## Rapporto di incidente o di mancato incidente da parte di operatori sanitari al Ministero della Salute

(artt. 9 e 10, D.Lgs. n. 46 del 1997; art. 11, D.Lgs. n. 507 del 1992)

Rapporto interno n					
Rapporto relativo a:					
Incidente	Mancato incidente □				
	ove si è verificato l'episodio				
Denominazione della struttura (utilizzare la denominazione ufficiale della struttura)					
2. Reparto					
3. Dati dell'operatore sanitario che ha rilevato l'episodio (nome, cognome, qualifica) Telefono					
Fax					
E-mail					
4. Data dell'episodio					
5. Azienda Ospedaliera o Azienda Sanitaria Locale competente per territorio (utilizzare la denominazione ufficiale della struttura). La ASL va indicata in caso di segnalazione di operatore sanitario operante in struttura sanitaria privata o pubblica non aziendale, di medico di medicina generale o pediatra di libera scelta, di farmacista					
6. Dati del responsabile della vigilanza (nome, cognome, servizio di appartenenza)					
B) Dati relativi al dispositivo medico  Fabbricante (nome, ragione sociale e indirizzo)					
Sociale o manizzo)					

sociale e indirizzo)				
Nome commerciale ed eventuale modello del dispositivo				
Descrizione del dispositivo medico				
N. codice del dispositivo assegnato dal fabbricante				
Numero di lotto o di serie				
Data di scadenza				
Codice Classificazione unica nazionale dispositivi medici (CND)				
Codice numerico che contraddistingue il dispositivo nella banca dati del Ministero della Salute (1)				
Dispositivo su misura ☐ Se Sì, specificare il campo di applicazione, la tipologia e l'origine del materiale (vedi tabella costituente l'allegato 7) (2)	a			
Sistemi o kit □				
Prodotto sterile □ Non sterile □				
Dispositivo monouso □ pluriuso □				
Dispositivo				
in commercio □ in sperimentazione clinica □	1			
In caso di dispositivo in				
sperimentazione clinica,				
indicare il n°. di codice della				
sperimentazione  1) Questo campo dovrà essere compila	to a partire dalla	data che sarà sta	hilita con annosito d	ecreto ministeriale in
relazione allo stato di avanzamento de 2) Benché il decreto legislativo 46/97 n concernenti dispositivi medici su mis sanitario è richiesta sul piano della der	elle procedure di in on preveda espr eura, la loro com	nformatizzazione d essamente la seg unicazione all'Auto	ei dati sui dispositivi r nalazione di incident	medici. ti e mancati incidenti
C) DATI RELATIVI ALL	'EVENTO			
L'episodio ha coinvolto: il	paziente		l'operatore	
S	e sì, età			
S	e sì, iniziali			
		(nome-cognome)		

Nel	caso di dispositivo impiantato	
Data	a dell'impianto (se conosciuta)	
Dati	sull'utilizzo del dispositivo	
II dis	spositivo è stato utilizzato Sì □ No □	]
	vo per il quale è stato utilizzato (o si intendeva utilizzare) ositivi impiantabili, indicare anche la specifica diagnosi:	) il dispositivo; per i
chiru	caso di effettivo utilizzo del dispositivo: procedura durgica, contatto con il paziente, tempo di permane edura, etc.:	
Des	crizione dell'incidente o del mancato incidente	
Con	seguenza dell'incidente (vedi definizioni pag. 5)	
-	decesso	
-	intervento chirurgico	
-	intervento medico specifico	
-	ospedalizzazione o prolungamento ospedalizzazione	

		ш		
*(specificare, ad es. prolu	ungamento dello stato di malattia dopo dimis	ssione ospedaliera,		
menomazione di una funzione corporea, ecc.)				
	volti			
Il dispositivo ("specif	fico pezzo") coinvolto nell'incidente	o mancato incidente è		
	Sì 🗆			
'				
N	No 🗆			
Se sì, dove:				
<b>,</b>				
Azioni introproce	dell'energione e delle etwittime	in oui onore nor le		
<u>-</u>	dall'operatore o dalla struttura sitivo medico oggetto di segnal			
provenienza	onivo modico oggetto di ocgilar	azione e dei lotto di		
•				
Informativa al fabbrio	ante/distributore	П		
		1		
Informazione alla Dir	ezione sanitaria/Direzione generale			
Comunicazione al re-	sponsabile della vigilanza	П		
Comamodzione di 16	oponoublic della vigilariza	]		
Altro				
Altre eventuali info	rmazioni che il segnalatore intend	le fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intenc	le fornire al Ministero		
Altre eventuali info	rmazioni che il segnalatore intend	le fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intend	de fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intend	le fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intend	le fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intend	le fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intend	le fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intend	de fornire al Ministero		
	rmazioni che il segnalatore intend	le fornire al Ministero		

Data di compilazione del presente rapporto:			
D) Dati del compilatore	_		
Legale rappresentante della struttura			
Operatore sanitario			
Responsabile della vigilanza			
Nome e cognome:			
*Qualifica:			
*Struttura sanitaria di appartenenza	<u>.</u>		
*Telefono			
*Fax			
*E-mail			
Firma:			
*= l'indicazione può essere omessa se è stata barrata la casella operatore s corrisponde alla figura del campo 3 della parte A			

Si rammenta che, tenuto anche conto della linea guida europea sulla vigilanza:

- per incidente si intende la condizione in cui qualsiasi disfunzione o deterioramento delle caratteristiche o delle prestazioni, nonché qualsiasi carenza nell'etichettatura o nelle istruzioni per l'uso di un dispositivo medico abbiano causato, direttamente o indirettamente, un grave peggioramento dello stato di salute o la morte del paziente o di un utilizzatore. Per grave peggioramento dello stato di salute si deve intendere: una malattia o lesione con pericolo per la vita; una menomazione di una funzione del corpo o una lesione di una struttura corporea; una condizione che rende necessario un intervento medico o chirurgico per impedire una menomazione di una funzione del corpo o una lesione di una struttura corporea; una condizione che causa l'ospedalizzazione o il prolungamento dell'ospedalizzazione.
- per mancato incidente si intende:
  - a) la condizione in cui qualsiasi disfunzione o deterioramento delle caratteristiche o delle prestazioni, nonché qualsiasi carenza nell'etichettatura o nelle istruzioni per l'uso di un dispositivo medico avrebbe potuto causare, direttamente o indirettamente, se il dispositivo fosse stato utilizzato, un grave peggioramento dello stato di salute o la morte del paziente o di un utilizzatore;
  - b) la condizione in cui qualsiasi disfunzione o deterioramento delle caratteristiche o delle prestazioni, nonché qualsiasi carenza nell'etichettatura o nelle istruzioni per l'uso di un dispositivo medico avrebbe potuto causare durante la procedura d'uso o a seguito della stessa, se non fosse intervenuto il personale sanitario, un grave peggioramento dello stato di salute o la morte del paziente o di un utilizzatore.