

Atto deliberativo di Giunta numero 2025 del 1/12/2008 ESECUTIVO, ITER
COMPLETATO

Oggetto: APPROVAZIONE DEL PIANO DI ATTIVITA' PER LA REALIZZAZIONE DEL II°
PROGRAMMA REGIONALE SPERIMENTALE PER L'INTEGRAZIONE DELLE
MEDICINE NON CONVENZIONALI NEL SERVIZIO SANITARIO DELL'EMILIA-
ROMAGNA

Prot. n. (AGS/08/277652)

LA GIUNTA DELLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA

Richiamata la propria deliberazione n. 297 del 23 febbraio 2004 con la quale si è disposto di istituire l'Osservatorio regionale per le "Medicine Non Convenzionali" (OMNCER) con l'obiettivo di delineare e promuovere l'avvio di progetti sperimentali da includere nell'ambito dei piani di attività delle Aziende sanitarie, individuando le forme di integrazione delle Medicine Non Convenzionali (MNC) con i processi assistenziali del SSR;

Dato atto che con propria deliberazione 948 in data 23 giugno 2008, e successive modificazioni, in particolare:

- si è determinata l'attuale composizione dell'Osservatorio in argomento;
- si è stabilito che i componenti dell'Osservatorio durano in carica due anni a decorrere dalla data di adozione della deliberazione medesima e possono essere rinnovati;
- si è confermato che l'OMNCER si avvale, per le attività di supporto organizzativo, dell'Agenzia sanitaria e sociale regionale, che provvede ad acquisirne gli elaborati per riferirne a questa Giunta regionale;
- si è stabilito che per il biennio 2008-2009 l'impegno delle Aziende sanitarie, che si svilupperà attraverso un nuovo Programma sperimentale regionale, continuerà ad essere sostenuto attraverso risorse a carico del Servizio Sanitario regionale fino ad un massimo di 1,5 milioni di euro;

Preso atto che l'OMNCER, nella sua seduta dell'1 ottobre 2008, al fine di sostenere attivamente lo sviluppo del Programma regionale 2008-2009 ha predisposto il Piano di attività di cui all'allegato parte integrante del presente provvedimento;

Richiamata la propria deliberazione n. 450 del 3 aprile 2007 avente per oggetto: "Adempimenti conseguenti alle delibere 1057/2006 e 1663/2006. Modifiche agli indirizzi approvati con delibera 447/2003 e successive modifiche";

Dato atto del parere di regolarità amministrativa espresso dal Direttore dell'Agenzia sanitaria e sociale regionale, Dott. Roberto Grilli, ai sensi della propria deliberazione n. 450/2007;

Su proposta dell'Assessore alle Politiche per la Salute;

A voti unanimi e palesi

d e l i b e r a

1. di approvare il Piano di attività per la realizzazione del II° Programma regionale sperimentale per l'integrazione delle Medicine Non Convenzionali nel Servizio Sanitario dell'Emilia-Romagna, di cui all'allegato parte integrante del presente provvedimento;
2. di stabilire che l'Agenzia sanitaria e sociale regionale predisponga il bando per il finanziamento dei progetti su priorità regionali e valutazione qualità (capitolo "Ricerca 1.a");
3. di riservarsi, relativamente ai progetti ricompresi al capitolo "Ricerca" di provvedere con successivo atto alla necessaria assegnazione finanziaria alle Aziende Sanitarie a valere sul capitolo 51776 "Trasferimenti ad aziende sanitarie regionali ed altri enti per lo sviluppo di progetti volti alla realizzazione delle politiche sanitarie e degli interventi previsti dal Piano sociale e sanitario regionale (articolo 2 del D. Lgs 30 dicembre 1992, n. 502) - Mezzi regionali" di cui all' U.P.B. 1.5.1.2.18120 del bilancio per l'esercizio finanziario 2009;
4. di dare atto che relativamente al capitolo "Attività regionali" il dirigente competente per materia provvederà con propri atti formali all'assunzione degli impegni di spesa ai sensi dell'art. 47 della L.R. n. 40/2001 e della DGR n. 450/2007 e s.m. a valere sul capitolo 51776 "Trasferimenti ad aziende sanitarie regionali ed altri enti per lo sviluppo di progetti volti alla realizzazione delle politiche sanitarie e degli interventi previsti dal piano sociale e sanitario regionale (articolo 2 del D. Lgs 30 dicembre 1992, n. 502) - Mezzi regionali" di cui all' U.P.B. 1.5.1.2.18120 del bilancio per l'esercizio finanziario 2009.

Piano di attività per la realizzazione del II° Programma regionale sperimentale per l'integrazione delle Medicine Non Convenzionali nel Servizio Sanitario dell'Emilia-Romagna

Capitolo		Modalità	Azienda capofila	% finanziamento sul totale di € 1.500.000.00
1. Ricerca	1.a) Progetti proposti dalle Aziende sanitarie	Bando regionale con criteri di priorità e di qualità	Da individuare a seguito esiti bando	10% circa del 40% sul totale
	1.b) Progetti multicentrici sull'efficacia delle procedure	Su proposta OMNCER	Da individuare a seguito definizione studi	20% circa del 40% sul totale
	1.c) Progetti sull'integrazione assistenziale	Collaborazione interregionale	Da individuare a seguito definizione studi	10% circa del 40% sul totale
2. Azioni regionali	<p>2.a) Per la formazione degli operatori sanitari. Sono rivolte in particolare a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sperimentatori nel settore delle medicine non convenzionali finalizzate a migliorare le capacità nella metodologia della ricerca e nella realizzazione degli studi sperimentali; - medici di medicina generale e agli altri operatori sanitari coinvolti nell'assistenza finalizzata a migliorare le capacità nell'informazione e nell'orientamento dei pazienti e nella costruzione del sistema di sorveglianza; - esperti del SSR e dell'OMNCER e sono finalizzate allo sviluppo del Programma regionale e delle collaborazioni con altre istituzioni. 	Si conferma l'Azienda che ha curato l'azione nell'ambito del Programma regionale MNC 2006-2007	AUSL Bologna	15% sul totale

	<p>2.b) Per l'informazione e per il sostegno al funzionamento, alle azioni, ai progetti e alle collaborazioni promossi dall'Osservatorio. Sono rivolte in particolare a iniziative di raccolta, organizzazione e diffusione delle informazioni agli operatori sanitari e ai cittadini sui Progetti regionali, sulle attività e sulle collaborazioni dell'OMNCER e sulle evidenze scientifiche relative all'uso delle MNC.</p>	<p>Si conferma l'Azienda che ha curato l'azione nell'ambito del Programma regionale MNC 2006-2007</p>	<p>AO Reggio Emilia</p>	<p>35% sul totale</p>
	<p>2.c) Per la tutela del paziente, il consenso informato e la promozione di un utilizzo appropriato e sicuro delle MNC. Sono rivolte in particolare a studiare le modalità di informazione dei pazienti circa i trattamenti di MNC, promuovere il consenso informato e monitorare eventuali effetti non desiderati</p>	<p>Si conferma l'Azienda che ha curato l'azione nell'ambito del Programma regionale MNC 2006-2007</p>	<p>AUSL di Piacenza</p>	<p>5% sul totale</p>
	<p>2.d) Per la conoscenza delle condizioni utili alla integrazione assistenziale. Sono rivolte in particolare a studiare i comportamenti e le conoscenze dei medici e degli altri operatori sanitari e le opinioni dei cittadini relativamente all'uso delle MNC e alla loro possibile integrazione nei processi assistenziali.</p>	<p>Si individua l'Azienda già individuata quale Azienda Capofila per la gestione amministrativa e contabile del PRI-E-R (DGR. 2708/2004)</p>	<p>AO di Reggio Emilia</p>	<p>5% sul totale</p>