

**CONCORSO UNICOPUBBLICO REGIONALE, PER TITOLI ED ESAMI, INDETTO IN FORMA AGGREGATA TRA LE AZIENDE ED ENTI DEL SSR DI BASILICATA, PER LA COPERTURA DI COMPLESSIVI N. 2 POSTI DI DIRIGENTE FARMACISTA – DISCIPLINA DI FARMACEUTICA TERRITORIALE**

## **TRACCE DELLA PROVA PRATICA**

Ai sensi dell'art. 19 D.Lgs. 33/2013 e ss.mm.ii. si provvede alla pubblicazione delle "Tracce della prova pratica" e "quesiti della prova orale"

La Commissione Esaminatrice, costituita e nominata con Deliberazione n. 553 del 24.06.2024, si è riunita in data 31 gennaio 2025 presso l'Auditorium dell'Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo di Potenza sita in Potenza, Via Potito Petrone, per l'espletamento della prova pratica, in unica sessione, per n. 53 candidati, di cui n. 52 presenti alla suddetta prova.

### **ESTRATTO DEL VERBALE N. 7 del 31 gennaio 2025**

*"Nella valutazione della prova pratica verranno utilizzati quali criteri di giudizio i seguenti:*

- Conoscenza delle tecniche, della terminologia, degli indicatori, dei modi di rappresentazione/descrizione della farmaceutica;*
- Descrizione corretta delle varie fasi della procedura proposta;*
- Conoscenza delle disposizioni normative e/o legislative nazionali, regionali."*

Le tracce formulate dalla Commissione sono le seguenti:

#### **Gruppo di domande n. 1**

- Sapendo che la confezione di un farmaco contiene 10 grammi di principio attivo e che il valore di DDD del principio attivo è di 0,1 grammi, calcolare il numero di DDD per confezione.
- L'Azienda Sanitaria A presenta una popolazione residente di 500.000 abitanti, mentre l'Azienda Sanitaria B presenta una popolazione residente di 400.000 abitanti. Nell'Azienda Sanitaria A sono state prescritte in un anno 250.000 DDD di farmaci con ATC (J01CA), mentre nell'Azienda Sanitaria B sono state prescritte in un anno 100.000 DDD di farmaci dello stesso ATC (J01CA). In quale Azienda si consumano più farmaci con ATC J01CA, e la differenza di consumi espressa in DDD/pro capite/anno.

#### **Gruppo di domande n. 2 – Traccia Estratta**

- In Regione X, in un anno, sono state prescritte 50.000.000 DDD di farmaci antibatterici per uso sistemico (J01). Tenendo conto che il numero di residenti in Regione X è pari a 2.500.000, calcolare il valore la DDD/1000 abitanti die;
- L'Azienda Sanitaria C presenta una popolazione residente di 1.000.000 abitanti i, mentre, l'Azienda Sanitaria D presenta una popolazione residente di 2.000.000 abitanti i. Nell'Azienda Sanitaria C la spesa farmaceutica lorda è di 200.000.000 euro, mentre nell'Azienda Sanitaria D la spesa farmaceutica lorda è di 300.000.000 euro. Calcolare la differenza di spesa pro capite tra le Azienda.

### Gruppo di domande n. 3

- In Regione X, per i farmaci antibatterici per uso sistemico (J01), è stata registrata una spesa lorda pari a 80.000.000 euro. Tenendo conto che il numero di residenti nella Regione summenzionata è pari a 4.000.000, calcolare la spesa pro-capite per i farmaci antibatterici per uso sistemico (J01);
- Sapendo che in Regione X sono state prescritte 50.000.000 DDD ed il numero di utilizzatori è stato di 2.000.000, calcolare la DDD per utilizzatore.

# TRACCE DELLA PROVA ORALE

La Commissione Esaminatrice, costituita e nominata con Deliberazione n. 553 del 24.06.2024, si è riunita in data 18 febbraio 2025 presso la sala Formazione dell'Azienda Sanitaria Locale di Potenza sita in Potenza, Via Torraca n. 2, per l'espletamento della prova orale, in unica sessione, per n. 49 candidati, di cui n. 49 presenti alla suddetta prova.

## ESTRATTO DEL VERBALE N. 8 del 18 febbraio 2025

*“Per quanto riguarda la valutazione della prova orale la Commissione precisa che si terrà conto dei seguenti*

*criteri:*

- ✓ *grado di conoscenza degli argomenti;*
- ✓ *analisi critica degli argomenti;*
- ✓ *completezza nelle risposte;*
- ✓ *corretto utilizzo di linguaggio tecnico;*
- ✓ *capacità e chiarezza espositiva ed illustrativa;*
- ✓ *capacità comunicativa e motivazionale;*
- ✓ *sintesi e pertinenza della risposta.”*

I quesiti formulati dalla Commissione sono i seguenti:

- 1) CRITERI PER LA DEFINIZIONE DEI FARMACI INNOVATIVI DA PARTE DELLA AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA)
- 2) FARMACI EQUIVALENTI E BIOSIMILARI : DIFFERENZE
- 3) LA RICONCILIAZIONE FARMACOLOGICA: DESCRIVERE I CONTENUTI PREVISTI DALLA RACCOMANDAZIONE MINISTERIALE N.17
- 4) FARMACOVIGILANZA: NORMATIVA ED ATTIVITA' CORRELATE
- 5) LEGGE 648/96: ENUNCIARNE I CONTENUTI
- 6) LEGGE 405/2001. LE NUOVE REGOLE PER LA EROGAZIONE DEI FARMACI
- 7) I REGISTRI AIFA: FINALITA', PARTI COINVOLTE E RUOLI
- 8) LA GESTIONE DEI MEDICINALI STUPEFACENTI: APPROVVIGIONAMENTO E DETENZIONE
- 9) NOTE AIFA E PIANI TERAPEUTICI QUALI CRITERI DI APPROPRIATEZZA
- 10) GLI ACCORDI DI RIMBORSABILITA' CONDIZIONATA
- 11) FARMACOECONOMIA : VALUTAZIONI ED ANALISI DI BUDGET IMPACT

- 12) APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA; QUALI STRUMENTI PER POTERLA EFFETTUARE
- 13) CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI AI FINI DELLA PRESCRIVIBILITA' E REGIME DI FORNITURA
- 14) MEDICINALE ORIGINATOR E BIOSIMILARE: DEFINIZIONI E DIVERSITA'
- 15) RACCOMANDAZIONE MINISTERIALE N.12: FARMACI LASA
- 16) FARMACI STUPEFACENTI SCADUTI: AZIONI E DETENZIONE
- 17) RACCOMANDAZIONI MINISTERIALI :COSA SONO ED ENUNCIARE QUELLE DI ATTINENZA PER IL FARMACISTA
- 18) COMMISSIONE AZIENDALE PER IL CONTROLLO DELLE RICETTE
- 19) FARMACOVIGILANZA ATTIVA E PASSIVA : DIFFERENZA E PECULIARITA' DI CIASCUNA
- 20) LEGGE N.326 DEL 2003 FONDO 5%
- 21) FARMACOVIGILANZA: CLASSIFICAZIONE ADRs E SEGNALAZIONE
- 22) FARMACI OFF-LABEL: NORMATIVA
- 23) FARMACI CARENTI: ATTIVITA' POSSIBILI
- 24) IL VERBALE DELLE ISPEZIONI PER LE FARMACIE DI COMUNITA'
- 25) DISPOSITIVOVIGILANZA
- 26) RACCOMANDAZIONE N.7: PREVENZIONE DELLA MORTE, COMA O GRAVE DANNO DERIVANTI DA ERRORI IN TERAPIA FARMACOLOGICA
- 27) PRESCRIZIONE DEI MEDICINALI PER MALATTIE RARE- NORMATIVA DI RIFERIMENTO-
- 28) IL FILE F
- 29) IL PRONTUARIO TERAPEUTICO REGIONALE: DEFINIZIONE E COMPITO DEL FARMACISTA NELLA CORRETTA APPLICAZIONE
- 30) ATTIVITA' SANZIONATORIA PER IL MMG /PLS
- 31) PDTA: DEFINIZIONE ED ESEMPI DI APPLICAZIONE
- 32) TIPOLOGIA DI ISPEZIONI A FARMACIA CONVENZIONATE
- 33) RUOLO DEL FARMACISTA NELLE PROCEDURE DI GARA PER L'AGGIUDICAZIONE DI APPALTI PER BENI SANITARI
- 34) RETE NAZIONALE DI FARMACOVIGILANZA - NORMATIVA VIGENTE
- 35) DISTRIBUZIONE PER CONTO (FARMACI APHT)
- 36) GESTIONE DEI MEDICINALI STUPEFACENTI SCADUTI E TIPOLOGIA DI SMALTIMENTO
- 37) DPR 8 LUGLIO 1998 N. 371 ELEMENTI PER LA SPEDIZIONE DI UNA RICETTA. RICETTE OGGETTO DI CONTESTAZIONE
- 38) UTILIZZO DEI PIANI TERAPEUTICI
- 39) CLASSIFICAZIONE DEI DISPOSITIVI MEDICI
- 40) UTILIZZO DEL RAPPORTO OSMED
- 41) ASSISTENZA INTEGRATIVA ED ATTIVITA' PROTESICA
- 42) IL RUOLO DEL FARMACISTA NELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA
- 43) IL VERBALE DELLE ISPEZIONI
- 44) ILLUSTRARE I CASI IN CUI PER IL FARMACISTA E'POSSIBILE CONSEGNARE I MEDICINALI SENZA RICETTA MEDICA
- 45) APERTURA DI UNA FARMACIA DI COMUNITA': AUTORIZZAZIONI
- 46) DISTRIBUZIONE DIRETTA
- 47) MODALITA' DI APPROVVIGIONAMENTO E PRESCRIZIONE DEI FARMACI STUPEFACENTI
- 48) LA PIANTA ORGANICA DELLE FARMACIE DI COMUNITA'
- 49) ILLUSTRARE UNA NOTA AIFA: CRITERI DI APPLICAZIONE
- 50) TRATTAMENTO DEL DOLORE CRONICO: OPIO E FARMACI DERIVATI -PRESCRIZIONE E DISPENSAZIONE-

