

DIPARTIMENTO PROGRAMMAZIONE E ORDINAMENTO SSN DIREZIONE GENERALE DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO FARMACEUTICO

Ufficio IV – Diagnostici in vitro Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

- Agli Assessori delle Regioni e Provincie autonome con delega in materia sanitaria SEDE
- Alla F. N. O. M. C. e. O. segreteria@pec.fnomceo.it
- Alla F.O.F.I. posta@pec.fofi.it
- Al Ministero della Difesa Dir. Gen. Sanità Militare Fax 06 777039335
- Alla F. I. M. M. G. Fax 06 5489 66445 fimmg@legalmail.it
- Alla F. I. S. M fism.pec@legalmail.it
- Alla FIASO
 Federazione Italiana
 Aziende Sanitarie e
 Ospedaliere
 Fax 06 6780907
 webmaster@fiaso.it

- Alla A. I. M. E. F. Fax 02 6738 5689 mail@aimef.org
- All' A. I. O. P. Fax 06 3215703 Segreteria.generale@aiop.it
- All' A.N.M.D.O. Fax 051 031008 anmdo.segreteria@gmail.com
- All' A.N.M.I.R.S. Fax 06 3751 4109 info@anmirs.it
- Alla S. I. F. O.
 Società Italiana di Farmacia
 Ospedaliera
 Fax 02 6900 2476
 sifosede@sifoweb.it

OGGETTO: Moduli on-line per la segnalazione di incidenti con dispositivi medico-diagnostici in vitro da parte di operatori sanitari.

Il Ministero, in qualità di autorità competente, nel richiamare l'attenzione agli obblighi previsti dalla normativa vigente riguardo l'attività di vigilanza sugli incidenti con dispositivi medico-diagnostici in vitro, comunica che ha messo a disposizione dell'operatore sanitario, sul proprio portale istituzionale, uno strumento per la **compilazione on-line del modulo di segnalazione dell'incidente da parte dell'operatore sanitario**.

Nel complesso sistema della vigilanza sui dispositivi medici, l'operatore sanitario svolge infatti un ruolo chiave in quanto direttamente coinvolto negli eventi avversi che possono verificarsi utilizzando il dispositivo, in particolare risulta responsabile della comunicazione al sistema, fabbricante e autorità competente, degli incidenti occorsi.

Tale strumento consentirà, da un lato di aiutare il compilatore facilitando la ricerca di informazioni relative al luogo dell'evento e al dispositivo, dall'altro di effettuare controlli di coerenza e obbligatorietà che garantiranno dati di buona qualità e completezza.

L'acquisizione corretta del modulo prevede la seguente procedura:

1. Collegamento alla pagina web dove è pubblicato il modulo raggiungibile dal portale del Ministero (www.salute.gov) seguendo il percorso:

Home > Temi e professioni > Dispositivi medici e altri prodotti > Dispositivi medici

Oppure attraverso il link:

http://www.salute.gov.it/portale/temi/p2_4.jsp?lingua=italiano&tema=Dispositivi medici e altri prodotti&area=dispositivi-medici

- 2. Compilazione del modulo, suddiviso in quattro sezioni; **luogo** dove si è verificato l'episodio, dati relativi al **dispositivo medico**, dati relativi all'**evento** e dati relativi al **compilatore**.
- 3. Al termine dell'inserimento il sistema restituisce all'operatore un rapporto in formato pdf, che dovrà essere salvato e inoltrato al Ministero della Salute Direzione generale dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico, Ufficio IV, tramite la casella di posta: dgfdm@postacert.sanita.it

Si confida nell'impegno di tutti nel mettere in atto azioni volte a favorire la conoscenza di questa nuova funzionalità e ad incentivare e promuovere l'attività di dispositivo-vigilanza presso tutti gli operatori sanitari potenzialmente coinvolti.

Gli Assessorati in indirizzo sono invitati a dare ampia diffusione alla presente nota che sarà pubblicata nel portale dell'Amministrazione all'indirizzo:

www.salute.gov.it/dispositivi/dispomed sotto la rubrica "circolari".

IL DIRETTORE GENERALE Dott.ssa Marcella Marletta

¹ art. 11 D.Lgs. n. 332 del 2000, Decreto Ministero della Salute del 15 Novembre 2005