



All'incontro tra **FARMACISTI** tenutosi in data **08 giugno 2018** erano presenti i professionisti rappresentanti le seguenti Aziende:

A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino

A.O.U. Maggiore della Carità Novara

A.O.U. S. Luigi Gonzaga Orbassano

A.O. SS. Antonio e Biagio e C. Arrigo Alessandria

A.O. S. Croce e Carle Cuneo

ASL AT

ASL Biella

ASL Città di Torino

ASL CN 1

ASL Novara

ASL TO 4

ASL TO 5

ASL Vercelli

ASL VCO

Ospedale Mauriziano

L'ordine del giorno è:

- Ricognizione dei dati inerenti le tipologie e modalità di controlli effettuati presso le varie UFA coinvolte nel GdS.

Al fine di redigere un documento uniforme a livello regionale in merito ai controlli da effettuare presso le UFA per garantire preparati di qualità e rispondenti alle caratteristiche di sterilità previste dalla normativa vigente e garantire al contempo la sicurezza del personale coinvolto nell'allestimento di preparati ad elevata tossicità, il gruppo ha deciso di seguire la seguente modalità di raccolta dati propedeutica alla stesura del documento:

- **Ricognizione della normativa** vigente in materia e condivisione con il GdS: si è deciso di inserire tutta la documentazione inerente in un Google Drive condiviso dal gruppo al fine di rendere prontamente consultabili tutti i documenti reperiti da ciascuno.

- **Compilazione di una tabella excel di raccolta dati** da parte di tutte le UFA coinvolte nel progetto, contenente tutte le tipologie di controlli citate dai vari documenti in materia, le modalità di esecuzione, la frequenza ed i soggetti coinvolti: tale tabella è stata rimodulata durante il presente incontro in maniera tale da renderne la compilazione uniforme e di più facile elaborazione.



- **Analisi critica dei dati raccolti** dalla tabella. Durante una compilazione preliminare della tabella sono già emersi alcuni dubbi in merito all'interpretazione di "worst case" che dovrebbe rappresentare il caso più complesso e critico dal punto di vista del rischio m.b. che può presentarsi durante la fase di allestimento ma che deve comunque essere rappresentativo della modalità di lavoro utilizzata (es. utilizzo di DM normalmente impiegati).

- **Condivisione di esperienze di realizzazione di capitolati** in merito a tali controlli.

- **Elaborazione di standard minimi** condivisi dal GdS.

- Proposta di **obiettivi futuri** per l'utilizzo del documento realizzato.

Rimane ancora da dirimere il dubbio in merito alla tipologia di ente atto ad eseguire la classificazione ed il monitoraggio ambientale (necessità di un ente terzo? necessità di ente terzo certificato AIFA?).

Le date previste per i prossimi incontri sono:

- 13 luglio
- 28 settembre
- 16 novembre

Sarà cura della segreteria alcuni giorni prima del prossimo incontro, previsto in data **13 luglio 2018 inviare una comunicazione con conferma del luogo e dell'OdG.**