

**OSSERVATORIO PER LA QUALITA' E L'EQUITA'
DECRETO DEL COORDINATORE**

n. 35

del 20/9/2016

Oggetto: **Formalizzazione Gruppo di Lavoro nell'ambito del progetto "Gestione del farmaco in RSA"**

IL COORDINATORE

Vista la legge regionale 24 febbraio 2005, n. 40 (*Disciplina del servizio sanitario regionale*) e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il Regolamento generale di organizzazione dell'ARS, approvato dalla Giunta regionale con propria deliberazione n. 29 del 21/01/2008;

Visto il decreto del Direttore dell'A.R.S. n. 16 del 15/03/2012 con il quale il sottoscritto è stato nominato Coordinatore dell'Osservatorio per la Qualità e l'Equità;

Visto il decreto del Presidente della Giunta Regionale n. 29/R del 03/03/2010 che in materia di accreditamento delle strutture e dei servizi alla persona del sistema sociale integrato richiama le strutture alla definizione di protocolli inerenti la somministrazione dei farmaci e la nutrizione enterale;

Vista l'esigenza di standardizzare le regole operative in atto nelle Residenze Sanitarie Assistenziali (RSA) della Toscana, promuovendo l'adozione a livello regionale di pratiche di provata efficacia;

Visto il crescente interesse e sviluppo della rete "*C'è del Valore in RSA*", che ARS promuove, e in particolar modo la collaborazione raggiunta durante l'indagine sul *processo di gestione del farmaco*;

Visti e considerati gli interessanti risultati dell'indagine sul *processo di gestione del farmaco in RSA* che ha coinvolto 72 strutture e i potenziali sviluppi di ricerca e applicazione operativa emersi nel Workshop "La gestione del farmaco in RSA" del 9 maggio 2016 organizzato da ARS in collaborazione con il Centro Studi ORSA;

Dato atto che l'Agenzia ha svolto in passato un importante ruolo di supporto scientifico e operativo nella conduzione di Gruppi di Lavoro (GdL) di professionisti sanitari;

Considerata la necessità di costituire e formalizzare un idoneo gruppo di lavoro, composto di professionisti che operano nel campo dell'insegnamento, della formazione, della ricerca e della consulenza in ambito socio-sanitario, con l'obiettivo di:

- scrivere un documento d'indirizzo regionale, basato sulle evidenze scientifiche disponibili, che individua aree e strategie d'intervento e formula indicazioni operative utili a migliorare le fasi dell'intero processo di gestione dei farmaci nelle RSA;
- realizzare un'applicazione web che faciliti e migliori, anche in termini operativi, alcune fasi del processo di gestione dei farmaci nelle RSA;

Valutato, quindi, che il tema della gestione del farmaco debba rappresentare un ambito di ricerca e azione di carattere interdisciplinare e debba coinvolgere sia l'Osservatorio per la Qualità e l'Equità di A.R.S. sia un gruppo di professionisti e cattedratici degli ambiti sopra descritti come chi opera presso il Centro Studi Orsa e il Dipartimento di medicina sperimentale e clinica dell'Università di Firenze;

Ritenuto di istituire un gruppo di lavoro per la gestione del farmaco in RSA per perseguire le finalità sopra descritte e con funzioni di consulenza operativa e supporto scientifico utili alla realizzazione del progetto;

Precisato che, per tale ragione, il gruppo di lavoro in oggetto dovrà operare nella massima trasparenza, assicurando la circolazione dei risultati;

Rilevato infine che per i partecipanti al gruppo di lavoro non è previsto alcun compenso e che, pertanto, dal presente provvedimento non derivano oneri a carico del bilancio dell'Agenzia;

Tutto ciò premesso e considerato,

DECRETA

1. di costituire un Gruppo di Lavoro (GdL) nell'ambito del progetto “*Gestione del farmaco in RSA*”, con l'obiettivo di scrivere un documento d'indirizzo regionale, basato sulle evidenze scientifiche disponibili, che individui aree/strategie d'intervento e formuli indicazioni operative, oltre a realizzare un'applicazione web utile a facilitare e migliorare alcune delle fasi del processo di gestione dei farmaci nelle RSA;
2. di individuare quali componenti del GdL le persone indicate qui di seguito:
 - Guglielmo Bonaccorsi, Università degli Studi di Firenze
 - Ersilia Sinisgalli, Università degli Studi di Firenze
 - Francesco Manneschi, Centro Studi Orsa
 - Francesco Ottanelli, Centro Studi Orsa
 - Francesca Collini, ricercatrice ARS
 - Giovanna Paggi, collaboratrice ARSche opereranno con il coordinamento del Dott. Andrea Vannucci, Coordinatore dell'Osservatorio per la Qualità e l'Equità dell'Agenzia Regionale di Sanità;
3. di precisare che il GdL svolgerà funzioni di consulenza operativa e supporto scientifico utili alla realizzazione del progetto in oggetto ed in particolare attraverso:
 - l'analisi critica delle evidenze scientifiche disponibili;
 - l'individuazione di aree e strategie di intervento ed indicazioni operative per la standardizzazione del processo in studio;
 - la predisposizione di un documento di indirizzo regionale;
 - la realizzazione di uno strumento web (APP) della STU per facilitare e migliorare, in termini operativi, alcune fasi del processo di gestione dei farmaci nelle RSA e proponendola come strumento operativo alle RSA;
4. di dare atto che dal presente atto non derivano oneri a carico del bilancio dell'Agenzia;
5. di trasmettere copia del presente atto a tutti i componenti del Gruppo di Lavoro e agli enti cui afferiscono;
6. di assicurare la pubblicità integrale del presente provvedimento mediante inserimento nella sezione “*Amministrazione trasparente*” sul sito web dell'ARS www.ars.toscana.it.

Il Coordinatore Osservatorio per la Qualità ed Equità
Dott. Andrea Vannucci*

* “Documento informatico sottoscritto con firma digitale ai sensi del D.Lgs 82/2005. L'originale informatico è stato predisposto e conservato presso ARS in conformità alle regole tecniche di cui all'art. 71 del D. Lgs 82/2005. Nella copia analogica la sottoscrizione con firma autografa è sostituita dall'indicazione a stampa del nominativo del soggetto responsabile secondo le disposizioni di cui all'art. 3 del D.Lgs 39/1993.”