



Conveni de col·laboració entre la Conselleria de Salut i Consum del Govern de les Illes Balears i el Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes Balears per a la realització de tests ràpids de VIH

Parts

Patricia Gómez Picard, consellera de Salut i Consum en virtut del Decret 10/2019, de 2 de juliol, de la presidenta de les Illes Balears, pel qual es disposa el nomenament de membres del Govern de les Illes Balears, en l'exercici de les funcions que li confereixen els articles 11 i 80.4 de la Llei 3/2003, de 26 de març, de règim jurídic de l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears.

Antoni Real Ramis, president del Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes Balears (COFIB), facultat per a la signatura en virtut del que disposa l'article 24 dels Estatuts d'aquest Col·legi.

Antecedents

1. D'acord amb el Decret 21/2019, de 2 d'agost, de la presidenta de les Illes Balears, pel qual s'estableixen les competències i l'estructura orgànica bàsica de les conselleries de l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears, la Conselleria de Salut i Consum, a través de la Direcció General de Salut Pública i Participació, té atribuïdes, entre d'altres, les competències en matèria de promoció de la salut, vigilància epidemiologia i prevenció del VIH. D'altra banda, la Llei 7/1998, de 12 de novembre, estableix l'ordenació farmacèutica de les Illes Balears i les garanties de dispensació de medicaments i productes sanitaris a través de les oficines de farmàcia.

2. L'article 5 dels Estatuts del Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes Balears, en relació amb les finalitats del Col·legi, estableix la cooperació amb els poders públics en la promoció del dret a la salut i la col·laboració amb les administracions públiques sanitàries de l'àmbit territorial en la formulació de la política sanitària, i per assolir aquests objectius el Col·legi pot subscriure els acords que consideri necessaris i que tinguin un caràcter vinculant per al Col·legi.

3. Actualment, es considera que el 30 % de les persones infectades pel VIH desconeixen que són seropositives. A les Illes Balears el 52 % dels diagnòstics nous d'infecció per VIH

són diagnòstics tardans, és a dir, que les persones diagnosticades són susceptibles de tractament o ja han desenvolupat la sida.

La reducció del retard en el diagnòstic del VIH és una prioritat nacional i autonòmica, atès que un diagnòstic precoç proporciona una millor qualitat i major expectativa de vida a les persones afectades, una major efectivitat del tractament i en el control de la malaltia, així com una reducció considerable de la mortalitat i el cost del tractament.

4. Una de les estratègies per augmentar el diagnòstic precoç consisteix a facilitar l'accés a la prova de detecció del VIH de manera anònima.

5. En aquest context, l'oficina de farmàcia es considera l'establiment sanitari més apropiat per a un segment de població no inclosa en grups d'alt risc i objecte d'altres programes, atès que d'acord amb la Llei 7/1998 es tracta d'un establiment sanitari privat d'interès públic que ha de col·laborar en els programes que promoguin les administracions públiques sanitàries sobre la garantia de la qualitat de l'assistència farmacèutica i de l'atenció sanitària en general, promoció i protecció de la salut, prevenció de la malaltia i educació sanitària.

D'altra banda, la disposició addicional segona de la Llei 7/1998 estableix que, amb l'objecte d'instrumentar la col·laboració entre l'Administració sanitària i les oficines de farmàcia, es poden subscriure convenis de cooperació amb el Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes Balears.

6. Els tests ràpids de cribratge negatiu contra el VIH constitueixen una de les novetats més destacades en l'àmbit del diagnòstic del VIH. La tècnica és molt senzilla: es fa una picada al dit i es diposita la sang en una tireta, s'hi afegeix un líquid tampó i es llegeix el resultat en 15 minuts. La fiabilitat d'aquestes anàlisis és propera al 100 %, sempre que hagin transcorregut tres mesos des de la pràctica de risc. És similar a la de les anàlisis convencionals (ELISA). En el cas que el resultat de l'anàlisi sigui negatiu, es pot assegurar que la persona no està infectada. Si el test és positiu, s'ha de confirmar, tal com succeeix amb els tests convencionals (ELISA). En cap cas no es dona un diagnòstic de seropositivitat del VIH amb aquest test.

El procediment, tal com es descriu en l'annex del Conveni, garanteix en tot moment la privacitat i la confidencialitat de les dades de la persona que sol·licita un test ràpid del VIH.

7. Per aquest motiu, es vol continuar la col·laboració que la Conselleria de Salut i Consum del Govern de les Illes Balears i el Col·legi Oficial de Farmacèutics varen iniciar durant l'any 2013 mitjançant la signatura d'un conveni relatiu a aquesta matèria.

Ambdues parts ens reconeixem mútuament la capacitat legal necessària per formalitzar aquest Conveni d'acord amb les següents

Clàusules

1. Objecte

L'objecte d'aquest Conveni és establir les línies de col·laboració entre la Conselleria de Salut i Consum del Govern de les Illes Balears i el Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes Balears per a la realització de tests ràpids de VIH a través de les oficines de farmàcia.

El projecte es durà a terme durant l'any 2020 en 9 oficines de farmàcia distribuïdes a Mallorca, Menorca i Eivissa. Es preveu que el nombre màxim de tests ràpids de VIH per fer serà inicialment de 750.

Les persones que vulguin fer-se la prova han de ser majors de 16 anys i han d'abonar a l'oficina de farmàcia l'import de 5 euros. Així mateix, han de signar el document de consentiment informat, d'acord amb el model que aprovi la comissió de seguiment del Conveni.

El test s'ha de fer a les oficines de farmàcia acreditades, que han de disposar sempre de la presència d'un farmacèutic habilitat. Per això, es pot establir un horari de servei i el farmacèutic s'ha de comprometre a fer el test en les condicions indicades en el procediment d'actuació que s'adjunta com a annex i a identificar l'establiment amb un distintiu que indiqui que s'hi fa el test ràpid del VIH.

Les farmàcies que de manera voluntària participin en aquest programa s'han de seleccionar per la seva situació geogràfica i una infraestructura que permeti la privacitat, i han de disposar com a mínim d'un farmacèutic que hagi rebut la formació a què fa referència la clàusula segona, el qual es considerarà farmacèutic habilitat.

2. Actuacions de les parts

a) La Conselleria de Salut i Consum es compromet a:

- Facilitar els tests i la recollida de residus que generi aquesta activitat.
- Facilitar a les oficines de farmàcia el material necessari per fer els tests ràpids de VIH.
- Abonar a les oficines de farmàcia participants en el programa —a través del Col·legi Oficial de Farmacèutics— 10 euros per la realització de cada test.

- Difondre a través dels diferents mitjans de què disposa la Conselleria de Salut i Consum (pàgina web, publicacions diverses, etc.) les actuacions que es desenvolupin en el marc d'aquest Conveni.
- Facilitar a les oficines de farmàcia que participen en el projecte un distintiu que indiqui que en aquesta farmàcia es fa el test ràpid del VIH.
- Proporcionar als farmacèutics que hagin de fer el test la formació necessària tant per aconsellar amb caràcter previ i posterior a la prova, com per dur a terme la prova.
- Nomenar dos representants que han d'integrar la comissió de seguiment que preveu aquest Conveni.

b) El Col·legi Oficial de Farmacèutics es compromet a:

- Donar a conèixer el projecte entre les persones titulars de les oficines de farmàcia i a instar-los perquè hi participin.
- Difondre en totes les farmàcies les adreces de les oficines de farmàcia que fan el test.
- Trametre mensualment a la Conselleria de Salut i Consum la llista de tests que s'han dut a terme a les farmàcies, conjuntament amb els fulls epidemiològics emplenats.
- Abonar als titulars de les oficines de farmàcia que participen en el projecte la quantia que preveu l'apartat tercer de la lletra a de la clàusula segona d'aquest Conveni quan la rebin de la Conselleria.
- Nomenar dos representants que han d'integrar la comissió de seguiment que preveu aquest Conveni.

3. Despeses derivades del Conveni

L'import màxim de la despesa derivada d'aquest Conveni és de 7.500,00 euros (set mil cinc-cents euros), amb càrrec a la partida pressupostària 18201.413B01.48000.00 dels pressuposts generals de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears per a l'any 2020.

L'import d'aquest Conveni es pot ampliar sempre que concorrin circumstàncies imprevistes justificades degudament, i amb la tramitació prèvia de l'expedient de modificació pressupostària.

El pagament de les quanties corresponents als tests realitzats s'ha de fer amb caràcter mensual i directament al Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes Balears, d'acord amb l'import que resulti de la relació mensual de totes les persones usuàries ateses i de les enquestes epidemiològiques realitzades que ha de presentar el COFIB.

4. Comissió de seguiment del Conveni



Es crea una comissió de seguiment formada per dos representants de la Conselleria de Salut i Consum i dos representants del COFIB, que s'han de reunir com a mínim dues vegades l'any, amb l'objectiu de vetlar pel compliment d'aquest Conveni, resoldre les qüestions que en plantegi l'aplicació i avaluar la realització del projecte en haver acabat.

5. Durada

La vigència d'aquest Conveni començarà el dia que se signi i acabarà el 31 de desembre de 2020, sens perjudici del caràcter retroactiu a data 1 de gener de 2020, data en que varen començar les actuacions que preveu el conveni.

L'àmbit temporal dins el qual es duran a terme les actuacions emparades per aquest conveni seran les fetes des de l'1 de gener fins al 31 de desembre de 2020.

En el cas que es vulgui prorrogar el conveni, les parts signants ho hauran de fer unànimement i per un període màxim de fins a quatre anys addicionals.

6. Causes de resolució

Seran causes de resolució del conveni:

a) L'acord mutu de les parts, que es formalitzarà per escrit.

b) L'incompliment dels compromisos assumits per les parts.

L'incompliment de les obligacions i compromisos assumits per les parts del conveni, en cap cas podrà suposar un perjudici econòmic a la part complidora.

c) La impossibilitat sobrevinguda, legal o material, de poder dur a terme l'objecte del conveni.

d) Per decisió judicial declaratòria de la nul·litat del conveni.

e) Per qualsevol altre causa distinta de les anteriors prevista en aquest conveni o en la llei.

7. Normativa aplicable

Aquest conveni de col·laboració té la naturalesa que preveu l'article 6 del Llei 9/2017, de 8 de novembre, de contractes del sector públic, i per tant, està exclòs de l'àmbit de la seva aplicació, i s'ha de regir per les seves clàusules i per les normes administratives que hi siguin d'aplicació.

El contingut del present conveni de col·laboració es troba sotmès al que preveuen els articles 47 i següents de la Llei 40/2015, d'1 d'octubre, de règim jurídic del sector públic.

8. Jurisdicció competent

Les controvèrsies que es puguin plantejar en la interpretació i l'aplicació de les clàusules d'aquest conveni que no resolgui la comissió de seguiment, les ha de resoldre l'ordre jurisdiccional contenciós administratiu.

Com a mostra de conformitat, signam aquest conveni en dos exemplars.

Palma, **31 MARÇ 2020**

Per la Conselleria de Salut
i Consum

Patricia Gómez Picard

Pel Col·legi Oficial de Farmacèutics de les Illes
Balears

Antoni Real Ramis

ANNEX

Procediment d'actuació a les oficines de farmàcia de les Illes Balears acreditades per a la realització del test ràpid del VIH

Objecte

1. Realitzar de manera anònima uns test ràpid per al cribratge negatiu del VIH en persones amb pràctiques de risc.
2. Aconsellar abans de fer el test i després.
3. Derivar als centres específics per confirmar el resultat en els casos que siguin positius.

Abast

Persones majors de 16 anys que acudeixin a les oficines de farmàcia participants en el projecte i sol·licitin la realització del test ràpid del VIH.

Procediment aplicable

- 
1. El farmacèutic habilitat ha d'atendre de manera immediata la persona que sol·liciti un test ràpid del VIH en l'horari que hagi establert la farmàcia per a aquest servei.
 2. S'ha de fer passar la persona a un lloc habilitat prèviament a l'efecte, que li asseguri privacitat, confidencialitat i atenció personalitzada.
 3. S'ha d'informar la persona de la confidencialitat de les seves dades —sense que sigui necessari cap tipus d'informació de caràcter personal—, de la tècnica del test ràpid, de la validesa com a cribratge negatiu i d'una prova confirmatòria en cas d'un resultat positiu, i la importància d'un període finestra (tres mesos des de la darrera pràctica de risc).
 4. S'ha de registrar cada persona a qui es practiqui la prova amb un codi numèric que indiqui l'illa, el número de la farmàcia i el número d'ordre de la prova.
 5. S'ha de demanar a cada persona que rubriqui el document de consentiment informat per duplicat per a la realització del test. Un exemplar s'ha de lliurar a la persona interessada i l'altre s'ha de custodiar a l'oficina de farmàcia.



6. Cada sol·licitant ha d'emplenar un full que reculli dades epidemiològiques amb la informació següent: sexe, edat, país d'origen, pràctiques de risc i nombre de vegades que s'ha fet la prova. Aquest imprès s'ha de remetre al Col·legi Oficial de Farmacèutics en els primers deu dies del mes següent per elaborar el document de pagament, que s'ha de trametre conjuntament amb el full epidemiològic a la Direcció General de Salut Pública i Participació.

7. Una vegada fet el test, s'ha de lliurar el resultat al pacient.

Actuacions posteriors a la realització del test

1. Si el resultat és negatiu sense compliment del període finestra, s'ha de repetir la prova als tres mesos des de la darrera pràctica de risc i s'ha d'aconsellar sobre pràctiques segures per evitar la infecció/transmissió per VIH i altres ITS.

2. Si el resultat és negatiu amb compliment del període finestra, s'ha d'aconsellar sobre pràctiques segures per evitar la infecció per VIH i altres ITS.

3. Si el resultat és positiu, s'ha d'informar de la necessitat de confirmar la prova i s'ha de derivar la persona, amb la sol·licitud prèvia de cita, al centre de referència.

Publicitat

Les oficines de farmàcia participants en el projecte han d'exposar en un lloc visible un cartell que indiqui la disponibilitat per fer la prova.