

## **Interrogazione n. 770**

*presentata in data 19 febbraio 2019*

a iniziativa del Consigliere Pergolesi

**“Attività degli informatori scientifici del farmaco”**

a risposta orale

Premesso che:

- La Delibera di Giunta n. 598/2009 disciplina le modalità operative per lo svolgimento dell'attività operativa dell'informazione scientifica sul farmaco;
- All'articolo 2 la delibera reca: “Lo svolgimento dell'attività degli ISF (Informatori Scientifici del Farmaco, *ndr*) all'interno delle strutture del SSR viene assicurato e agevolato dalle Direzioni delle suddette strutture attraverso l'individuazione di locali idonei (esempio sala medici, biblioteca di reparto, studio del medico) in fasce orarie concordate con il responsabile dell'unità operativa, sensibilizzando la disponibilità dei medici e farmacisti e promuovendo la condivisione di una politica aziendale di programmazione degli incontri di informazione scientifica sui farmaci mediante visite individuali su appuntamento o preferibilmente incontri collegiali organizzati dalle Direzioni medesime e/o dal responsabile del reparto/unità operativa. Non sarà pertanto ammesso lo svolgimento dell'attività di informazione medico scientifica all'interno dei reparti di degenza nonché negli ambulatori specialistici durante l'orario di visita dei pazienti ad eccezione degli studi medici. Lo svolgimento dell'attività degli ISF negli studi medici convenzionati (MMG, PLS e Guardia Medica) avviene in apposito orario, concordato con il medico.”

Rilevato che:

- Ci sono giunte segnalazioni che durante le visite specialistiche presso l'ambulatorio del Viale della Vittoria di Ancona, vengono tranquillamente ricevuti gli informatori scientifici. Tale pratica, non permessa, causa inoltre notevoli ritardi alle visite stesse dei pazienti;

Considerato che:

- L'articolo 11 delle modalità operative indicate nella DGR 598/2009 identifica nel Tavolo di Monitoraggio l'organo al quale spetta identificare gli strumenti, le modalità e le azioni finalizzate all'applicazione delle disposizioni previste nell'atto;
- L'articolo 12 prevede che le direzioni delle strutture SSR attivano adeguati sistemi di vigilanza circa l'attività di informazione scientifica sui farmaci, nonché eventuali sanzioni;

## INTERROGA

Il Presidente della Giunta per sapere:

- Se è a conoscenza che la DGR 598/2009 viene abitualmente disattesa e che cosa è stato fatto per vigilare;
- Se è stato istituito il Tavolo di monitoraggio previsto dalla delibera;
- Se il Presidente, nella sua qualità di Assessore, ha presieduto il Tavolo di monitoraggio e a quando risale l'ultimo incontro;
- Se il tavolo di monitoraggio ha mai affrontato questo argomento;
- Nel caso il tavolo di monitoraggio abbia già affrontato l'argomento, se sono state effettuate le comunicazioni di cui al secondo paragrafo dell'articolo 12 della DGR 598/2009;
- Quali adeguati sistemi di vigilanza circa l'attività di informazione scientifica sui farmaci, nonché quali eventuali sanzioni amministrative, previsti dal 1° comma dell'articolo 12, sono state attivate o si intendono attivare, a cura delle strutture del SSR per evitare il ripetersi delle circostanze occorse ai cittadini.