



**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE**

epd 462 del 27.12.2022

N.ro 1497 del 31.12.2022

**OGGETTO:** Istruzione Operativa per la PREVENZIONE DEGLI ERRORI IN TERAPIA FARMACOLOGICA – Raccomandazioni Ministeriali n. 7, n. 18, n. 19 e ISTRUZIONE OPERATIVA PER LA RICONCILIAZIONE DELLA TERAPIA FARMACOLOGICA- Raccomandazione Ministeriale n. 17.

La presente deliberazione si compone di n.ro 39 pagine, di cui n.ro 34 allegati che formano parte integrante e sostanziale della stessa.

In data \_\_\_\_\_ il Direttore del Dipartimento Farmaceutico e il Direttore ff dell'UOC Sicurezza dei pazienti e gestione Rischio Clinico propongono la presente deliberazione evidenziando se vi sono/non vi sono oneri, anche potenziali, a valere sul bilancio pubblico e attestandone, con la seguente sottoscrizione, che il presente provvedimento, alla stregua dell'istruttoria compiuta, e delle risultanze e degli atti tutti richiamati, costituenti istruttoria a tutti gli effetti di legge, è regolare e legittimo, nella forma e nella sostanza, ai sensi della vigente normativa e utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della L. 20/94 e successive modifiche;

I DIRIGENTI	FIRMA	ONERI A VALERE SUL BILANCIO AZIENDALE
dott.ssa Mariarosaria Cillo		nessuno

dott.ssa Anna Bellissimo

PARERI FAVOREVOLI DEI DIRIGENTI DELLE FUNZIONI CENTRALI

DATA	FUNZIONE CENTRALE	FIRMA LEGGIBILE
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____

In data _____, il Dirigente della UOC Gestione dei Flussi Finanziari ed Economico-Gestionali attesta la regolarità contabile e	<b>SI</b>	<b>NO</b>
• attestata la regolarità contabile della imputazione sul conto indicato ove rimane una disponibilità di _____ euro su una previsione a budget di _____ euro come attestato dal Dirigente proponente.		
FIRMA _____		

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO FARMACEUTICO E  
IL DIRETTORE DELLA UOC SICUREZZA DEI PAZIENTI E GESTIONE RISCHIO CLINICO

OGGETTO: Istruzione Operativa per la PREVENZIONE DEGLI ERRORI IN TERAPIA FARMACOLOGICA –  
Raccomandazioni Ministeriali n. 7, n. 18, n. 19 e ISTRUZIONE OPERATIVA PER LA  
RICONCILIAZIONE DELLA TERAPIA FARMACOLOGICA- Raccomandazione Ministeriale n. 17.

PREMESSO

- che il Ministero della Salute, nell'ambito delle funzioni di coordinamento del Servizio Sanitario Nazionale e tutela della salute umana, ha sviluppato un sistema di allerta per quelle condizioni cliniche ed assistenziali ad elevato rischio di errore, con l'obiettivo di innalzare il livello di attenzione e sensibilità degli operatori sanitari riguardo ad alcune procedure potenzialmente pericolose, fornendo strumenti efficaci per mettere in atto azioni che siano in grado di ridurre i rischi e promuovere l'assunzione di responsabilità da parte degli operatori per favorire il cambiamento di sistema e il costante sviluppo della qualità e della sicurezza dell'assistenza;
- che il Ministero della Salute, Direzione Generale della Programmazione sanitaria, ha provveduto fin dal 2005, in collaborazione con esperti di Regioni e Province Autonome e altri stakeholder, alla stesura e diffusione di "Raccomandazioni per gli Operatori", ossia documenti specifici con l'obiettivo di offrire strumenti in grado di prevenire gli eventi avversi, promuovere l'assunzione di responsabilità e favorire il cambiamento di sistema;
- che le Raccomandazioni Ministeriali sono oggetto di revisione ed aggiornamento da parte dell'Ufficio 3 - Direzione Generale della Programmazione sanitaria, in collaborazione con Regioni e Province Autonome, Agenas, AIFA, ISS, Coordinamento delle Regioni e Province Autonome per la Sicurezza delle Cure – Sub Area Rischio Clinico, Società scientifiche e altri stakeholder;

CONSIDERATO:

- che la legge n. 24/2017 (Legge Gelli) sulla responsabilità professionale sanitaria ha rafforzato la necessità di fare riferimento a buone pratiche e linee guida nello svolgimento delle attività sanitarie;
- che l'Agenas, in collaborazione con il Ministero della Salute, ha sviluppato un sistema di monitoraggio dell'applicazione di tali raccomandazioni al fine di fornire un'unica piattaforma nazionale a supporto delle Regioni e Province Autonome in modo da poter osservare costantemente lo stato di implementazione delle raccomandazioni da parte delle Aziende sanitarie ed ospedaliere pubbliche e private presenti nei rispettivi territori di riferimento;

PRESO ATTO:

- che nella ASL Salerno con le Delibere del Direttore Generale n. 571/2015, n. 238/2016, n. 421/2018, n. 662/2020, n. 276/2022, n. 1135/2022 e n. 1299/2022 sono state adottate e/o revisionate le procedure aziendali relative alle Raccomandazioni Ministeriali sulla sicurezza dei pazienti;
- che il recepimento formale e l'implementazione delle Raccomandazioni Ministeriali da parte delle Aziende Sanitarie è sottoposto a monitoraggio da parte dell'AGENAS;

RITENUTO

di proseguire nel percorso aziendale di implementazione e/o revisione delle Procedure Aziendali sulla sicurezza dei pazienti anche ai fini dell'assolvimento degli adempimenti previsti dalla Legge n. 24 del 08/03/2017;

ATTESTATO

che il presente provvedimento, alla stregua dell'istruttoria compiuta, e delle risultanze e degli atti tutti richiamati nella premessa, costituenti istruttoria a tutti gli effetti di legge, è regolare e legittimo, nella forma e nella sostanza, ai sensi della vigente normativa e utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della L. 20/94 e successive modifiche;

ATTESTATA

la conformità del presente atto alle norme sul trattamento dei dati di cui al D.Lgs. 196/2003 così come integrato con le modifiche introdotte dal D.Lgs. 101/2018 per l'adeguamento della normativa nazionale al

Regolamento UE 2016/679 (GDPR) e dalle novelle introdotte dalla Legge 27 dicembre 2019 n.160, che contiene principi e prescrizioni per il trattamento dei dati personali, a che con riferimento alla loro "diffusione", e dichiarato di aver valutato la rispondenza del testo, compreso degli eventuali allegati, destinato alla diffusione per il mezzo dell'Albo Pretorio alle suddette prescrizioni e ne dispone la pubblicazione nei modi di legge;

#### DICHIARATO

- che la documentazione a supporto del presente provvedimento è depositata e custodita agli atti delle UUOCC proponenti;
- che non sussistono motivi ostativi a procedere essendo l'atto conforme alle disposizioni di legge in materia ed ai regolamenti e/o direttive dell'Ente, nonché coerente con gli obiettivi strategici individuati dalla Direzione Generale e le finalità istituzionali dell'Ente;

I Responsabili del procedimento dichiarano l'insussistenza del conflitto di interesse, allo stato attuale, ai sensi dell'art. 6 bis della Legge n. 241/90 in relazione al citato procedimento e l'aderenza del presente atto alle misure previste nel vigente piano anticorruzione

#### PROPONGO

- di adottare i seguenti documenti: Istruzione Operativa per la PREVENZIONE DEGLI ERRORI IN TERAPIA FARMACOLOGICA - Raccomandazioni Ministeriali n. 7, n. 18, n. 19 e ISTRUZIONE OPERATIVA PER LA RICONCILIAZIONE DELLA TERAPIA FARMACOLOGICA - Raccomandazione Ministeriale n. 17;
- di trasmettere copia della presente deliberazione:
  - ai Direttori Sanitari dei Presidi Ospedalieri;
  - ai Direttori Responsabili dei Distretti Sanitari;
  - al Direttore del Dipartimento di Salute Mentale;
  - al Direttore del Dipartimento di Prevenzione;
  - ai Direttori dei Dipartimenti Ospedalieri;
  - di rendere la presente deliberazione immediatamente esecutiva per garantire la qualità e la sicurezza dell'assistenza.

I DIRIGENTI PROPONENTI

dott.ssa Mariarosaria Cillo

dott.ssa Anna Bellissimo

## IL DIRETTORE GENERALE

**IN VIRTU'** dei poteri conferitigli con D.G.R.C. n. 322 del 21/06/2022 e D.P.G.R.C. n. 110 del 04/08/2022;

**VISTA** la proposta formulata dalla dott.ssa Mariarosaria Cillo, Direttore Dipartimento Farmaceutico, e dalla dott.ssa Anna Bellissimo, Direttore ff UOC Sicurezza dei pazienti e Gestione Rischio Clinico, alla stregua dell'istruttoria compiuta dai citati Dirigenti e delle risultanze e degli atti tutti richiamati nella premessa, costituenti istruttoria a tutti gli effetti di legge, nonché dell'espressa dichiarazione di regolarità e legittimità della stessa, a mezzo sottoscrizione, nella forma e nella sostanza ai sensi della vigente normativa e utilità per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della L. 20/94 e successive modifiche;

## DELIBERA

per i motivi di cui alla premessa che qui si intendono integralmente riportati:

- di adottare i seguenti documenti: Istruzione Operativa per la PREVENZIONE DEGLI ERRORI IN TERAPIA FARMACOLOGIA - Raccomandazioni Ministeriali n. 7, n. 18, n. 19 e ISTRUZIONE OPERATIVA PER LA RICONCILIAZIONE DELLA TERAPIA FARMACOLOGICA - Raccomandazione Ministeriale n. 17;
- di trasmettere copia della presente deliberazione:
  - ai Direttori Sanitari dei Presidi Ospedalieri;
  - ai Direttori Responsabili dei Distretti Sanitari;
  - al Direttore del Dipartimento di Salute Mentale;
  - al Direttore del Dipartimento di Prevenzione;
  - ai Direttori dei Dipartimenti Ospedalieri;
  - di rendere la presente deliberazione immediatamente esecutiva per garantire la qualità e la sicurezza dell'assistenza;
- di inviare la presente deliberazione al Collegio Sindacale ai sensi della normativa vigente.

Si esprime parere favorevole  
Il Direttore Amministrativo  
dott. Germano Perito

Si esprime parere favorevole  
Il Direttore Sanitario  
dott. Primo Sergianni

IL DIRETTORE GENERALE  
ing. Gennaro Sosto

**SI DICHIARA CHE LA PRESENTE DELIBERAZIONE:**

- É STATA AFFISSA ALL'ALBO PRETORIO DELL'AZIENDA, AI SENSI DELL'ART. 124 - COMMA 1 - DEL D. L.VO 18.08.2000 N.267, IL 02.01.2023

**IL DIRIGENTE**

.....

**LA PRESENTE DELIBERAZIONE È DIVENUTA ESECUTIVA:**

- AI SENSI DELL'ART.134 -COMMA 3 / 4 - DEL D.L.VO18.08.2000 N.267 IL \_\_\_\_\_
- CON PROVVEDIMENTO DI GIUNTA REGIONALE DELLA CAMPANIA N.RO \_\_\_\_\_ DEL \_\_\_\_\_

**IL DIRIGENTE**

.....

**PER COPIA CONFORME ALL'ORIGINALE ESISTENTE AGLI ATTI D'UFFICIO**

SALERNO, LÌ

**IL DIRIGENTE**

.....