

Relazione Annuale Sicurezza delle Cure - Anno 2018
Prot. N. 2019/781 del 27-03-19

Data	Redatto	Verificato	Approvato
31-03-18	Gruppo di Lavoro: F. Lorenzini S. Marani S. Ranuzzi	Referente Servizio Qualità Accreditamento S. Marani	Direttore Sanitario V. Valmori

1. PREMESSA

La Legge 8 marzo 2017, n. 24 "Disposizioni in materia di sicurezza delle cure e della persona assistita, nonché in materia di responsabilità professionale degli esercenti le professioni sanitarie", prevede che le strutture pubbliche e private che erogano prestazioni sanitarie predispongano una relazione annuale consuntiva sugli *eventi avversi* verificatisi all'interno della struttura, sulle cause che hanno prodotto tali accadimenti e sulle conseguenti iniziative messe in atto; è previsto inoltre che la medesima relazione venga pubblicata nel sito internet della struttura sanitaria.

Tale previsione richiama anche precedenti indirizzi normativi, come quelli contenuti nella Legge 28 dicembre 2015, n. 208 in cui si disponeva che tutte le strutture pubbliche e private che erogano prestazioni sanitarie attivassero un'adeguata funzione di monitoraggio, prevenzione e gestione del rischio sanitario (risk management), anche per l'effettuazione di percorsi di audit o di altre metodologie finalizzate allo studio dei processi interni e delle criticità più frequenti, con segnalazione anonima del *quasi-errore* e analisi delle possibili attività finalizzate alla messa in sicurezza dei percorsi sanitari.

Il Decreto Ministeriale di istituzione dell'Osservatorio nazionale delle buone pratiche sulla sicurezza in sanità del 29 settembre 2017 chiarisce poi ulteriormente quali sono gli accadimenti di interesse, considerando tutti gli "incidenti" correlati alla sicurezza delle cure, non solo quelli causativi di un danno (eventi avversi), ma anche quelli che non hanno determinato un danno (*eventi senza danno*) e i rischi (i cosiddetti "*quasi eventi*"/*near miss*: eventi che non si sono verificati, che "stavano per accadere" ma sono stati intercettati/impediti prima del loro verificarsi).

Si comprende pertanto quale sia lo spirito che anima tali dettati normativi che è quello di temperare tutte le esigenze: promuovere la sicurezza delle organizzazioni, garantendo la trasparenza nei confronti del cittadino (attraverso la pubblicazione nel proprio sito internet della presente relazione e anche dei dati relativi a tutti i risarcimenti erogati nell'ultimo quinquennio) e orientando proprio la disponibilità dei dati alla ***rappresentazione dell'impegno che le stesse organizzazioni spendono per la sicurezza ed il miglioramento***. La relazione annuale deve infatti contenere le "conseguenti iniziative messe in atto" predisposte e attuate a seguito dello studio delle cause degli accadimenti connessi alla sicurezza delle cure, che rappresentano quindi (specialmente in caso di near miss, eventi senza danno o con basso danno) delle opportunità di apprendimento per il miglioramento e l'incremento del livello di sicurezza.

L'impegno per la sicurezza, profuso dalle organizzazioni sanitarie regionali, passa quindi non soltanto dalla rilevazione degli "eventi avversi", ma soprattutto dallo sforzo e dalla propensione alla "misurazione della sicurezza delle cure" e all'utilizzo delle relative fonti informative da cui attingere le informazioni. Vi sono infatti ampie evidenze sul fatto che le organizzazioni più affidabili sono quelle che mettono al centro della loro attenzione la misurazione ed il monitoraggio della sicurezza. La questione che viene posta rispetto alla tematica riguarda di fatto l'impegnativo tema dell'individuazione di tutti gli incidenti/accadimenti significativi per la sicurezza delle cure e di tutte quelle informazioni che possono essere utilizzate per attuare azioni che aumentino il livello di sicurezza nelle organizzazioni sanitarie. Non deve sfuggire infatti che la rilevazione degli eventi viene posta dal legislatore in correlazione con l'analisi degli stessi per individuarne le cause e soprattutto per la predisposizione di iniziative conseguenti finalizzate ad evitarne il riaccadimento. Risulta quindi chiaro che la prospettiva evocata e che rappresenta l'elemento centrale è quella della prevenzione e del miglioramento.

La misurazione della sicurezza del paziente non è tuttavia cosa semplice e richiede accuratezza ed estrema ricercatezza nell'interpretazione dei risultati. Quello che è certo è che non è corretta una misurazione della sicurezza delle organizzazioni sanitarie che si basi esclusivamente sui dati derivanti

dall'utilizzo di un solo strumento di rilevazione, fatto che, come è riportato unanimemente dalla letteratura internazionale e nazionale, può presentare evidenti distorsioni. Tutti gli studi su questo tema giungono infatti alle medesime conclusioni, che possono essere così efficacemente sintetizzate da Sun¹: *[...] i vari metodi sono complementari, e non alternativi, offrendo differenti livelli di informazioni qualitative e quantitative sulla sicurezza delle cure; [...] le organizzazioni sanitarie dovrebbero utilizzare un ampio portfolio di metodi di rilevazione per identificare i problemi relativi alla sicurezza del paziente e successivamente sintetizzare i dati raccolti in una immagine sufficientemente esaustiva; [...] la composizione del portfolio dipenderà dalla tipologia di problemi di sicurezza che l'organizzazione ritiene maggiormente rilevanti e dalle risorse disponibili per la gestione del rischio.*

Le organizzazioni sanitarie possono già adesso disporre di un ampio insieme di metodi, strumenti e fonti informative per l'identificazione, l'analisi e il monitoraggio di eventi relativi alla sicurezza del paziente e delle cure. In riferimento all'attuale contesto italiano, si può considerare almeno un set minimo di fonti sulla sicurezza², come nucleo informativo essenziale, che ogni organizzazione sanitaria dovrebbe presidiare; sono fonti informative già esistenti ed usualmente utilizzate nelle organizzazioni sanitarie di interesse per la sicurezza delle cure e la gestione del rischio riconducibili a sistemi di segnalazione attiva (alcuni di questi obbligatori) da parte degli operatori sanitarie (incident reporting, farmacovigilanza, dispositivovigilanza, emovigilanza, ecc.) e altri che fanno riferimento a sistemi di segnalazione attiva da parte dei cittadini (ad esempio reclami e sinistri).

C'è comunque da fare un ragionamento generale rispetto alla quantificazione degli eventi avversi. In presenza di un aumento di eventi avversi identificati è complesso determinare se questo rifletta un peggioramento nelle performance dell'organizzazione sanitaria relative alla gestione del rischio o un miglioramento nella capacità di rilevare gli eventi. Si fa presente che i sistemi sanitari che investono nel miglioramento della sicurezza dei pazienti possono anche osservare un aumento del numero di eventi avversi registrati a breve termine. Questo non deve necessariamente essere interpretato come un deterioramento della qualità della cura, in quanto può essere semplicemente il risultato di una migliore consapevolezza e trasparenza nel sistema.

Sono inoltre importanti anche le informazioni relative all'attività svolta nelle aziende per la prevenzione dei rischi ed in particolare quelle realizzate, in coerenza con gli indirizzi forniti da Ministero della Salute ed Agenas, per la applicazione delle Raccomandazioni Ministeriali e lo sviluppo delle Pratiche per la Sicurezza del paziente. La raccolta e rappresentazione di informazioni relative anche alle attività messe in campo per promuovere la sicurezza, fornendo una fotografia anche della parte positiva della sicurezza, contribuisce a dare una visione sistemica del fenomeno, più fedele alle attività svolte nei contesti di cura reali.

¹ Sun F. Chapter 36. Monitoring Patient Safety Problems (NEW). In Shekelle PG, Wachter RM, Pronovost PJ, et al. (editors). *Making Health Care Safer II: An Updated Critical Analysis of the Evidence for Patient Safety Practices*. Comparative Effectiveness Review No. 211. Rockville, MD: Agency for Healthcare Research and Quality, March 2013.

² Rispetto alla rappresentazione dei dati relativi agli eventi sentinella, si tenga conto del fatto che il Decreto 11 dicembre 2009 "Istituzione del sistema informativo per il monitoraggio degli errori in sanità" all'articolo 7 sulla diffusione dei dati afferma che le informazioni desunte dai flussi informativi SIMES sono diffuse con modalità aggregate dall'Osservatorio nazionale degli eventi sentinella e dall'Osservatorio nazionale sui sinistri e polizza assicurative, sentito il Comitato tecnico delle Regioni e Province Autonome di Trento e di Bolzano per la sicurezza del paziente.

2. DESCRIZIONE DEL CONTESTO DI RIFERIMENTO

2.1 Descrizione dell'Azienda e dei luoghi di produzione dei servizi

Montecatone Rehabilitation Institute è una Società per Azioni dal 1997. La Regione Emilia Romagna con questo assetto organizzativo intendeva dare avvio ad una sperimentazione gestionale aperta alla partecipazione di soggetti privati. La Società ha avuto quindi una composizione societaria mista fino al 2010; la compagine sociale oggi risulta rappresentata dall'Azienda USL di Imola, socia al 99,44%, e dal Comune di Imola, socio allo 0,56%.

Il ruolo dell'Ospedale di Montecatone è stato confermato dalla Giunta della Regione Emilia Romagna (DGR n. 270 del 27 Febbraio 2011) quale principale centro di riferimento regionale per la riabilitazione di patologie da mielolesione, in stretta relazione funzionale con l'altro centro regionale di Villanova d'Arda. Montecatone R.I. è anche uno dei quattro centri regionali hub/spoke per le gravi cerebrolesioni che, assieme al centro hub dell'Azienda Ospedaliero di Ferrara, costituisce uno dei punti di riferimento regionali per il trattamento riabilitativo di queste importanti patologie. La delibera regionale prende atto che Montecatone tratta la più ampia e complessa casistica di persone con mielolesione in Italia, paragonabile a quella dei 4-5 principali centri di riferimento in Europa.

Gli obiettivi fondamentali dell'Ospedale sono:

- Assicurare prestazioni clinico-riabilitative e di reinserimento di alta specializzazione a persone con lesioni midollari o gravi cerebro lesioni;
- Sviluppare la ricerca clinica e l'innovazione assistenziale;
- Ricoprire un ruolo rilevante nella formazione professionale.

Le attività dell'Ospedale sono finalizzate ad **accompagnare i pazienti nel loro cammino di "riappropriazione" del massimo di opportunità di vita e di autonomia possibile**, preparando e favorendo il rientro nei territori di provenienza. Il livello di autonomia e vita indipendente, e quindi di qualità di vita, è influenzato oltre che dai "traguardi riabilitativi" raggiunti (fisici, cognitivi, delle attitudini personali lavorative, ecc.) anche dalla funzionalità, in presenza della disabilità residua, del contesto strutturale-abitativo, della capacità di accoglienza del contesto sociale, della qualità dei servizi sanitari e sociali del territorio di riferimento, ecc. Tutto ciò indica chiaramente quanto è ampio l'ambito di "cure riabilitative" della struttura, che deve rapportarsi con i territori di vita dei pazienti promuovendo adeguati modelli integrati di servizi alla persona. Grande attenzione è rivolta, quindi, ai livelli di competenza tecnico-professionale, alla qualità delle relazioni con i pazienti e i caregiver, alla capacità di accoglienza e al livello di comfort ambientale, alla continuità assistenziale.

Nella programmazione della rete della riabilitazione ad alta specialità della Regione Emilia Romagna, Montecatone rappresenta un nodo fondamentale del modello regionale di **"Unità Spinale Integrata"** (USI).

L'Ospedale si sta impegnando, in questi ultimi anni, a sviluppare le attività di **ricerca clinica** - dalla ricerca sull'organizzazione dei processi assistenziali a quella in campo sociale - anche per garantire le migliori condizioni di reinserimento nel normale contesto di vita dei pazienti dimessi dall'ospedale.

Montecatone, inoltre, è sede per la **formazione universitaria** medica, infermieristica e tecnico-riabilitativa e la formazione permanente del personale sanitario.

2.2 Dati di attività e di produzione

L'Ospedale di Montecatone è costituito da **150 posti letto di degenza ordinaria** e da **8 posti letto di Day Hospital**.

Il personale impegnato con continuità nelle attività sanitarie è composto da Medici (Fisiatri, Intensivisti, Neurologi, Urologo, Gastroenterologo, Chirurgo Plastico), Psicologi, Infermieri, Operatori Addetti all'Assistenza, Fisioterapisti, Logopedisti, Educatori, Terapisti Occupazionali, Assistenti Sociali; sono inoltre presenti quotidianamente consulenti e medici specialisti (Infettivologo, Internista, Cardiologo).

L'Ospedale è dotato delle seguenti Unità operative complesse:

- **Area Critica**
- **Unità Spinale**
- **Gravi Cerebrolesioni Acquisite**
- **Day Hospital e Ambulatori**

A queste si aggiunge l'Unità Operativa "**Degenze Specialistiche**", che si configura come una Struttura semplice a valenza Dipartimentale, a conduzione infermieristica.

Il 2012 è stato anno in cui si è superato il precedente Dipartimento definito "Reinserimento" e successivamente "Integrazione" e si è avviata la riorganizzazione del "**Programma Abilitazione della Persona con Disabilità e Promozione della Vita Indipendente**", trasversale agli altri ambiti organizzativi.

L'Area Critica è costituita dall'Unità Operativa di **Terapia Intensiva** (8 posti letto) e da quella di **Terapia Sub Intensiva** (10 posti letto, con un posto letto aggiuntivo per l'isolamento dei pazienti infetti).

In quest'area vengono ricoverati ed iniziano il trattamento riabilitativo pazienti mielolesi e cerebrolesi provenienti dai Servizi di Rianimazione e dai Reparti di Neurochirurgia, ancora in fase di instabilità clinica, non autonomi per le funzioni vitali di base e che spesso necessitano di ventilazione assistita. È un ricovero in ambiente riabilitativo altamente specialistico a breve distanza dal trauma, con una presa in carico precoce del paziente e della famiglia.

In questa fase il trattamento riabilitativo globale è mirato sia ad ottenere il miglior grado di autonomia possibile compatibilmente al livello di lesione, sia alla stabilizzazione delle funzioni vitali tale da permettere l'attuazione del progetto riabilitativo.

In base alla patologia prevalente, I pazienti vengono di norma trasferiti all'Unità Operativa "Unità Spinale" o all'UO "Gravi Cerebrolesioni acquisite", non appena la condizione clinica si sia stabilizzata.

I pazienti che non superano la dipendenza dalla ventilazione meccanica vengono domiciliati o trasferiti in struttura riabilitativa di minore intensità direttamente dalla Terapia Sub Intensiva. Durante la degenza in questo reparto vengono attivate tutte le risorse riabilitative dell'Ospedale compatibili con la condizione clinica, con particolare riferimento all'identificazione di ausili informatici speciali e all'addestramento per la massima autonomia del paziente, dei caregiver e di eventuali assistenti personali, allo studio di modalità idonee a consentire alla persona di continuare a coltivare degli interessi personali, scolastici e professionali, nonché al rinforzo del nucleo familiare rispetto alle potenzialità da perseguire.

L'Unità Spinale è il maggiore Presidio di Riabilitazione di Alta Specialità Riabilitativa (codice 28) per pazienti mielolesi in Italia. Nell'Unità Spinale sono disponibili 88 posti letto dedicati a pazienti mielolesi acuti provenienti dall'Area Intensiva della nostra struttura, da Trauma Center regionali ed extra-regionali, dalle Neurochirurgie o da altri reparti, soprattutto nei casi di forme non traumatiche.

L'Unità Spinale pone l'attenzione al processo riabilitativo - assistenziale in risposta agli effettivi bisogni dei degenti attraverso una integrazione funzionale tra il personale medico, infermieristico, tecnico-riabilitativo e di supporto psicosociale.

All'interno di ogni reparto è ubicata la palestra per lo svolgimento del trattamento riabilitativo, che è assicurato da un fisioterapista di "riferimento" e potrà essere effettuato anche all'interno delle stanze di degenza o negli spazi esterni al reparto.

Il percorso è articolato in due parti fondamentali:

- nella prima, sotto il coordinamento del Medico Fisiatra come titolare del Progetto Riabilitativo, è prevalente l'impegno clinico assistenziale che si concentra sulle esigenze cliniche della persona nell'immediatezza della lesione;
- nella seconda le esigenze del paziente sono più spiccatamente concentrate nell'area della gestione del recupero, del raggiungimento della massima autonomia in preparazione del ritorno a casa; pertanto il Progetto Riabilitativo vede un impegno crescente di professioni legate non solo e non tanto alla clinica, ma all'addestramento della persona e del caregiver all'autonomia e all'utilizzo competente di ausili, all'abilitazione della persona in vista della sua vita indipendente, alla creazione di una rete di supporto sul territorio.

Alla conclusione del percorso, i pazienti vengono normalmente dimessi al domicilio; nei casi in cui è necessaria una assistenza qualificata che la famiglia non è in grado di fornire, i pazienti vengono inviati a strutture di lungodegenza o residenze assistenziali individuati d'intesa con i servizi territoriali competenti.

L'Unità Operativa "Gravi Cerebrolesioni acquisite" è dotata di 22 posti letto e rappresenta, come detto, uno dei quattro centri hub-spoke della Rete regionale GRA-CER, il maggiore come casistica dopo il centro hub di Ferrara.

Montecatone è stato considerato tra le risorse dell'Area dell'Emilia orientale riconoscendo che i posti letto dell'Unità operativa dedicata sono dotati delle condizioni strutturali organizzative e di expertise necessarie per la presa in carico riabilitativa in regime di degenza delle persone con GCA.

Nell'Unità "Gravi Cerebrolesioni Acquisite" vengono accolti per un primo ricovero riabilitativo i pazienti con lesione cerebrale provenienti o dall'Area Intensiva della nostra struttura o dalle Neurochirurgie degli Ospedali per Acuti.

L'Unità Operativa "Degenze Specialistiche" ha 22 posti letto preposti al ricovero di pazienti con lesione midollare o cerebrale cronica, che necessitano di un rientro/ingresso nella struttura per il trattamento di complicanze, con particolare riferimento a:

- Trattamento di complicanze cutanee (lesioni da decubito con indicazione o meno per chirurgia riparativa) o articolari (paraosteopatie)
- Trattamento di complicanze o problematiche urologiche (comprensivo dell'utilizzo della Tossina Botulinica) o gastrointestinali neurogene
- Trattamento della spasticità (impianto di infusori spinali di Baclofene, trattamenti focali con Tossina Botulinica e Fenolo)
- Trattamento del dolore neuropatico
- Programmi di chirurgia funzionale per l'arto superiore o inferiore
- Completamento o revisione del programma riabilitativo e/o ortesico.

Il **Day Hospital** dispone di 8 posti letto nei quali accoglie pazienti dimessi dalle UU.OO. di MRI per proseguimento cure o per follow up programmati o pazienti per i quali, a seguito di visita fisiatrica o internistica ambulatoriale emergano le indicazioni per approfondimenti clinici e/o diagnostici o effettuazione di trattamenti che possano essere inseriti nei seguenti percorsi:

- **RIABILITATIVO:** prestazioni di rieducazione funzionale, di Terapia Occupazionale, di valutazione e prescrizione ausili, collegate o meno ad una attività in palestra e/o di idrokinesiterapia e/o di riabilitazione mediante il gesto sportivo;
- **NEURO-UROLOGICO:** esami di Urodinamica, Videourodinamica, Cistoscopia con o senza inoculazione di tossina botulinica e consulenze neuro-urologiche per lo studio delle disfunzioni vescico-sfinteriche neurogene;
- **SESSUALITA' e FERTILITA':** valutazione andrologica ed accertamenti diagnostici correlati, con consulenza in tema di sessualità maschile e femminile, e della fertilità;
- **NEUROFISIOLOGIA:** Elettromiografia degli arti e del pavimento pelvico, Potenziali Evocati Motori e Sensitivi, finalizzati allo studio delle lesioni del Sistema Nervoso Centrale e Periferico; Terapia della spasticità (tossina botulinica, blocchi fenolici, impianto di infusori di baclofen intratecale);
- **NEUROLOGIA e NEURO-PSICOLOGIA:** diagnostica neurologica e neuropsicologica e trattamenti di riabilitazione cognitiva; counseling psicologico ad integrazione e supporto del progetto riabilitativo;
- **GASTROENTEROLOGICO:** diagnostica delle disfunzioni del tubo digerente (esami manometrici, valutazioni del transito, esplorazioni endoscopiche e visite proctologiche) e formulazione di programmi di riabilitazione delle funzioni intestinali; Valutazione dello stato nutrizionale e programmi di alimentazione artificiale; attività di consulenza e di monitoraggio delle problematiche internistiche del paziente con lesioni del SNC;
- **VULNOLOGICO:** valutazione e piani di trattamento delle lesioni da decubito e conseguenti alla postura.

Le stesse tipologie di attività, quando non necessario il ricovero, vengono offerte a livello **ambulatoriale**

Il Programma Abilitazione e Vita Indipendente opera nei seguenti ambiti:

- Empowerment delle capacità e delle competenze (Scuola in ospedale, Laboratori per la creatività, Laboratori professionalizzanti)
- Costruzione e monitoraggio delle condizioni ambientali per il rientro (Supervisione e adattamento procedura dimissioni in "base" ai diversi accordi, di informazioni su diritti, sport, mobilità)
- Palestra di vita: itinerari di sperimentazione (Itinerari per sperimentare autonomie e rinforzare apprendimenti come Percorso autonomia Casa Guglielmi, Domiciliazione pazienti ventilati, Uscite riabilitative ecc.)
- Supporto alla pari: presenza di consulenti alla pari in Ospedale; Gruppi di problem solving/auto aiuto su temi legati ai percorsi integrati sessualità ed affettività, Abilitazione alla gestione del proprio assistente personale, Formazione di consulenti alla pari, Rete dei pazienti dimessi per "peer support – mentoring" , Sviluppo di ausili creativi.

Professionalità	N° Operatori impegnati a livello aziendale
Area Dirigenza Sanitaria	1
Area Medica	32
Dirigenza Sanitaria non Medica	5
Dirigenza Amministrativa e Tecnica	1
Personale Infermieristico	152
Personale Tecnico della Riabilitazione	78
Personale Tecnico	49
Personale Tecnico Sanitario	5
Personale Area Amministrativa e Tecnica	36
Totale	359

2.3 Assetto organizzativo aziendale per la gestione del rischio clinico

L'assetto organizzativo è il seguente:

- La Direzione Sanitaria, svolge la funzione di integrazione e di raccordo con il Dipartimento Clinico, Riabilitativo e dell'Integrazione nell'ambito delle tematiche trattate dal Collegio di Direzione relative al governo clinico, all'accreditamento, alla gestione del rischio, all'analisi dei processi assistenziali, alla formazione ed alla ricerca.

Il Direttore Sanitario è responsabile del governo clinico inteso come insieme delle attività volte ad assicurare appropriatezza, qualità clinica e sicurezza delle prestazioni erogate nonché il loro costante miglioramento. A tale scopo si avvale delle proposte elaborate dal Collegio di Direzione nonché dei responsabili delle strutture organizzative che afferiscono alla Direzione Sanitaria.

Dal 18 ottobre 2017 al 18 novembre 2018 il Direttore Sanitario ha svolto anche la funzione di Direttore Generale pro tempore.

Dal 19 novembre 2018 la funzione di Direzione Generale è stata assegnata all'Ing. Mario Tubertini, scelto a seguito di un avviso pubblico, come deliberato dall'Assemblea dei Soci il 30 luglio 2018, e avrà mandato di durata quinquennale.

Dal 20 dicembre 2018 la Direzione Sanitaria pro tempore è stata affidata alla Dr.ssa Simonetta Stanzani, in attesa della nomina ufficiale del nuovo Direttore Sanitario.

Il 05 febbraio 2019 il Direttore Generale ha affidato la Direzione Sanitaria alla Dr.ssa Virna Valmori, con incarico della durata di un anno.

- Il Collegio di Direzione è l'organo collegiale con compiti di elaborazione e di proposta nei confronti del Direttore Generale:
 - per l'organizzazione e lo sviluppo dei servizi;
 - per le attività di aggiornamento, di formazione permanente, di ricerca e di innovazione;
 - per la valorizzazione delle risorse umane e professionali, per l'integrazione e la coerenza tra attività assistenziale e attività didattica e di ricerca.

Partecipa, inoltre, alla fase di:

- valutazione e validazione del programma aziendale di formazione permanente in collaborazione con il Dipartimento e alla formulazione di proposte in materia di libera professione;
- elaborazione del programma aziendale di gestione integrata del rischio e lo propone per la sua adozione alla Direzione Aziendale.

- Il Referente Aziendale per la Gestione del Rischio, in staff alla Direzione Sanitaria, ha il compito di organizzare e coordinare il Programma Aziendale di Gestione del Rischio; tra gli obiettivi pluriennali del Referente Aziendale rilevano:
 - ◇ il completamento dell'integrazione delle fonti informative disponibili per la rilevazione ed il monitoraggio dei fenomeni di interesse;
 - ◇ l'elaborazione di proposte e suggerimenti di intervento per la Direzione Sanitaria;
 - ◇ la cura della coerenza di sistema attraverso il Comitato Aziendale per la Gestione del Rischio.
- Il Comitato Aziendale per la Gestione del Rischio partecipa alla definizione e alla stesura degli obiettivi annuali, alla verifica del loro raggiungimento, alla pianificazione delle attività formative e collabora alla stesura del report integrato annuale di monitoraggio e verifica. Il comitato si pone come obiettivo il miglioramento dell'efficacia, dell'appropriatezza e della qualità complessiva dell'assistenza.
- I Referenti del Rischio Clinico di U.O. rappresentano le figure di riferimento all'interno di ogni Unità Operativa promuovendo la diffusione della cultura della sicurezza fra i professionisti, facilitando la segnalazione "di aree di rischio" da parte degli operatori, possibilmente prima che si concretizzi un qualsiasi evento avverso.

3. SCHEDE DESCRITTIVE DEGLI STRUMENTI/FONTI INFORMATIVE DISPONIBILI SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

SCHEDE DESCRITTIVE DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO	
Tipologia	INCIDENT REPORTING
Letteratura/Normativa di riferimento	DM 2 aprile 2015, n. 70 "Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera" (Standard generali di qualità per i presidi ospedalieri – Gestione del Rischio clinico). Legge di Stabilità 2016 (Legge n. 208 del 28 dicembre 2015, art. 1 comma 539). DGR 1943/2017 "Approvazione requisiti generali e procedure per il rinnovo dell'accreditamento delle strutture sanitarie" (6° Criterio Appropriatezza clinica e sicurezza).
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	L'Incident Reporting è un sistema di segnalazione, nato nelle organizzazioni ad alto rischio e successivamente adattato al contesto sanitario. Lo strumento consente ai professionisti sanitari di descrivere e comunicare, in modo volontario, eventi accaduti durante la pratica assistenziale-clinica e "quasi eventi" che avevano la potenzialità di causare un evento avverso (near miss). La raccolta sistematica delle informazioni inerenti gli eventi e/o quasi eventi e la periodica lettura e interpretazione delle segnalazioni consente di creare "massa critica" per promuovere la conoscenza di rischi presenti o potenziali all'interno delle strutture sanitarie e di accrescere quindi la consapevolezza di aree critiche dell'organizzazione. Lo scopo principale di questo sistema di segnalazione volontaria è quello di apprendere dall'esperienza (learning), di acquisire informazioni indispensabili per la gestione del rischio e di adottare misure idonee a ridurre e/o a prevenire il ripetersi degli eventi.

	Fondamentali elementi quindi sono la diffusione della cultura della non colpevolizzazione del singolo professionista, la solidità del sistema delle segnalazioni e la capacità di apprendimento e risposta dell'organizzazione. In definitiva, l'Incident Reporting è da intendersi da un lato come uno strumento di apprendimento continuo, utile a implementare azioni di cambiamento favorevoli (come iniziative formative, diffusione di procedure e soluzioni, miglioramento del clima lavorativo, ecc).
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	Il sistema di Incident Reporting si focalizza prevalentemente su eventi-quasi eventi che riguardano la pratica assistenziale e clinica e che possono generare un danno, o ne avevano la potenzialità, per il paziente, il familiare o l'operatore. E' necessario, per implementare il sistema, effettuare la formazione del personale sulle tematiche relative alla sicurezza e ai rischi da segnalare. Il sistema non prevede la segnalazione di eventi-quasi eventi correlati alla sicurezza ambientale, alle problematiche organizzative e agli atti di violenza, possibili fonti di rischio per pazienti e operatori.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	Valutazione per l'implementazione e la modifica del sistema di segnalazione informatizzato, ampliando la scheda e suddividendola per tipologia di segnalazione (gestione del rischio, problematiche organizzative, violenza). Convocazione gruppo di lavoro e stesura progetto.
Valutazione risultati e prospettive future	A seguito del monitoraggio effettuato si sono riscontrate delle segnalazioni più appropriate, ma visto il cambiamento della scheda di segnalazione, si rende necessario effettuare altra formazione specifica per rendere lo strumento più utile ad implementare azioni di miglioramento.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	FARMACOVIGILANZA
Letteratura/Normativa di riferimento	<p><u>Decreto Ministero della Salute 30 aprile 2015</u> - Procedure operative e soluzioni tecniche per un'efficace azione di farmacovigilanza adottate ai sensi del comma 344 dell'articolo 1 della legge 24 dicembre 2012, n. 228 (Legge di stabilità 2013).</p> <p><u>Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.</u>- Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE.</p> <p><u>Decreto Legislativo 29 dicembre 2007</u> (Disposizioni correttive al decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante attuazione della direttiva 2001/83/CE relativa ad un codice comunitario concernente medicinali per uso umano).</p> <p><u>Legge 24 dicembre 2012, n. 228</u>- Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato (Legge di stabilità 2013)</p> <p><u>DM 12/12/2003</u> - Nuovo modello di segnalazione di reazione avversa a farmaci e vaccini</p> <p><u>Decreto Legislativo 4 marzo 2014, n. 42</u> - Attuazione dell'articolo 1, paragrafi 1, 5 e 12 della direttiva 2012/26/UE, che modifica la direttiva 2001/83/CE, per quanto riguarda la farmacovigilanza.</p> <p><u>Raccomandazione n. 1, Marzo 2008</u> - Raccomandazione sul corretto utilizzo delle soluzioni concentrate di cloruro di potassio – KCL – ed altre soluzioni concentrate contenenti potassio</p> <p><u>Raccomandazione n. 17, Dicembre 2014</u> - Regione Emilia Romagna - Raccomandazione per la riconciliazione della terapia farmacologica</p> <p><u>Raccomandazione n. 12, agosto 2010</u> - Raccomandazione per la prevenzione degli errori in terapia con farmaci "lookalike/sound-alike"</p> <p><u>Raccomandazione n. 7, Marzo 2008</u> - Raccomandazione per la</p>

	prevenzione della morte, coma o grave danno derivati da errori in terapia farmacologica
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	La farmacovigilanza è l'insieme delle attività finalizzate all'identificazione, valutazione, comprensione e prevenzione degli effetti avversi o di qualsiasi altro problema correlato all'uso dei medicinali, al fine di assicurare un rapporto beneficio/rischio favorevole per la popolazione.
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	Gestione delle soluzioni concentrate di Potassio, di farmaci e stupefacenti nelle Unità Operative.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	Gli Audit sulla corretta registrazione della somministrazione delle soluzioni concentrate di Potassio sono stati posticipati al 2018. Proseguono le verifiche sul campo per la corretta gestione di farmaci e stupefacenti.
Valutazione risultati e prospettive future	Gli obiettivi per l'anno 2019 prevedono: <ul style="list-style-type: none"> • la revisione documentale della Gestione dei ; • l'esecuzione di ulteriori audit sulla corretta gestione del Potassio; • le verifiche sul campo per la corretta gestione di farmaci e stupefacenti.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	EMOVIGILANZA
Letteratura/Normativa di riferimento	<p>Decreto ministeriale del 26 aprile 2007 - Istituzione del Centro nazionale sangue (CNS)</p> <p>Legge 21 ottobre 2005, n. 219 - Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale degli emoderivati.</p> <p>Accordo Stato Regioni del 16 dicembre 2010 Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici delle attività sanitarie dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta e sul modello per le visite di verifica.</p> <p>Accordo Stato Regioni del 20 marzo 2008 - Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano recante i principi generali ed i criteri per la regolamentazione dei rapporti tra le Regioni e le Province autonome e le Associazioni e Federazioni di donatori di sangue.</p> <p>DECRETO 2 novembre 2015 - Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti.</p>
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	<p>L'emovigilanza è il sistema di procedure volte alla rilevazione e al monitoraggio delle reazioni gravi e degli eventi avversi gravi relativi al processo trasfusionale e comprende anche la sorveglianza delle malattie infettive trasmissibili con la trasfusione.</p> <p>Oggi, attraverso l'istituzione del sistema informativo dei servizi trasfusionali (SISTRA) (DM 21 dicembre 2007), strumento informatico fondamentale, è stato possibile realizzare il sistema di emovigilanza, coordinato dal Centro nazionale sangue, che raccoglie le segnalazioni, i dati e le informazioni permettendone una più semplice elaborazione.</p> <p>Nel SISTRA esiste un'area dedicata all'emovigilanza, suddivisa in:</p> <ul style="list-style-type: none"> • sorveglianza epidemiologica dei donatori • reazioni indesiderate gravi dei donatori • effetti indesiderati gravi sui riceventi e errori trasfusionali • incidenti gravi <p>La raccolta di tali informazioni è basata sui modelli di notifica introdotti dalla Direttiva 2005/61/CE, recepita con il decreto legislativo 9 novembre 2007, n 207. Le notifiche sono trasmesse dai servizi trasfusionali all'autorità regionale competente.</p>
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	La Procedura Aziendale risulta in linea con la Procedura del Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale Area Metropolitana di Bologna.

Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	Monitoraggio della corretta Procedura Aziendale sulla Gestione della terapia trasfusionale di emocomponenti e plasmaderivati.
Valutazione risultati e prospettive future	La Regione ER sta predisponendo lo start up delle Aziende per l'adeguamento del Sistema informativo del Servizio Trasfusionale con l'utilizzo del braccialetto identificativo. Verranno strutturati altri eventi formativi.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	SINISTRI
Letteratura/Normativa di riferimento	<u>Legge regionale 7 novembre 2012, n.13</u> - "Norme per la copertura dei rischi derivanti da responsabilità civile negli Enti del Servizio Sanitario Regionale" <u>Legge 8 marzo 2017 n.24</u> - Disposizioni in materia di sicurezza delle cure e della persona assistita, nonché in materia di responsabilità professionale degli esercenti le professioni sanitarie Linee di indirizzo Regionali per la definizione delle procedure per la gestione dei sinistri in sanità (2016) DGR 603/2016 Gestione diretta dei sinistri. Indicazioni in ordine al rimborso delle spese legali con oneri a carico della Regione Emilia-Romagna Determinazione GR 4955 del 10/04/2014 Approvazione del documento "Relazione fra aziende sanitarie sperimentatrici, Responsabile dell'attuazione del Programma regionale e Nucleo Regionale di Valutazione" DGR 2079/2013 Approvazione del "Programma regionale per la prevenzione degli eventi avversi e la gestione diretta dei sinistri derivanti da responsabilità civile nelle aziende sanitarie" DGR 561/2014 Individuazione di ulteriori Enti ammessi alla sperimentazione regionale
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	Rilevazione di ogni accadimento che ha causato un danno, o ne aveva le potenzialità, nei riguardi di un paziente/soggetto terzo non dipendente ovvero ogni evento che riguardi il malfunzionamento, danneggiamento, perdita di attrezzature o di proprietà, ovvero ogni evento che potrebbe dar luogo ad un contenzioso.
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	La Procedura di gestione del contenzioso sanitario per danni a persone e la Procedura di Gestione del contenzioso per danni a cose di proprietà terzi risultano correttamente applicate.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	Monitoraggio della corretta applicazione delle Procedure: <ul style="list-style-type: none"> • di Gestione del contenzioso sanitario per danni a persone e introduzione • di Gestione del contenzioso per danni a cose di proprietà terzi.
Valutazione risultati e prospettive future	Esecuzione di Audit su casi trattati in CVS. Approfondimenti sulla Responsabilità Professionale e del contenzioso in sanità. Gestione diretta dei sinistri.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	RECLAMI/SUGGERIMENTI SUL RISCHIO CLINICO
Letteratura/Normativa di riferimento	<u>Decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29</u> "Razionalizzazione dell'organizzazione delle amministrazioni pubbliche e revisione della disciplina in materia di pubblico impiego" <u>Direttiva della Presidenza del Consiglio dei Ministri del 11 ottobre 1994</u> "Direttiva sui principi per l'istituzione ed il funzionamento degli URP" <u>Legge 7 giugno 2000, n. 150</u> "Disciplina delle attività di informazione e di comunicazione delle pubbliche amministrazioni"

	<p>Decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche"</p> <p>D.P.R. 21 settembre 2001, n. 422 "Regolamento recante norme per l'individuazione dei titoli professionali del personale da utilizzare presso le pubbliche amministrazioni per le attività di informazione e di comunicazione e disciplina degli interventi formativi"</p> <p>Direttiva della Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento della Funzione Pubblica 7 febbraio 2002 "Attività di comunicazione delle Pubbliche Amministrazioni"</p> <p>Direttiva della Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento della Funzione Pubblica 24 marzo 2004 "Misure finalizzate al miglioramento del benessere organizzativo nelle P.A."</p> <p>Direttiva della Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento della Funzione Pubblica 24 marzo 2004 "Rilevazione della qualità percepita dai cittadini"</p> <p>Legge 11 febbraio 2005, n. 15 "Modifiche ed integrazioni alla legge 7 agosto 1990, n.241, concernenti norme generali sull'azione amministrativa"</p> <p>Decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 "Codice dell'Amministrazione digitale"</p> <p>Legge regionale 6 settembre 1993, n. 32 "Norme per la disciplina del procedimento amministrativo e del diritto di accesso", modificata con la Legge regionale 23 dicembre 2016 n. 25 "Disposizioni collegate alla Legge regionale di stabilità per il 2017"</p>
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	Nel contesto sanitario, i reclami, i suggerimenti e gli elogi rappresentano precisi indicatori del giudizio dell'utente sulla qualità dei servizi che, se opportunamente letti ed analizzati dall'Azienda come "sensori" e "segnali" permettono l'individuazione di aspetti critici e di punti di forza in ambito professionale, relazionale ed organizzativo e l'attuazione quindi di percorsi di miglioramento.
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	Sono stati analizzati i flussi dei reclami e non sono emerse criticità inerenti la sicurezza delle cure. Particolare attenzione viene sempre rivolta alla comunicazione nel percorso di cura tra paziente/familiare e operatore.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	Prosegue il monitoraggio delle segnalazioni al fine di ridurre eventuali criticità.
Valutazione risultati e prospettive future	Monitoraggio continuo.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	IDENTIFICAZIONE DEL PAZIENTE
Letteratura/Normativa di riferimento	<p>Dgr 1706/2009 - Individuazione di aree di miglioramento della qualità delle cure e integrazione delle politiche assicurative e di gestione del rischio</p> <p>DECRETO 2 aprile 2015, n. 70 - Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera.</p> <p>DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 12 GIUGNO 2017, N. 830 - Linee di programmazione e di finanziamento delle Aziende e degli Enti del Servizio Sanitario Regionale per l'anno 2017</p> <p>DECRETO 2 novembre 2015 - Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti.</p> <p>Raccomandazione n°3, Luglio 2006 - Raccomandazione per la corretta identificazione dei pazienti, del sito chirurgico e della procedura</p>

Descrizione dello strumento/ flusso informativo	<p>La corretta e sicura identificazione del paziente da parte degli operatori sanitari è di fondamentale importanza anche per garantire cure appropriate. Il braccialetto rappresenta dunque un valido strumento per ridurre al minimo gli eventuali rischi diagnostico-terapeutici. Secondo la letteratura internazionale l'utilizzo di un braccialetto identificativo, sul quale vengono riportate informazioni tali da permettere l'identificazione rapida e univoca di ogni paziente, può sensibilmente aumentare la sicurezza delle persone ricoverate in una struttura ospedaliera. Di fatto, si tratta di una delle migliori pratiche per evitare errori legati ad un potenziale scambio di persona.</p> <p>Procedura di identificazione del paziente: dopo aver chiesto al paziente di ripetere nome, cognome e data di nascita, l'operatore deve verificare la corrispondenza tra il trattamento/servizio da erogare, la relativa documentazione sanitaria ed il destinatario dello stesso.</p>
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	<p>Sono state valutate:</p> <ul style="list-style-type: none"> • l'adeguatezza del materiale utilizzato nella realizzazione del braccialetto identificativo, nello specifico le eventuali sensibilizzazioni/reazioni allergiche della cute e la leggibilità dei dati in esso contenuti (dati identificativi e barcode); • il possibile utilizzo per altri applicativi (es. somministrazione dei farmaci, gestione delle trasfusioni di sangue ed emocomponenti). <p>Dalle valutazioni fatte sono emerse:</p> <ul style="list-style-type: none"> • la tendenza del paziente a rimuovere il bracciale e la conseguente scarsa consapevolezza dell'importanza dell'utilizzo del bracciale identificativo; • la tendenza alla scoloritura dei dati.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	<p>Sono state programmate le seguenti azioni correttive:</p> <ul style="list-style-type: none"> • <u>Sensibilizzazione e informazione del paziente e familiare</u> effettuata <ul style="list-style-type: none"> ◊ al momento dell'accoglienza (Uffici Amministrativi e Personale Infermieristico); ◊ tramite opuscolo informativo di Reparto; ◊ attraverso il circuito interno televisivo di video informativi. ◊ Durante la giornata Open Safety day. • <u>Sensibilizzazione del personale</u> • <u>Identificazione di un bracciale rispondente alle esigenze della Struttura</u>, in particolare per garantire <ul style="list-style-type: none"> ◊ la leggibilità per periodi più lunghi, ◊ evitare reazioni allergiche e formazioni di lesioni/arrossamenti sotto il bracciale, ◊ evitare che intralcino la mobilità e le attività riabilitative.
Valutazione risultati e prospettive future	Programmazioni di audit di verifica.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	CADUTE
Letteratura/Normativa di riferimento	<p>RACCOMANDAZIONE N. 13, novembre 2011 "Raccomandazione per la prevenzione e la gestione della caduta del paziente nelle strutture sanitarie", Ministero della salute</p> <p>Linee di Indirizzo su prevenzione e gestione delle cadute del paziente in Ospedale - Regione Emilia Romagna-Dicembre 2016</p>
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	<p>Il tema della prevenzione e gestione delle cadute del paziente nelle strutture sanitarie è rilevante per frequenza, gravità, esiti precoci e tardivi. Per caduta si intende il cambio di posizione improvviso e non intenzionale che porta la persona ad urtare con qualunque parte del corpo al suolo. La testimonianza della caduta si basa sul ricordo del paziente e/o la descrizione da parte dei</p>

	testimoni. Questa definizione include i pazienti che dormendo sulla sedia cadono per terra, i pazienti trovati sdraiati sul pavimento, le cadute avvenute nonostante il supporto (Raccomandazione Ministero della Salute n. 13, novembre 2011). Le cadute sono potenzialmente prevenibili tramite la rilevazione di alcuni items, quali valutazione multidisciplinare e multifattoriale del paziente. L'applicazione di tali misure è indicativo della qualità assistenziale e richiede che operatori, pazienti e famigliari/caregiver acquisiscano la consapevolezza del rischio caduta collaborando in modo costante e integrato, registrando tali valutazioni in cartella clinica. Le cadute inoltre vengono registrate in cartella su scheda specifica che rileva luogo, modalità, cause, esito al fine di effettuare ulteriori approfondimenti.
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	<ul style="list-style-type: none"> • Implementazione della valutazione multifattoriale del paziente da parte dell'equipe e della valutazione ambientale • Formazione del personale • Implementazione informazione ai pazienti e caregiver per i pazienti con grave cerebrolesione acquisita.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	<ul style="list-style-type: none"> • Monitoraggio procedura aziendale. • Monitoraggio degli indicatori previsti dalle Linee di indirizzo Regionale per la prevenzione delle cadute.
Valutazione risultati e prospettive future	Monitoraggio continuo degli indicatori di esito e processo presenti nella procedura aziendale che comprendono anche gli indicatori delle Linee di Indirizzo Regionali.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	INFEZIONI CORRELATE ALL'ASSISTENZA ICA
Letteratura/Normativa di riferimento	<p>DGR 318/2013 - Linee di indirizzo alle Aziende per la gestione del rischio infettivo: infezioni correlate all'assistenza e uso responsabile di antibiotici</p> <p>DET 3828/2011 - Nomina dei componenti della Commissione tecnico-scientifica regionale per l'uso responsabile di antibiotici e la prevenzione delle infezioni correlate all'assistenza di cui alla DGR n. 7/2011</p> <p>DGR 7/2011 - Istituzione di una Commissione tecnico-scientifica regionale per l'uso responsabile di antibiotici e la prevenzione delle infezioni correlate all'assistenza</p> <p>Raccomandazione del Consiglio Europeo Del 9 giugno 2009 - sicurezza dei pazienti, comprese la prevenzione e il controllo delle infezioni associate all'assistenza sanitaria</p>
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	Monitoraggio insorgenza infezioni correlate all'assistenza.
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	Misurare l'adesione alle raccomandazioni dei protocolli aziendali sulla prevenzione e controllo delle ICA (infezioni correlate all'assistenza) in Area Critica.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	Esecuzione di un Audit (corretto lavaggio mani, corretto uso/sostituzione guanti, corretto utilizzo del camice).
Valutazione risultati e prospettive future	<p>Monitoraggio settimanale attraverso diffusione documento interno contenente i microrganismi Alert e non Alert.</p> <p>Formazione su:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Gestione del rischio infettivo con particolare riguardo alla diffusione degli enterobatteri produttori di carbapenemasi; • Igiene delle mani; • Modalità di trasmissione delle infezioni correlate all'assistenza e corretta gestione del paziente portatore di CRE.

SCHEDA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	LDD
Letteratura/Normativa di riferimento	<p>RIFERIMENTI BIBLIOGRAFICI</p> <p>1-International NPUAP/EPUAP/PPPIA Pressure Ulcer Guideline 2014</p> <p>2-Clegg R, Palfreyman S. Elevation devices for the prevention of heel pressure ulcers: a review. Br J Nurs. 2014 Nov;23 Suppl 20:S4-S11. Erratum in: Br J Nurs. 2014 Dec 11;23(22):1218.</p> <p>3-McNichol L, Watts C, Mackey D, Beitz JM, Gray M. Identifying the right surface for the right patient at the right time: generation and content validation of an algorithm for support surface selection. J Wound Ostomy Continence Nurs. 2015 Jan-Feb;42(1):19-37.</p> <p>4-Suzanne L. Groah, MD, MSPH, Manon Schladen, MSE, Cynthia G. Pineda, MD, Ching-Hui J. Hsieh, PhD Prevention of Pressure Ulcers Among People With Spinal Cord Injury: A Systematic Review Physical Medicine Rehabilitation 7 (2015) 613-636</p> <p>5-Gillespie BM1, Chaboyer WP, McInnes E, Kent B, Whitty JA, Thalib L. Repositioning for pressure ulcer prevention in adults. Cochrane Database Syst Rev. 2014 Apr 3;4:CD009958.</p> <p>6-McInnes E1, Jammali-Blasi A, Bell-Syer SE, Dumville JC, Middleton V, Cullum N. Support surfaces for pressure ulcer prevention. Cochrane Database Syst Rev. 2015 Sep 3;9:CD001735.</p> <p>7-D. Colin , J.-M. Rochet , P. Ribinik , B. Barrois , Y. Passadori , J.-M. Michel What is the best support surface in prevention and treatment, as of 2012, for a patient at risk and/or suffering from pressure ulcer sore? Developing French guidelines for clinical practice Annals of Physical and Rehabilitation Medicine 55 (2012) 466-481</p> <p>8-Houghton PE, Campbell KE and CPG Panel (2013). Canadian Best Practice Guidelines for the Prevention and Management of Pressure Ulcers in People with Spinal Cord Injury. A resource handbook for Clinicians. Accessed at http://www.onf.org</p> <p>9-Rachel Schofield, Alison Porter-Armstrong and May Stinson Reviewing the Literature on the Effectiveness of Pressure Relieving Movements Nursing Research and Practice Volume 2013, Article ID 124095, 13 pages</p> <p>10-JSPU Guidelines for the Prevention and Management of Pressure Ulcers (3rd Ed.) The Japanese Society of Pressure Ulcers Guideline Revision Committee Jpn J PU, 16 (1) : 12-90, 2014</p> <p>11- Pressure ulcers: prevention and Management Clinical guideline NICE Published: 23 April 2014 nice.org.uk/guidance/cg179</p> <p>12-La terapia a Pressione Negativa(Commissione Regionale Dispositivi Medici); Regione Emilia Romagna Gennaio 2010.</p> <p>13-Regione Emilia Romagna Febbraio 2012: Le medicazioni avanzate per il trattamento delle ferite acute e croniche. Dalle evidenze della letteratura alla pratica quotidiana.</p>
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	Monitoraggio insorgenza lesioni da pressione.
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	Esecuzione di Audit sulla corretta applicazione del protocollo Aziendale di Gestione delle Lesioni da Pressione e utilizzo Terapia a Pressione Negativa.
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	<p>Formazione:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Documentare una lesione da pressione; • L'utilizzo delle medicazioni nel trattamento delle lesioni da pressione;

	<ul style="list-style-type: none"> • L'utilizzo delle medicazioni nel trattamento delle lesioni da pressione.
Valutazione risultati e prospettive future	<p>Monitoraggio mensile dell'insorgenza e dell'andamento delle LDP dei pazienti presenti in struttura.</p> <p>Audit su:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Casi di guarigione con complicanze maggiori • Corretta applicazione della Procedura Aziendale sulla Gestione delle LDP • Corretto utilizzo Terapia a Pressione Negativa

SCHEMA DESCRITTIVA DELLO STRUMENTO/FONTE INFORMATIVA SULLA SICUREZZA DELLE CURE E DEI RELATIVI INTERVENTI PER LA PREVENZIONE E RIDUZIONE DEL RISCHIO CLINICO

Tipologia	CONTENZIONE
Letteratura/Normativa di riferimento	<p>LR n. 34 del 12-10-1998 Norme in materia di autorizzazione ed accreditamento delle strutture sanitarie pubbliche e private</p> <p>Delibera giunta regionale n. 327 del 23-02-2004 Autorizzazione ed Accreditamento delle strutture sanitarie - Regione Emilia Romagna</p> <p>DGR 1706/2009, allegato 3</p> <p>Circolare Regionale n°16 Disciplina delle contenzioni fisiche presso i Servizi Psichiatrici di Diagnosi e Cura dei DSM-DP Regione Emilia Romagna del 22/10/2009</p> <p>Art. 18 Codice Deontologia Medica 2006</p> <p>Art. 54 del C.P. "Stato di necessità"</p>
Descrizione dello strumento/ flusso informativo	<p>Definizione</p> <p>La contenzione deve essere utilizzata come ultimo provvedimento con lo scopo di tutelare in via prioritaria la salute del paziente poiché limita la libertà d'azione dell'individuo. La contenzione ha una valenza sanatoria-assistenziale e deve essere limitata nel tempo.</p> <p>Obiettivi</p> <p>E' stata redatta una procedura specifica sul tema della contenzione e fatta formazione al personale assistenziale-medico e riabilitativo.</p> <p>A seguito della procedura sono stati effettuati audit clinici in cui sono stati raccolti dati su:</p> <ul style="list-style-type: none"> - prescrizione - consenso - monitoraggio.
Analisi del rischio ed eventuali criticità/aree di intervento	<p>Sono stati eseguiti Audit sulla corretta applicazione della Procedura Aziendale di gestione della Contenzione.</p> <p>Dagli audit effettuati sono emerse ambiti di miglioramento nelle diverse fasi del percorso.</p>
Interventi/azioni correttive e di miglioramento effettuate nel periodo di riferimento	<p>Monitoraggio della corretta applicazione della procedura interna nelle UU.OO.</p> <p>Monitoraggio di tale ambito nelle verifiche sulla documentazione sanitaria da parte dei Coordinatori Infermieristici e Riabilitativi.</p>
Valutazione risultati e prospettive future	<p>Dagli interventi effettuati è emersa la necessità di:</p> <ul style="list-style-type: none"> • continuare nel monitoraggio della corretta applicazione della Procedura Aziendale, • effettuare la formazione su l'appropriatezza dell'utilizzo della contenzione.

4. CONCLUSIONI

La Struttura di Montecatone si è data l'obiettivo di monitorare attraverso degli indicatori l'area della Sicurezza delle Cure.

Montecatone, da diversi anni, ha realizzato un sistema qualità integrato dove sono raccolte tutte le procedure, protocolli, istruzioni operative, informative e moduli divise per ambiti di riferimento. All'interno dell'area documentale della Intranet Aziendale è presente una sezione dedicata alla Gestione del Rischio, costantemente aggiornata ed implementata, accessibile da ogni operatore. Annualmente l'Azienda redige un Piano di Formazione Aziendale dove sono contenuti eventi formativi obbligatori (es. sulla sicurezza) ed eventi professionalizzanti. Tali eventi sono in linea con quanto definito dalle Linee Guida Strategiche Aziendali annuali.

Per l'anno 2019 l'Azienda ha programmato all'interno della Matrice degli Obiettivi Aziendali diversi audit; di seguito le aree di verifica:

- Rispetto delle procedure in uso in merito alla Gestione del Rischio, Sicurezza, ecc.;
- Corretta gestione delle modalità di riconoscimento del paziente;
- Appropriately dell'utilizzo della contenzione;
- Corretta gestione del percorso autogestione sinistri per la RCT di cui alla delibera regionale N. 561/2014 DEL 28/04/14;
- Corretta applicazione della Procedura aziendale Percorso diagnostico terapeutico per la gestione del Dolore;
- Corretta applicazione della Procedura Aziendale sulla Gestione delle LDP;
- Corretta gestione Documentazione Clinica.

Il progetto VI.SI.T.A.RE. (VIsite per la SICurezza, la Trasparenza e l'Affidabilità - Regione Emilia-Romagna) si pone come l'obiettivo generale di sperimentare lo strumento delle Visite per la Sicurezza, la Trasparenza e l'Affidabilità attraverso il quale:

- Promuovere la connessione tra le reti della sicurezza;
- Stimolare un approccio etico al tema della sicurezza;
- Verificare il livello di implementazione delle Raccomandazioni per la sicurezza delle cure e delle buone pratiche per la sicurezza degli operatori ed evidenziare le problematiche correlate alla loro applicazione;
- Far emergere nei contesti coinvolti le eventuali criticità legate ai pericoli presenti ed i fattori di rischio correlati agli eventi avversi, al fine di individuare e adottare le relative misure di contenimento e prevenzione;
- Favorire la comunicazione e la relazione interdisciplinare sia tra gli operatori che tra i servizi coinvolti (team aziendale).

Pertanto, è uno strumento finalizzato a diffondere la cultura della sicurezza attraverso il **coinvolgimento diretto dei professionisti** sanitari affinché diventino essi stessi attori/risorsa/forza motrice di miglioramento continuo.

Per l'anno 2018 non sono state effettuate visite nelle Unità Operative per il progetto, ma permangono strutturati i "Giri per la Sicurezza" che vengono effettuati a cadenza quindicinale in tutte le Aree Interne dell'Ospedale di Montecatone da un'Equipe formata, al fine di risolvere tempestivamente eventuali non conformità rilevate.

Data la peculiare tipologia di utenza, all'interno dell'Ospedale di Montecatone sono presenti:

- Il **Comitato Consultivo Misto** (CCM) come strumento organizzativo privilegiato di partecipazione dei cittadini al miglioramento dei servizi sanitari anche in ottica di gestione del rischio.
- I consulenti alla Pari che svolgono un ruolo di trade union tra l'Ospedale e il paziente.

Sono, inoltre, previste le seguenti attività:

- Gli incontri denominati "parliamone insieme" che vedono la partecipazione di parenti e pazienti e del personale di Montecatone; durante tali incontri vengono portati in evidenza problematiche anche inerenti la gestione del rischio, possibili soluzioni e vengono raccolti eventuali suggerimenti.
- La diffusione tramite TV interna dei messaggi del Medico Infettivologo sulla corretta modalità di gestione della prevenzione della diffusione delle infezioni ospedaliere.
- La cartellonistica/segnaletica inerente la prevenzione della gestione delle cadute e della trasmissione delle infezioni.
- Gli incontri con professionisti esterni alla struttura per la corretta gestione delle problematiche inerenti l'apporto nutrizionale, l'apparato respiratorio, ecc.