identificatives del professional validador;
- conformitat del professional validador, que es reflecteix amb la signatura electrònica de l'acte de validació o bé amb la signatura manual de la recepta en paper;
- data en què s'ha dut a terme l'acte de la validació, tenint en compte que sempre s'ha de fer amb caràcter previ a la dispensació, i
- en el cas de la recepta en format paper, també hi ha de constar l'etiqueta autoadhesiva identificativa o el sistema alternatiu d'identificació que estableixi el CatSalut.

## 5. Professionals sanitaris autoritzats a efectuar la validació sanitària

Els responsables de la validació sanitària són els professionals sanitaris que, en l'àmbit de l'entitat proveïdora de serveis sanitaris, poden portar a terme la funció de validació sanitària de les prescripcions i indicacions efectuades pels professionals sanitaris de la corresponent unitat productiva (UP), tenint en compte la normativa relativa a la prestació farmacèutica, i prestació amb productes dietètics del Sistema Nacional de Salut, i el que estableix aquesta Instrucció.

Els professionals sanitaris específicament designats i autoritzats per validar receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut han de ser professionals sanitaris metges/esses, farmacèutics/ques o infermers/res de les entitats proveïdores de serveis sanitaris del SISCAT. Pel que fa als infermers/res autoritzats, poden dur a terme la validació sanitària de les corresponents prescripcions o indicacions únicament dels productes sanitaris.

La regió sanitària autoritza la persona o persones responsables de la validació sanitària de receptes mèdiques i ordres de dispensació en l'àmbit de cada UP, a petició de l'entitat proveïdora. En aquest sentit, l'entitat proveïdora ha de designar els responsables de la validació sanitària de receptes mèdiques i ordres de dispensació en l'àmbit de cada UP i n'ha de comunicar les dades identificatives a la regió sanitària corresponent per a la seva conformitat. La regió sanitària ha de valorar cada petició i, si escau, donar la seva conformitat i comunicar-ho a l'entitat proveïdora. Fins que l'entitat proveïdora no rebí la conformitat de la regió sanitària, no pot habilitar els professionals validadors a l'estació clínica de treball. L'entitat proveïdora ha de mantenir actualitzada la relació de professionals sanitaris validadors, que també ha d'estar a disposició de la regió sanitària.

El nombre de professionals validadors ha de garantir que l'acte de la validació es realitzi en els terminis establerts i, per aquest motiu, es pot habilitar més d'un professional validador per UP. No obstant això, el CatSalut pot establir limitacions en el nombre de professionals validadors per UP, atenent a criteris poblacionals i/o operatius.

Les dades mínimes requerides per a la identificació dels responsables de la validació sanitària consten en l'annex d'aquesta Instrucció.

En cas que una entitat proveïdora vulgui modificar la persona autoritzada per dur a terme la validació sanitària en una o diverses UP, ho ha de comunicar a la regió sanitària corresponent per a la seva autorització.

Els responsables de la validació sanitària també ho són de la custòdia, de la conservació i de vetllar per la correcta utilització dels dispositius d'acreditació professional i/o de signatura electrònica per dur a terme la validació sanitària de les prescripcions i indicacions electròniques. Pel que fa a la recepta en paper i a les etiquetes de validació sanitària, també cal garantir-ne la custòdia i la conservació, d'acord amb la normativa d'aplicació.

## 6. Requisits per a la validació sanitària

Els responsables de la validació sanitària de les receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut que estiguin autoritzats han de comprovar, amb caràcter previ a la formalització de la validació, que es compleixen els requisits següents:

### **6.1. Recepta mèdica o ordre de dispensació**

La recepta mèdica o ordre de dispensació oficial del CatSalut ha d'estar degudament emplenada amb totes les dades identificatives del medicament, producte sanitari o producte dietètic, del pacient i del professional, i la corresponent signatura del professional. En el cas de la recepta en paper, cal que també hi figuri el segell del professional prescriptor.

El nombre d'envasos o les quantitats consignades en la recepta mèdica o ordre de dispensació a validar han de ser iguals o inferiors al màxim legalment autoritzat per a cada recepta o ordre de dispensació. En el cas de la recepta en paper, si el nombre d'envasos que es validen és superior a 1, el professional validador ha de fer constar en lletres, sota la signatura, l'expressió "Autoritzo (nombre) envasos".

### **6.2. Medicaments, productes sanitaris i productes dietètics inclosos en la prestació del Sistema Nacional de Salut que requereixen validació sanitària**

El medicament, producte sanitari o producte dietètic prescrit o indicat ha d'estar inclòs en la corresponent prestació del Sistema Nacional de Salut (SNS) que requereix validació sanitària. L'Administració sanitària determina quins medicaments, productes sanitaris i productes dietètics han de ser objecte de prescripció o indicació amb validació sanitària i facilita la corresponent documentació.

La Gerència del Medicament del CatSalut actualitza mensualment el catàleg de la prestació farmacèutica del CatSalut (PFC) d'acord amb la informació proporcionada pel Ministeri de Sanitat. El PFC conté informació sobre la relació de medicaments i altres productes inclosos en la prestació farmacèutica del SNS i de productes dietètics que requereixen validació sanitària. El CatSalut comunica mensualment a les entitats proveïdores la relació de productes inclosos en la cartera del SNS i les seves condicions de finançament per poder ser prescrit i dispensat a càrrec del SNS.

### **6.3. Indicacions terapèutiques finançades**

La prescripció o indicació s'ha de correspondre amb les indicacions terapèutiques finançades pel Ministeri de Sanitat, i d'acord amb les especificacions de la fitxa tècnica corresponent.

### **6.4. Documentació i informació addicional**

La prescripció o indicació de medicaments, productes sanitaris i productes dietotètics que requereixen validació sanitària s'ha d'acompanyar, com a mínim, amb la documentació i/o informació següent:

- Dades d'identificació del pacient: nom, cognoms i CIP (codi d'identificació personal de la targeta sanitària individual –TSI–).
- Dades d'assignació mèdica del pacient i de l'àrea bàsica de salut de referència.
- Informació clínica:
  - diagnòstic i indicació terapèutica;
  - en el cas de medicaments: medicament, dosi, forma farmacèutica, mida de l'envàs, via d'administració, posologia i durada del tractament;
  - en el cas de productes sanitaris i productes dietètics: producte, freqüència i durada del tractament;

- altra informació clínica rellevant per a la validació, i
- data de la propera revisió.

Per validar les receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut és imprescindible disposar d'informació clínica procedent de centres i serveis sanitaris del sistema sanitari integral d'utilització pública (SISCAT).

- Dades del professional prescriptor o que fa la indicació de la UP.
- Consentiment informat del pacient, en el cas que el medicament ho requereixi.

## **7. Procediment de validació sanitària**

### **7.1. Circuit de validació sanitària**

Cada entitat proveïdora ha de definir el circuit de validació sanitària. La regió sanitària ha de garantir que les entitats proveïdores compleixen les directrius generals següents:

- la continuïtat del tractament i l'accessibilitat d'aquest per al pacient;
- l'agilitat i la rapidesa del procés de validació sanitària, el qual no ha de ser superior a dos dies hàbils, excepte casos justificats, i
- la capacitat de resposta en els casos que requereixin una validació sanitària urgent.

Les entitats proveïdores del SISCAT han d'implementar les millores necessàries als programaris de les estacions clíniques dels professionals per permetre l'accés àgil a la informació rellevant per dur a terme la validació sanitària, amb l'objectiu de facilitar l'actuació professional.

### **7.2. Actuacions del responsable de la validació sanitària**

Abans de validar una recepta mèdica o ordre de dispensació oficial del CatSalut, el responsable de la validació sanitària de l'entitat proveïdora ha de comprovar que tota la documentació i informació s'ajusta al que estableix el punt 6.4 d'aquesta Instrucció. En cas necessari, pot sol·licitar al professional prescriptor o al professional que fa la indicació l'ampliació de la informació clínica i, si és necessari, la corresponent informació complementària.

En el cas que el responsable de la validació sanitària no estimi la procedència de realitzar la validació, n'ha d'informar el professional prescriptor o el professional que fa la indicació, deixant constància documental dels motius que justifiquen la no validació i invalidant les receptes mèdiques o ordres de dispensació corresponents.

En cas d'errors de tipus administratiu en l'emplenament de la recepta mèdica en suport paper, amb l'objecte d'evitar molèsties innecessàries al pacient, el responsable de la validació sanitària ha d'esmenar les dades administratives errònies. Les esmenes s'han de ratificar/confirmar amb l'expressió "val l'esmena" i la rúbrica del responsable de la validació sanitària. S'ha d'informar d'aquestes incidències el professional prescriptor per tal d'evitar-ne la repetició en casos semblants.

### **a) Recepta i ordre de dispensació electrònica**

La validació sanitària de prescripcions i indicacions electròniques la realitza el professional sanitari autoritzat amb signatura electrònica reconeguda. El professional validador ha de consultar a la seva estació clínica quines són les prescripcions i indicacions pendents de validar que s'han enregistrat a la UP o a les UP que té assignades. Posteriorment, ha de procedir a la verificació dels requisits exigibles i, si escau, a la signatura electrònica. En el moment que el professional validador dona la seva conformitat enregistrant la signatura electrònica, la prescripció o indicació queda validada i pot ser dispensada a l'oficina de farmàcia.

En el pla de medicació, que és el full d'instruccions per al pacient, hi ha de constar que el producte inclòs en la prestació farmacèutica està sotmès a validació sanitària i que, per tant, pot estar disponible a l'oficina de farmàcia en un termini màxim de dos dies hàbils des de la data de la prescripció o indicació.

D'altra part, cal que l'entitat proveïdora estableixi els mecanismes de coordinació adients per garantir la comunicació entre els professionals i l'adequada informació al pacient, sobretot en el cas que el professional validador no cregui oportú procedir a la validació sanitària de la prescripció o indicació.

En cas que el professional validador comprovi que la prescripció o indicació no compleix els requisits exigibles, ha de procedir a suspendre-la, enregistrant-ne el motiu en el sistema de recepta electrònica. De forma addicional als mecanismes de comunicació entre professionals que hagi establert l'entitat proveïdora, el sistema de recepta electrònica emet un avís automàtic informatiu adreçat al professional que ha realitzat la prescripció o la indicació.

El sistema de recepta electrònica registra la validació de la prescripció o indicació i recull la informació següent:

- el codi de la prescripció o indicació que s'ha validat;
- la data en què es realitza la validació sanitària;
- les dades d'identificació del professional que realitza la validació (codi de professional);
- la UP del professional validador, i
- en cas de no validació, el motiu de rebuig d'aquesta.

### **b) Recepta en paper**

La validació sanitària de les receptes mèdiques en paper comprèn la signatura del professional autoritzat per dur a terme la validació, la data de la validació i l'etiqueta de validació sanitària, com a identificador del validador, la qual s'ha d'adherir a la recepta.

Aquesta etiqueta d'identificació s'assigna a cada validador i ha de tenir el mateix disseny per a totes les entitats proveïdores de serveis sanitaris, el qual s'ha d'adequar al model que estableix l'apartat 4.2.d) de la Instrucció 02/2000, del CatSalut, de modificació de la Instrucció 02/97.

En el moment de la validació s'ha d'adherir l'etiqueta esmentada en l'apartat de la recepta destinat a "Validació (data, signatura i identificació del validador/a)". En el cas que aquest estigui emplenat, l'etiqueta s'ha d'adherir sota l'apartat esmentat sense tapar cap informació imprescindible per al professional farmacèutic i/o per al pacient.

La data i signatura del validador s'han de posar immediatament sota l'etiqueta, evitant sobreescrivre damunt el codi barres.

### 7.3. Criteris amb relació a la vigència de la validació sanitària

D'acord amb el Reial decret 1718/2010, de 17 de desembre, sobre recepta mèdica i ordres de dispensació, les prescripcions i indicacions poden tenir una vigència màxima d'un any. En termes generals, la validació sanitària abasta totes les receptes o ordres de dispensació incloses en la prescripció o indicació, d'acord amb la vigència del tractament.

Es considera que la validació sanitària segueix sent vigent en aquests casos:

1. En cas que la prescripció o indicació inicial del medicament o producte sotmès a validació sanitària compleixi totes les condicions següents:

- sigui de durada curta;
- les característiques de la prescripció o indicació que es renova es mantinguin (igual producte o agrupació homogènia, pauta, tipus de prescripció, interval de dispensació i nombre d'envasos per interval);
- s'hagi realitzat en els àmbits de l'atenció hospitalària, atenció intermèdia, salut mental, salut sexual i reproductiva o d'altres estructures que no siguin els equips d'atenció primària;
- hagi estat validada, i
- estigui vinculada a la prescripció o indicació que s'està renovant.

En aquests casos, quan es renova el tractament en un termini acotat de temps des de la finalització de la prescripció inicial, el sistema de recepta electrònica enregistra la nova prescripció o indicació sense necessitat d'un nou acte de validació sanitària del professional validador, atès que es mantenen vigents els requisits de validació. Així mateix, el sistema de recepta electrònica envia de forma automatitzada un missatge d'avís al professional validador. Aquesta extensió de la vigència de la validació sanitària no s'aplica a la recepta en paper.

2. En el cas de productes pels quals l'Administració sanitària ha resolt requerir la validació sanitària únicament a l'inici de tractament.

En aquests casos, quan es renova el tractament en un termini acotat des de la seva finalització, el sistema de recepta electrònica enregistra la prescripció o indicació sense necessitat d'un nou acte de validació sanitària del professional validador. De forma addicional, si es comprova que existeix alguna dispensació de recepta paper en un termini acotat, el sistema enregistra la prescripció o indicació sense necessitat d'un nou acte de validació sanitària del professional validador.

3. En cas que la prescripció o indicació d'un producte sanitari sotmès a validació sanitària compleixi



totes les condicions següents:

- les característiques de la prescripció o indicació que es renova es mantinguin (igual producte, pauta, tipus de prescripció, interval de dispensació i nombre d'envasos per interval), i
- que la prescripció o indicació inicial hagi estat validada.

Cal garantir que es realitza una revisió mínima anual del tractament, d'acord amb el que disposa la Instrucció 4/2012 del CatSalut, Requeriments i criteris comuns mínims per a la prescripció, revisió i renovació de tractaments crònics mitjançant recepta.

En aquests casos, quan es renova el tractament en un termini acotat des de la darrera dispensació, i sempre que no se superi el termini de dos anys des de la data d'inici de tractament de la primera prescripció o indicació, el sistema de recepta electrònica enregistra la prescripció o indicació sense necessitat d'un nou acte de validació sanitària del professional validador, atès que es mantenen vigents els requisits de validació. Així mateix, el sistema de recepta electrònica envia de forma automatitzada un missatge d'avís al professional validador. Aquesta extensió de la vigència de la validació sanitària no s'aplica a la recepta paper.

#### **7.4. Altres especificitats del procés de validació sanitària**

1. En cas que la prescripció o indicació d'un producte sanitari sotmès a validació sanitària s'ajusti al nombre d'unitats diàries definit basant-se en les seves condicions de prescripció i dispensació, el sistema de recepta electrònica enregistra la prescripció o indicació sense necessitat d'un nou acte de validació sanitària del professional validador.
2. En cas de patologies que disposen de registres específics, el sistema de recepta electrònica verifica la vigència de l'autorització de la prescripció del pacient, si és correcta, enregistra la prescripció o indicació sense necessitat d'un nou acte de validació sanitària del professional validador.

### **8. Seguiment i avaluació de la validació sanitària**

#### **8.1. Regions sanitàries del CatSalut**

Les regions sanitàries han de vetllar per la qualitat de la validació sanitària de les receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut.

A aquest efecte, han de desenvolupar les funcions següents:

- Autoritzar els professionals que realitzen la validació sanitària de receptes mèdiques i ordres de dispensació en l'àmbit de cada UP.
- Sol·licitar a les entitats proveïdores de serveis sanitaris tota la informació que considerin necessària.
- Resoldre les consultes que li adrecin les entitats proveïdores de serveis sanitaris.
- Fer el seguiment, els estudis i les anàlisis necessaris.

Quan els resultats dels estudis i les anàlisis ho aconsellin, poden exigir les modificacions necessàries en el procés de validació sanitària, com també la substitució dels responsables autoritzats per dur-la a terme, sens perjudici de les eventuais responsabilitats que se'n poguessin derivar.

## **8.2. Regions sanitàries i Gerència del Medicament del CatSalut**

El CatSalut ha de portar a terme l'avaluació i el seguiment anual de la validació sanitària de les receptes mèdiques i ordres de dispensació oficials del CatSalut.

A aquest efecte, ha de vetllar per identificar i implantar les corresponents millores i innovacions en el procés que facilitin la tasca de la validació sanitària als professionals sanitaris autoritzats, així com que permetin aportar valor i la millora contínua d'aquesta tasca de verificació dels requisits establerts en el Sistema Nacional de Salut per a la prescripció o indicació de determinats medicaments, productes sanitaris i productes dietètics.

## **9. Disposició derogatòria**

Es deroga la Instrucció 02/97, validació sanitària de receptes mèdiques oficials del Servei Català de la Salut, excepte l'apartat 4.2.d) de la Instrucció 02/2000, de modificació de la Instrucció 02/97.

## **10. Disposició final**

S'autoritza la Direcció de l'Àrea Assistencial del CatSalut per tal que aprovi les actualitzacions de l'annex d'aquesta Instrucció.

## **11. Entrada en vigor**

Amb l'objecte de possibilitar l'organització funcional del CatSalut i de les entitats proveïdores de serveis sanitaris i a l'efecte de facilitar-ne la implementació correcta, aquesta Instrucció entra en vigor el dia 27 de setembre de 2022.

Signada digitalment en data 21 de setembre de 2022

Gemma Craywinckel Martí  
Directora

### **Annex. Dades mínimes requerides per a la identificació del responsable de la validació sanitària**

El CatSalut ha de determinar el model de document que cal emplenar per tal d'autoritzar les altes i baixes de professionals que realitzen la validació sanitària. El model ha de contenir la informació mínima següent:

- Dades identificatives del professional responsable de la validació sanitària: nom i cognoms, número de col·legiat/ada, col·lectiu professional (metge/essa, farmacèutic/a, infermer/a), dades de contacte (telèfon, adreça electrònica), unitat/s proveïdora/es on es desenvolupa la funció de validació sanitària i signatura.
- Dades identificatives de la persona responsable de l'entitat proveïdora (director/a mèdic/a, director/a assistencial, altres): nom i cognoms, càrrec, entitat proveïdora i signatura.