



A la ciutat de a data / /

Reunits:

D'una part,, amb DNI/NIF, en qualitat de titular de l'oficina de farmàcia/cap de servei de farmàcia del centre situada/t al carrer núm. de, telèfon, fax, i a/e, núm. d'establiment (OF/SF), d'ara en endavant, entitat dispensadora.

D'una altra, AVEL.LÍ XALABARDER MIRAMANDA, amb NIF 46307215G, en qualitat de titular de l'oficina de farmàcia/cap de servei de farmàcia del centre FARMÀCIA AVEL.LÍ XALABARDER MIRAMANDA, situada al carrer PUJADES núm. 247 de BARCELONA, telèfon 93.307.01.68, fax 93.307.57.12, a/e INFO@XALABARDERFARMA.COM, núm. d'establiment F08004654, d'ara en endavant, entitat elaboradora.

Es reconeixen plena capacitat d'actuar i en especial per a la signatura del present contracte, i de les seves lliures i espontànies voluntats,

M A N I F E S T E N

I.- Que l'entitat elaboradora ha obtingut la corresponent autorització del Departament de Salut per realitzar una o diverses fases de l'elaboració o del control de fórmules magistrals i preparats oficials per encàrrec d'una altra oficina de farmàcia o servei de farmàcia que no disposi dels mitjans necessaris.

II.- Que l'entitat dispensadora manifesta que no disposa de tots els Mitjans necessaris per realitzar tot tipus de fórmules magistrals i/o preparats oficials, i està interessada a poder encarregar la realització d'una o diverses fases de la seva elaboració i/o del control de fórmules magistrals i d'aquells preparats oficials que requereixin prescripció facultativa a l'entitat elaboradora.

III.- Que ambdues parts han arribat a un acord en la forma i en les condicions en virtut de les quals es regiran d'ara en endavant les comandes i la realització dels esmentats productes, i de conformitat amb la normativa vigent, sotmeten la seva relació als següents

P A C T E S

Primer. L'entitat dispensadora ajustarà l'encàrrec de la preparació a les següents actuacions:

- a) Comprovar que la prescripció facultativa reuneix els requisits establerts a la normativa vigent en matèria de recepta mèdica.
- b) Prèviament a la sol·licitud, comprovar la idoneïtat de la preparació des del punt de vista farmacològic i galènic, i que aquesta s'ajusta a la normativa vigent.
- c) Complimentar el document d'encàrrec i acceptació per a cadascuna de les fórmules magistrals i preparats oficials que responguin a una prescripció, amb el segell que identifiqui l'entitat dispensadora, i amb una fotocòpia de la recepta o bé un arxiu informàtic que inclogui la imatge llegible de la recepta, i fer-la arribar a l'entitat elaboradora. En el cas de preparats que continguin substàncies estupefaents, adjuntar la recepta original i quedar-se'n una còpia. D'acord amb el que disposa el Reial decret

1675/2012, de 14 de desembre, del Ministeri de Sanitat i Consum, per la qual es regulen les receptes i els requisits especials de prescripció i dispensació d'estupefaents per a ús humà, en el moment de la dispensació el farmacèutic ha d'anotar al dors de la còpia de la recepta el número del DNI, o equivalent si es tracta d'un estranger, de la persona que retira el medicament, la identificació de l'oficina de farmàcia, la data de dispensació i la seva signatura.

- d) Abans de la dispensació, comprovar que la fórmula magistral o el preparat oficial sol·licitat té un aspecte correcte i verificar que l'etiquetatge i la fórmula farmacèutica respon a la prescripció de la comanda.
- e) Facilitar al pacient la informació oral i escrita necessària i suficient per al bon ús del preparat que li proporcioni l'entitat l'elaboradora.
- f) Mantenir un registre específic de fórmules magistrals i preparats oficials dels encàrrecs fets a l'entitat elaboradora, i anotar totes les fórmules dispensades en el llibre receptari amb el número de l'elaboració.

Segon. L'entitat elaboradora es compromet a elaborar els preparats oficials amb recepta i les fórmules magistrals conforme a la normativa que recull l'RD 175/2001, de 23 de febrer, pel qual s'aproven les normes de correcta elaboració i control de qualitat de les fórmules magistrals i/o els preparats oficials, i en particular, ajustarà la seva activitat al següent:

- a) Prèviament a l'elaboració, verificar que la recepta de la fórmula magistral compleix els requisits legals. Així mateix, valorar la idoneïtat de la preparació prescrita des del punt de vista farmacològic i galènic conforme a la normativa vigent.
- b) Ajustar la seva activitat al contingut de l'autorització obtinguda per dur a terme preparacions per encàrrec de tercers.
- c) Es responsabilitza de garantir la qualitat del producte que elabori i la correcta conservació fins al moment del lliurament a l'entitat dispensadora. Així mateix, assegurar el tancament hermètic de l'envàs per garantir la inviolabilitat mitjançant sistemes de precinte.
- d) Es responsabilitza de lliurar la fórmula o preparat oficial amb una etiqueta que contingui totes les dades establertes al punt 6.1 de les Normes de correcta elaboració i control de qualitat de fórmules magistrals i preparats oficials contingudes al Reial decret 175/2001, i especialment les dades d'identificació de l'entitat elaboradora, les que corresponen al pacient, les de la fórmula magistral o preparat oficial i les de l'entitat dispensadora. En el cas de FM veterinàries, a l'etiqueta ha d'aparèixer el nom del farmacèutic que la prepara i del veterinari prescriptor. També ha de lliurar una còpia de la Guia d'elaboració, control i registre i una còpia de la comanda emplenada, degudament segellada i signada. Tota fórmula ha d'anar acompanyada d'un document per al pacient en el qual consti la informació necessària per al bon ús i conservació del preparat.
- e) Mantenir un registre específic de fórmules magistrals i preparats oficials que elabori per encàrrec de tercers, amb la informació necessària per poder identificar i reconstruir la història completa de la seva participació en l'elaboració, i/o control, d'acord amb el que preveu l'esmentat RD 175/2001.
- f) Abstenir-se de subcontractar o de cedir a cap altra entitat cap fase dels treballs objecte de l'encàrrec.

Tercer. L'entitat dispensadora es compromet a abonar l'import corresponent als treballs realitzats en el moment del lliurament del preparat per part de la entitat elaboradora.

Quart. La duració d'aquest contracte serà d' un any a comptar des de la data de la seva signatura. El termini esmentat es pot entendre prorrogat en iguals períodes si abans d'un mes de la data de venciment i el de les pròrrogues successives cap de les dues parts el denuncia.

Cinquè. Són causes de resolució: a.- L'incompliment per alguna de les parts de les obligacions assolides en aquest contracte. b.- La denúncia del contracte en els termes fixats en el pacte anterior. c.- La modificació de qualsevol circumstància que alteri la condició en virtut de la qual les parts contracten, en especial aquelles que afecten l'autorització administrativa inherent a l'activitat professional: i) La suspensió de l'autorització administrativa per dur a terme l'activitat com entitat elaboradora, ii) la incoació d'un expedient disciplinari a conseqüència de la seva activitat professional, o iii) qualsevol reclamació de particulars, civil, penal, administrativa que tingui per objecte una actuació professional. d.- La novació en el titular propietari de l'oficina de farmàcia (per compravenda o qualsevol acta de transmissió) i/o el farmacèutic responsable del servei de farmàcia.

Sisè. L'entitat elaboradora es compromet, llevat de causes de força major, a prestar els serveis professionals objecte d'aquest contracte durant el termini pactat. La resolució per les causes previstes en el pacte cinquè comporta l'extinció automàtica dels compromisos adquirits per ambdues parts, llevat d'aquelles preparacions encarregades i pendents d'acabar. En aquest cas, es farà constar aquesta circumstància en el document de lliurament del preparat per l'oficina de farmàcia i/o el servei de farmàcia a l'entitat dispensadora.

Setè. Ambdues parts es comprometen a comunicar-se qualsevol incidència que sorgeixi en relació amb l'objecte d'aquest contracte i, en especial, l'entitat elaboradora es compromet a posar en coneixement de l'entitat dispensadora qualsevol actuació administrativa que impliqui una modificació de les condicions de la contractació, encara que sigui temporalment.

Vuitè. La prestació dels serveis de formulació magistral suposa el tractament de dades de caràcter personal procedents de la recepta on consta la prescripció, el qual s'estructura mitjançant un acord d'encàrrec de tractament de dades de l'entitat dispensadora a l'entitat elaboradora, que s'inclou com a annex d'aquest contracte.

Novè. Per qualsevol controvèrsia que sorgeixi de la interpretació del present contracte les parts se sotmeten a l'arbitratge de BARCELONA.

I en prova de conformitat, lliuren el present document per duplicat exemplar a un sol efecte en el lloc i la data indicats a l'encapçalament.

OFICINA DE FARMACIA	OFICINA DE FARMACIA
RESPONSABLE DEL TRACTAMENT	ENCARREGAT DEL TRACTAMENT
Sr. /Sra.	Sr. AVEL.LÍ XALABARDER MIRAMANDA XALABARDER MIRAMANDA AVELINO - 46307215G <small>Firmado digitalmente por XALABARDER MIRAMANDA AVELINO - 46307215G Nombre de reconocimiento (DN): c=ES, serialNumber=IDCES-46307215G, givenName=AVELINO, sn=XALABARDER MIRAMANDA, cn=XALABARDER MIRAMANDA AVELINO - 46307215G Fecha: 2024.10.01 12:15:44 +02'00'</small>