

CONVENZIONE PER L'UTILIZZO DI STRUTTURE EXTRAUNIVERSITARIE PER LE ESIGENZE DIDATTICO FORMATIVE DELLA SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN FARMACIA OSPEDALIERA.

Tra

- l'Università degli Studi di Milano, codice fiscale n. 80012650158 rappresentata dal Rettore Prof. Gianluca Vago, nato a Bovisio Masciago (MB) il 25.11.1960, domiciliato per la sua carica in Milano, Via Festa del Perdono; (di seguito indicato Università)

e

l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale della Valtellina e Alto Lario con sede legale in Sondrio, Via Stelvio n. 25, C.F. e P.IVA 00988090148, rappresentata dal Direttore Amministrativo dott. Carlo Maria Iacomino, in esecuzione della deliberazione n.228 del 28 aprile 2016, domiciliato per la carica presso detta sede;

(di seguito indicato Ente convenzionato)

Visti

- o il D.M. del 29/03/2006 - Definizione degli standard e dei requisiti minimi delle scuole di specializzazione;
- o la Legge Regionale n. 33 del 30.12.2009 - "*T.U. delle leggi regionali in materia di sanità*";
- o il D.I. n. 68 del 4.2.2015 - Riordino delle Scuole di Specializzazione di area sanitaria, in particolare l'art. 3 comma 3° del D.I. n. 68/2015 che prevede che ogni Scuola di Specializzazione operi nell'ambito di una rete formativa dotata di risorse assistenziali e socio-assistenziali adeguate allo svolgimento delle attività professionalizzanti, secondo le definizioni dell'osservatorio nazionale della formazione medica specialistica di cui all'art. 43 del D.Lgs 368/99;

Premesso che

- o le Università sono autorizzate a stipulare apposite convenzioni con Enti pubblici e privati facenti parte della rete formativa al fine di potersi avvalere delle attrezzature e

servizi logistici extra universitari poste a disposizione per l'espletamento di attività didattico-formative professionalizzanti, degli specializzandi;

o l'Ente Convenzionato con nota del 06/03/2018 ha manifestato l'interesse di contribuire allo svolgimento delle attività professionalizzanti finalizzate al completamento della formazione accademica e professionale a favore degli iscritti alla Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera e intende mettere a disposizione le proprie strutture, attrezzature, servizi logistici e personale.

Viste le deliberazioni adottate dal:

- Consiglio della Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera in data 20.2.2018;
- Consiglio di Dipartimento di Scienze Farmaceutiche in data 22.2.2018;
- Senato Accademico in data 13.3.2018;

Tutto ciò premesso

Si conviene e si stipula quanto segue

Art. 1

Premesse

Le premesse fanno parte integrante del presente accordo.

Art. 2

Finalità

L'Ente Convenzionato consente all'Università degli Studi di Milano l'utilizzo delle strutture poste a disposizione per le attività didattico-formative della Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera, senza riserve o condizioni, fatte salve quelle esplicitate nel presente accordo.

Art. 3

Impegni assunti dalla struttura convenzionata

L'Ente Convenzionato per il raggiungimento delle finalità di cui all'art. 2, mette a disposizione le strutture, i servizi logistici e il personale facente capo alla U.O.C. Farmacia

specificato nell'allegato "A", che costituisce parte integrante del presente atto. Tale allegato, previa intesa tra le Parti, potrà essere modificato o integrato in corso di convenzione.

L'Ente assume l'impegno, durante il periodo di validità della convenzione di garantire lo svolgimento delle prestazioni indicate all'allegato "A"; inoltre assume l'obbligo di segnalare tempestivamente per iscritto all'Università eventuali variazioni che dovessero intervenire sull'organizzazione dello stesso, fatto salvo il diritto di recesso di cui al successivo art. 13 comma 2°.

L'Ente Convenzionato si impegna, altresì, a garantire la coerenza delle attività svolte presso la struttura convenzionata agli obiettivi didattici e formativi della Scuola.

Art. 4

Impegni assunti dall'Università

L'Università si impegna ad utilizzare le strutture nelle quali avviene lo svolgimento delle prestazioni di cui all'allegato "A", unicamente per l'espletamento delle attività didattico-formative degli iscritti alla Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera, ai fini del completamento della formazione didattica e professionale.

Art. 5

Attività formativa

Ai sensi della vigente normativa la formazione specialistica degli specializzandi, nell'ambito della struttura convenzionata, comporta la partecipazione guidata e assistita a tutte le attività in essa espletate.

Le attività teoriche e pratiche si svolgeranno secondo programmi di formazione coerenti con gli ordinamenti e i regolamenti didattici.

Il programma generale di formazione della Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera è portato a conoscenza dello specializzando all'inizio del periodo di

formazione ed è aggiornato annualmente in relazione alle necessità didattiche ed alle specifiche esigenze del programma di formazione dello stesso.

Nell'ambito della struttura convenzionata gli specializzandi sono tenuti all'osservanza delle norme e delle disposizioni regolamentari ivi vigenti.

Art. 6

Modalità e termini dell'attività formativa

Gli specializzandi tenuti a frequentare la U.O.C. Farmacia, posta a disposizione per le attività professionalizzanti della Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera, svolgeranno i previsti compiti secondo i tempi e le modalità concordate dal Consiglio della Scuola con la Direzione Sanitaria dell'Ente, nonché con il responsabile della U.O.C. Farmacia convenzionata.

Il dirigente responsabile della U.O.C. Farmacia convenzionata, presso la quale lo specializzando espleta le attività professionalizzanti previste dal programma formativo, avrà cura di illustrare, certificare e far controfirmare allo stesso, nell'apposito libretto personale di formazione, le attività dallo stesso effettuate.

L'Ente Convenzionato consente agli specializzandi di disporre di spazi fisici adeguati per le esigenze dello studio, di accedere alla mensa, di utilizzare il parcheggio, ove disponibile, e fornisce agli stessi camici contrassegnati da apposito cartellino personale.

Ogni anno la Direzione dell'Ente Convenzionato concorderà con l'Università il numero degli specializzandi che potranno frequentare la U.O.C. Farmacia convenzionata.

Gli specializzandi sono tenuti, inoltre, all'osservanza delle disposizioni regolamentari eventualmente dettate dall'Ente ospitante.

Art. 7

Nomina dei professori a contratto e dei tutori

Le Parti convengono che all'inizio di ogni Anno Accademico, nel rispetto della normativa vigente nonché dei regolamenti universitari, l'Università su proposta del Consiglio di

Scuola, d'intesa con la Direzione Sanitaria, potrà attribuire a personale esperto, operante presso la struttura convenzionata appartenente alla rete formativa della Scuola, la responsabilità di attività didattiche comprese nell'ambito dell'Ordinamento Didattico della Scuola: in tal caso, al richiamato personale esperto verrà conferito l'incarico di professore a contratto. Con le medesime modalità l'Università potrà attribuire le funzioni di tutore.

A tale riguardo l'Ente Convenzionato autorizza sin d'ora i propri dipendenti che ne siano eventualmente interessati e risultino in possesso di idonea qualificazione professionale a partecipare all'attività didattica della Scuola.

La nomina dei professori a contratto e dei tutori non comporta alcun onere per l'Università.

Art. 8

Oneri delle parti contraenti

La presente convenzione non comporta alcun onere finanziario per l'Ente Convenzionato e per l'Università, né obblighi di altra natura, salvo quelli assunti con la presente convenzione, in conseguenza dell'utilizzo didattico di strutture, attrezzature e personale, messi a disposizione dall'Ente stesso.

Art. 9

Copertura assicurativa

È a carico dell'Ente Convenzionato la copertura assicurativa per i rischi professionali connessi all'attività svolta dagli specializzandi, sia per quanto attiene la responsabilità civile verso terzi sia per gli infortuni, con le stesse modalità ed alle medesime condizioni previste per il proprio personale secondo quanto disposto dall'art. 3 comma quarto del D. Interministeriale n° 68/2015.

Art. 10

Prevenzione e Sicurezza

Gli specializzandi, ai sensi dell'art. 2 comma 1° del D.lgs. n. 81 del 9 aprile 2008, che svolgono attività di tirocinio presso le strutture dell'Ente convenzionato e sono esposti a rischi, sono equiparati ai lavoratori ai soli fini dell'adozione delle misure di prevenzione e sicurezza.

Al riguardo, il rappresentante legale dell'Ente (art. 18 del decreto di cui al 1° comma) quale datore di lavoro dell'Ente convenzionato, garantisce le misure generali e specifiche per la protezione della salute degli stessi, nonché gli ulteriori adempimenti che la legislazione vigente in materia di prevenzione, sicurezza e tutela della salute pone a carico dello stesso, esclusivamente per le attività svolte in locali e spazi dell'Ente medesimo.

Gli specializzandi sono tenuti all'osservanza delle disposizioni normative vigenti nonché di quelle ulteriori eventualmente dettate dall'Ente ospitante.

Art. 11

Trattamento dei dati personali

Le parti si impegnano a trattare i dati personali riguardanti la presente convenzione in conformità a quanto previsto dal D.lgs. 30.06.2003 n. 196 e dal Reg. U.E. n. 679/2016.

Le parti dichiarano di trattare i dati personali esclusivamente per finalità connesse all'esecuzione del presente accordo, nell'ambito del perseguimento dei propri fini istituzionali.

Gli specializzandi dell'Università potranno accedere solo ai dati personali strettamente necessari all'espletamento delle attività professionalizzanti e, per essi, è stabilito l'obbligo di riservatezza sui processi produttivi dell'Ente e su ogni altra informazione di cui vengano a conoscenza a seguito dell'attività di tirocinio.

A tal fine l'Ente Convenzionato autorizzerà i tirocinanti al trattamento dei dati nominandoli "incaricati esterni".

Art. 12

Durata

La presente convenzione entra in vigore al momento della sua sottoscrizione ed avrà una durata pari a quella del corso di studio di 4 (quattro) anni, fatta salva la necessità di garantire in ogni caso, se necessario, la conclusione dell'anno accademico in corso.

La convenzione potrà essere rinnovata previo nuovo accordo che dovrà essere formalizzato per iscritto dalle parti.

L'Ente si impegna a comunicare all'Università, a mezzo PEC o Raccomandata R.R. almeno due mesi prima della scadenza della convenzione, la disponibilità al rinnovo.

Al fine di consentire il regolare svolgimento delle attività professionalizzanti degli iscritti alla Scuola di Specializzazione in Farmacia Ospedaliera le parti concordano che gli effetti della presente convenzione sono prorogati fino alla sottoscrizione del nuovo accordo.

Qualora non intervenga la comunicazione di cui al comma 3°, la presente convenzione cesserà i suoi effetti alla naturale scadenza, ovvero a conclusione dell'anno accademico in corso.

Art. 13

Recesso

Le parti hanno facoltà di recesso, fatta salva la conclusione dell'anno accademico già iniziato. Il recesso dovrà essere formalizzato per iscritto con preavviso di almeno tre mesi da inoltrare mediante lettera raccomandata con avviso di ricevimento.

L'Università ha facoltà di recedere dalla presente convenzione prima della naturale scadenza qualora le strutture poste a disposizione non dovessero essere più rispondenti, secondo le nuove normative, agli standard e ai requisiti minimi necessari per far parte della rete formativa della scuola.

Art. 14

Modifiche

Eventuali modifiche alla presente convenzione potranno essere apportate per iscritto dalle parti, di comune accordo, e costituiranno parte integrante e sostanziale del presente atto.

Art. 15 (Imposte)

Il presente accordo, redatto in un unico originale, è firmato digitalmente ex art. 24, commi 1 e 2 del Codice dell'amministrazione digitale (D.Lgs. n. 82/2005) ed è soggetto ad imposta di bollo a cura e a spese dell'Ente convenzionato, salvo che lo stesso goda dell'esenzione prevista dalla normativa vigente. L'imposta è assolta in modo virtuale (art. 15 del D.P.R. n. 642/1972 e art. 6 DM 17.6.2014): l'Ente convenzionato effettua il pagamento sulla base dell'autorizzazione n. 2504 /2016 rilasciata dall' (Agenzia delle Entrate/Intendenza di Finanza).

Milano, li

Sondrio, li.....

PER L'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO
IL RETTORE

(Gianluca Vago)

PER L'ASST DELLA VALTELLINA E DELL'ALTO LARIO
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

(Carlo Maria Iacomino)

Allegati: Allegato "A" (Prestazioni/Attività Assistenziali svolte presso la struttura convenzionata)

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO
QUESTIONARIO DI RILEVAZIONE DEI REQUISITI ASSISTENZIALI DELLA RETE FORMATIVA
DELLA SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE IN FARMACIA OSPEDALIERA

Ente: ASST VALTELLINA E ALTO LARIO Struttura convenzionata: UOC Farmacia

Prestazioni/Attività Assistenziali svolte presso la struttura convenzionata

AREA TEMATICA	REQUISITI ASSISTENZIALI	INDICARE VOLUME ANNUO DELLA STRUTTURA Tra parentesi è riportato il volume annuo minimo *	INFORMAZIONI RICHIESTE
INFORMAZIONE	Interrogazione di fonti informative, banche dati e metanalisi	n. 500 ore (n 350 ore)	TERAP® - Web Medica SBBL (Sistema bibliotecario biomedico lombardo) PubMed Siti istituzionale AIFA, EMA, ecc.
	Attività di informazione passiva (aggiornamento)	n. 500 ore (n 350 ore)	
	Partecipazione a progetti con la produzione di testi rivolti a sanitari o pazienti *	n. 7 (n 6 pubblicazioni)	P.O. "La gestione in sicurezza dei medicinali" P.O. "Gestione in sicurezza delle soluzioni elettrolitiche concentrate ad alto rischio per uso endovenoso" P.O. "Gestione dei medicinali stupefacenti nelle Strutture dell'ASST" I.O. "Immagazzinamento e conservazione dei medicinali e dei prodotti farmaceutici ospedalieri a 2-8°C e sottozero" Prontuario Terapeutico Ospedaliero PTO alle dimissioni Linee guida antibiotico terapia
FARMACO E DISPOSITIVO VIGILANZA	Monitoraggio di reazioni avverse da farmaci e da utilizzo di dispositivi medici	n. 700 ore (n 600 ore)	
	Gestione dei flussi informativi di farmacovigilanza	n. 400 ore (n 350 ore)	Responsabile Farmacovigilanza e Vigilanza Dispositivi Medici ASST: Direttore UOC di Farmacia
	Produzione di reports informativi di feed-back destinati ai medici	n. 20 (n 12 report)	Trasmissione Note Informative Importanti AIFA, comunicati EMA, con sintesi raccomandazioni

			/modifiche RCP, ecc. Trasmissione per segnalazioni ADR gravi/inattese al segnalatore report riportante schede presenti in RNF per la suddetta ADR e eventuale letteratura scientifica Trasmissione e gestione avvisi di sicurezza relativi a dispositivi medici
	Partecipazione allo sviluppo di progetti di farmacovigilanza attiva	n. 6 (n 3 progetti)	MEREFAPS 5.0 (costituito dall'unione di 5 progetti di Farmacovigilanza Attiva) Progetto SM Lombardia
	Partecipazione ad interventi di vigilanza ispettiva nell'armadio farmaceutico di reparto	n. 40 (n 33 ispezioni)	Verifiche ispettive medicinali stupefacenti Verifiche monitoraggio applicazione procedura "Gestione in sicurezza delle soluzioni elettrolitiche concentrate ad alto rischio per uso endovenoso" Verifiche di monitoraggio applicazione procedura "La gestione in sicurezza dei medicinali" Audit interni
AREA GESTIONALE E GOVERNO CLINICO	Partecipazione alla predisposizione di capitolati tecnici per l'acquisizione dei materiali sanitari	n. 13 (n 13 capitolati)	
	Partecipazione alla gestione del Prontuario Terapeutico e del Repertorio dei dispositivi medici	n. 1200 ore (n 1200 ore)	
	Partecipazione a riunioni della commissione terapeutica locale	n. 10 (n 9 riunioni)	Riunioni Commissioni del Farmaco Riunioni Segreteria Scientifica della Commissione del Farmaco
	Gestione dei farmaci stupefacenti e psicotropi	n. 700 ore (n 700 ore)	
	Analisi delle prescrizioni farmaceutiche ed elaborazione di report	n. 20 (n 10 elaborazioni /report)	Report consumi medicinali per CdC Report consumo antibiotici Report per gruppi terapeutici specifici (es. biosimilari) Report mensile medicinali File F
MANAGEMENT	Attività di contabilità direzionale per centri di costo	n. 400 ore (n 300 ore)	Ore dedicate nella struttura per attività di contabilità direzionale (p.es. valutazione consumi ospedalieri/dipartimentali/di reparto o file F)
	Attività di programmazione e pianificazione del budget aziendale	n. 300 ore (n 300 ore)	Vedi allegato n. 1

SPERIMENTAZIONE CLINICA	Valutazione di protocolli di sperimentazione	n. 59 (n 166 protocolli)	
	Partecipazione a riunioni di un comitato etico locale	n. 15 (n 15 riunioni)	
	Gestione di campioni sperimentali	n. 25 (n 16)	Gestione in transito
	Verifica di Good Clinical Practices	n. 5 (n 3 verifiche)	
	Produzione di report di attività di un comitato etico	n. 0 (n 3 report)	ASST Valtellina e Alto Lario afferente dal 2017 al Comitato Etico Brianza Segreteria tecnico-scientifica in capo a ASST di Monza
	Partecipazione a studi multicentrici	n...3 (n 3 studi)	
	PRODUZIONE MEDICINALI E TERAPIE PERSONALIZZATE	Produzione di preparati magistrali e officinali non sterili	n. 900 (n 700 preparazioni)
Produzione di preparati magistrali sterili		n. 0. (n 700 preparazioni)	Attivazione U.MA.CA prevista nel corso del 2018
Documentazione processi di produzione dei medicinali		n. 350 (n 300 fogli di lavorazione ogni preparazione diversa vale per 1)	Vedi allegati n. 2 e n. 3
Controlli su ambienti, attrezzature e operazioni di preparazione		n. 350 (n 60 controlli)	Controllo taratura strumenti e controlli fogli di lavorazioni/etichette per singolo lotto di produzione
Attività di monitoraggio dei pazienti trattati con terapie personalizzate		n. 400 (n 160 terapie personalizzate)	Monitoraggio pazienti in trattamento con medicinali Registro AIFA Monitoraggio pazienti in trattamento con medicinali sottoposti a richiesta motivata (es. antibiotici, antifungini, legge 648/96, off-label)
Elaborazione di reports di analisi di pazienti trattati con terapie personalizzate		n. 12 (n 10 report)	Report mensili medicinali sottoposti a Registro AIFA
Attività di erogazione agli utenti del SSN di medicinali e altro materiale		n. 1000 ore (n 900 ore)	Erogazione tramite Aree Territoriali medicinali e dispositivi

	sanitario		medici pazienti fibrosi cistica, emofilia, malattie rare
	Monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva della spesa farmaceutica	n. 1000 (n 900 ore)	
	Controlli sulle prestazioni rese dalle farmacie aperte a pubblico, in regime convenzionale SSN		Non applicabile
	Partecipazione a riunioni di commissioni e/o gruppi di lavoro interdisciplinari	n. 30 (n 10 riunioni)	Risk Management Commissione del Farmaco Comitato Etico Comitato Buon Uso Sangue Comitato infezioni Ospedaliere Tavoli tecnici
FARMACEUTICA TERRITORIALE (da compilare esclusivamente a cura delle A.T.S.)	Analisi di atti amministrativi per farmacie e distribuzione all'ingrosso di medicinali	n..... ore (n 150 ore)	Non applicabile
	Monitoraggio dei dati di prescrizione attraverso l'interrogazione di banche dati	n..... ore (n 900 ore)	Non applicabile
	Partecipazione a interventi di vigilanza ispettiva, inerenti il servizio prestato dalle farmacie aperte al pubblico e da grossisti e depositari	n..... (n 30)	Non applicabile

(*) Il volume annuo indicato nella presente tabella è da considerarsi il volume minimo necessario per poter garantire tutto il percorso formativo di uno specializzando da distribuire negli anni in funzione del piano formativo stabilito dal DM del 29 marzo 2006. L'indicazione di volumi inferiori non consente di garantire, per quella specifica area tematica, un tirocinio annuo completo e pertanto necessita l'assegnazione del tirocinio anche presso un'altra struttura.

numero farmacisti strutturati operanti nella struttura: n. 7 farmacisti

TUTOR DI STRUTTURA Dott.ssa Lucia Canclini - Direttore UOC di Farmacia
 INDIRIZZO E-MAIL lucia.canclini@asst-val.it
 TELEFONO 0342/521.357

A.S.S.T. Valtellina e Alto Lario
 Via Stelvio, 25 - 23100 SONDRIO
 P. IVA / Cod. Fisc: 00988090148

FIRMA E TIMBRO DELL'ENTE

