



Prot. n. AOO/197/0160 20 GEN. 2022

Protocollazione in uscita

Trasmissione solo a mezzo email/PEC
ai sensi del D.LGS. n.82/2005

**Direttore Generale e Sanitario
ASL BAT**

(e per il loro tramite ai

- *Direttori delle U.O. e Servizi inclusi nella Banca Dati Antidoti Diffusa di cui alla DGR 355/2019;*
- *Direttori Medici P.O.;*
- *Direttore del Dipartimento Farmaceutico)*

**Direttore Generale e Sanitario dell'AOU
Riuniti di FG**

(e per il tramite al

- *Responsabile Centro Antiveneni -CAV Regionale;*
- *Direttore della Farmacia Ospedaliera)*

Exprivia S.P.A.

E, p.c.

Direttori Generali delle ASL e AOU

(e per il loro tramite ai

- *Direttori delle U.O. e Servizi inclusi nella Banca Dati Antidoti Diffusa di cui alla DGR 355/2019;*
- *Direttori Medici P.O.;*
- *Direttori dei Dipartimenti Farmaceutici)*

Direttori Generali degli IRCCS e EE

(e per il loro tramite ai

- *Direttori delle U.O. e Servizi inclusi nella Banca Dati Antidoti Diffusa di cui alla DGR 355/2019;*
- *Direttori Medici P.O.;*
- *Direttori delle Farmacie Ospedaliere)*

Oggetto: Rete Regionale Antidoti - Avvio fase pilota per l'utilizzo della piattaforma telematica implementata sul sistema informativo Edotto inerente la Banca dati Antidoti diffusa regionale della puglia (BADP).

La Giunta regionale, con provvedimento n.355 del 26.02.2019 notificato con nota prot. n. 1648 del 28/03/2019, ha approvato il modello organizzativo della Rete regionale antidotica,



**SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA
INTEGRATIVA**

la quale definisce la procedura operativa di gestione delle sostanze antidotiche sul territorio regionale, sia presso il centro antiveneni regionale (CAV), incardinato nell'A.O.U. Riuniti di Fg, che presso le strutture del SSR.

La Società Exprivia, come previsto dalla DGR n. 355/2019, ha ultimato l'implementazione sul sistema informativo regionale Edotto della piattaforma telematica dedicata alla Banca Antidoti diffusa regionale della Puglia (BADP), nonché della mappa delle strutture sanitarie del SSR presso le quali deve essere prevista la giacenze di una scorta minima di sostanze antidotiche.

Ritenuto di dover avviare una prima fase pilota con il coinvolgimento di una Azienda Sanitaria Locale e il CAV regionale presso l'A.O.U. Riuniti di Fg, finalizzata a testare la piattaforma predisposta nell'ambito del sistema Edotto ai fini della gestione della BADP, per poi successivamente estendere a tutte le Aziende del SSR l'utilizzo di tale banca dati informatizzata, è stata individuata la ASL BT quale azienda Capofila per l'avvio di tale fase sperimentale.

Sulla base di quanto sopra, nei mesi di Novembre 2021 e Gennaio 2022 si sono svolti alcuni incontri tra la competente struttura tecnica del Dipartimento salute regionale, la società Exprivia, il responsabile del CAV regionale e il responsabile del Dipartimento Farmaceutico della ASL BT, per definire le fasi operative propedeutiche all'avvio della suddetta fase pilota.

Nell'ambito di tali incontri è stato definito che:

- a) l'avvio della fase pilota per l'utilizzo della piattaforma BADP implementata sul sistema informativo regionale Edotto è stato stabilito a far data dal 01/02/2022, con una durata di tre mesi, trascorsi i quali, in assenza di eventuali criticità rilevate, si procederà all'applicazione su scala regione verso tutte le Aziende del SSR dell'utilizzo di tale banca dati;
- b) i responsabili del CAV e del Dipartimento farmaceutico della ASL BT, trasferiranno alla società Exprivia i dati inerenti i referenti di ciascuna delle due aziende che saranno coinvolti nell'utilizzo della BADP, ai fini sia dell'abilitazione degli stessi su tale piattaforma telematica, sia della formazione all'utilizzo della stessa, che sarà effettuata dalla società Exprivia compatibilmente con la data di avvio della fase pilota;
- c) i referenti di ciascuna delle due aziende (CAV-AOU RIUNITI e ASL BT) che saranno coinvolti nell'utilizzo della BADP, prima della data di avvio della fase pilota, dovranno aggiornare le giacenze degli antidoti presso le Unità operative interessate, tra quelle inserite nella BADP approvata con la citata D.G.R. n.355 del 26.02.2019, avendo cura di tenere costantemente aggiornate le stesse, al fine di garantire il corretto utilizzo della piattaforma informatica e l'applicazione del nuovo modello organizzativo. Solo in casi eccezionali (riferibili ad es. a temporanea indisponibilità della piattaforma telematica BADP sul sistema Edotto), sarà possibile effettuare le richieste di antidoti mediante l'utilizzo della modulistica cartacea di cui alla D.G.R. n. 355/2019, che ad ogni buon conto si trasmette nuovamente in allegato alla presente. In tali casi eccezionali, resta inteso che sarà comunque necessario procedere successivamente, non appena disponibile il sistema, al caricamento dei dati gestiti su modulistica cartacea, sia ai fini dell'allineamento



**SEZIONE FARMACI, DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA
INTEGRATIVA**

delle giacenze che ai fini dell'implementazione del registro regionale delle intossicazioni, alimentato sulla base delle singole richieste registrate.

- d) Il modello organizzativo da seguire, per le fasi di richiesta di approvvigionamento, consulenza tossicologica e approvazione della terapia antidotica sono quelle dettagliatamente definite nel modello organizzativo di cui alla più volte richiamata DGR n. 355/2019.

Si invitano pertanto i Direttori Generali e Sanitari delle Aziende in indirizzo a dare massima diffusione della presente a tutti gli operatori sanitari interessati al fine di dare corretta attuazione all'avvio della fase pilota di cui sopra.

Il responsabile del presente procedimento è il dott. Pietro Leoci i cui recapiti sono riportati in calce.

RS/

Il Responsabile PO

Pietro Leoci

Il Dirigente della Sezione

Paolo Stella

Il Direttore del Dipartimento

Vito Montanaro

Modulo richiesta fornitura antidotica in urgenza

(da inviare al CAV all'indirizzo mail: cav@ospedaliriunitifoggia.it)

A cura del Medico Richiedente

Io sottoscritto Dott. _____

reparto _____ tel _____

Email _____

Ente del SSR _____

richiedo la fornitura antidotica in urgenza

dell'antidoto (incluso nel PTR Antidoti) _____

forma farmaceutica _____

nella quantità di _____

per il trattamento del paziente di sesso _____, il cui anno di nascita è _____

per intossicazione da _____

ricoverato/preso in carico presso _____

Dichiaro che l'antidoto richiesto

- verrà utilizzato per le indicazioni terapeutiche autorizzate in scheda tecnica del prodotto
- non è sostituibile per il successo terapeutico con altri farmaci registrati in Italia (se farmaco estero)
- verrà impiegato sotto la mia diretta responsabilità dopo aver ottenuto il consenso informato del paziente o, in caso di minore o incapace, da parte di chi esercita la patria potestà.

Data _____

Timbro e Firma del Medico richiedente

Si autorizza

Il Direttore Sanitario o il Direttore Medico del Presidio Ospedaliero o il Dirigente medico della Direzione Sanitaria Aziendale

Timbro e Firma

Partita IVA dell'Ente Sanitario richiedente _____

A cura del Centro Antiveleni

Il Centro Antiveleni (CAV), autorizza la U.O. _____

dell'Ente del SSR _____ di _____

alla fornitura in urgenza dell'antidoto _____

nella quantità di _____

Data _____



Timbro e Firma del Medico del CAV