

ALLEGATO A

Progetto accreditamento: controllo e cura del dolore Criteri e procedure

1. Indirizzi per la sperimentazione

La sperimentazione si svolge nel rispetto e in attuazione di quanto previsto dal progetto speciale di interesse regionale “Il controllo e la cura del dolore come diritto del cittadino” contenuto nel Piano Sanitario Regionale 2005-2007, approvato con DCR 22/2005.

La sperimentazione ha durata di un anno, a partire dalla scadenza indicata al punto 2.6.

2. Partecipazione delle Aziende e dei soggetti privati

2.1. Soggetti interessati

Le Aziende sanitarie pubbliche, i soggetti equiparati alle aziende sanitarie pubbliche, i soggetti privati che erogano prestazioni sanitarie.

2.2. Oggetto del “Progetto”

Presidi che erogano prestazioni di ricovero a ciclo continuativo e diurno per acuti

Presidi alternativi all’ospedalizzazione

Presidi ambulatoriali

RSA

Servizi di assistenza domiciliare.

Nelle Aziende sanitarie pubbliche, il direttore generale individua i presidi o servizi oggetto della sperimentazione, fra i quali almeno un presidio ospedaliero e un presidio o servizio ambulatoriale o extraospedaliero.

2.3. Responsabile del “Progetto” e modalità di attivazione

Il legale rappresentante del soggetto partecipante individua il responsabile del progetto.

Il responsabile attiva il progetto con la costituzione di un gruppo interno all’azienda.

Il gruppo, la cui costituzione è definita in rapporto alla tipologia ed alla dimensione dei presidi e servizi interessati, comprende almeno:

- il responsabile di ciascun presidio o servizio coinvolti;
- il responsabile aziendale per l’assicurazione della qualità;
- il responsabile aziendale del progetto “”Ospedale senza dolore””.

2.4. Documenti da inviare per la partecipazione al progetto

Dichiarazione di adesione al progetto, a firma del legale rappresentante dell’azienda, che contenga almeno:

- nominativo del responsabile,
 - nominativo, con indicazione della funzione svolta, dei componenti il gruppo di progetto,
- Impegno al rispetto delle scadenze e degli adempimenti previsti dal progetto.

Scheda descrittiva dei presidi e servizi oggetto della sperimentazione, con specificazione delle strutture organizzative che partecipano alla sperimentazione.

2.5. Documenti da inviare a conclusione del “Progetto”

Relazione conclusiva, a firma del legale rappresentante dell’Azienda, che contenga una valutazione dettagliata in merito agli esiti.

2.6. Tempi

La dichiarazione di adesione deve essere presentata entro 60 giorni dall’approvazione del presente atto.

La relazione conclusiva dovrà essere presentata entro un mese dalla conclusione della sperimentazione.

Entrambe le dichiarazioni devono essere inviate al Settore Politiche per la qualità dei servizi sanitari.

3. Coordinamento regionale

Il Settore “Politiche per la qualità dei servizi sanitari” coordina il progetto, in collaborazione con l’ARS e con la Commissione regionale di coordinamento per le azioni di lotta al dolore, di cui alla DGR 25.10.2004, n. 1075.

4. Rapporto con il programma regionale di accreditamento

Le visite di verifica effettuate nell’ambito delle procedure per il rilascio dell’accreditamento possono essere utilizzate ai fini della sperimentazione e della valutazione del grado di adesione delle strutture e delle Aziende agli indirizzi del progetto speciale di interesse regionale “Il controllo e la cura del dolore come diritto del cittadino” contenuto nel PSR 2005-2007.

Il Settore “Politiche per la qualità dei servizi sanitari” concorda con il gruppo stabile di riferimento per l’accreditamento, istituito in attuazione della DGR 946/2001, e con il gruppo di coordinamento delle Commissioni regionali di accreditamento, istituito in attuazione della DGR 633/2002, sentita la Commissione regionale di coordinamento per le azioni di lotta al dolore, le modalità di utilizzo delle verifiche e di coinvolgimento delle Commissioni regionali per l’accreditamento.