

SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

ATTO DIRIGENZIALE

La presente determinazione, ai sensi del comma 3 art. 20 DPGR n. 443/2015, è pubblicata in data odierna all'Albo di questa Sezione dove resterà affissa per dieci giorni lavorativi consecutivi.

BARI, 26-01-2017

II Responsabile

N. Ald del 26, vd, 2017

Codifica adempimenti L.R. 15/08	
(trasparenza)	
Ufficio istruttore	X Servizio
	Accreditamenti
Tipo materia	[] PO FESR 2007-
	2013
	X Altro
Privacy	[] SI
	X NO
Pubblicazione	X Si
integrale	LL NO

Codice CIFRA:183/DIR/2017/

OGGETTD: "Laboratorio Analisi Cliniche Bellomo S.r.l.", con sede in Casamassima (BA) alla Via Puccini n. 2, ang. Viale Libertà n. 8. Revoca dell'accreditamento istituzionale a norma dell'art. 27, comma 6 della L.R. n. 8/2004 e s.m.i..

11 giorno 26, 21, 2017

Il Dirigente della Sezione

Vista la Legge Regionale 4 febbraio 1997, n. 7 – Norme in materia di Organizzazione dell'Amministrazione Regionale;

Visto l'art. 32 della legge 18 giugno 2009, n. 69, che prevede l'obbligo di sostituire la pubblicazione tradizionale all'Albo ufficiale con la pubblicazione di documenti digitali sui siti informatici;

Visto l'art. 18 del D. Lgs. n. 196/2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali" in merito ai Principi applicabili ai trattamenti effettuati dai soggetti pubblici;

Vista la Deliberazione di Giunta Regionale n. 3261 del 28/7/98 e s.m.i.;

Vista la Deliberazione di Giunta Regionale n. 1426 del 4/10/2005;

Visto il Decreto del Presidente della Giunta Regionale 22 febbraio 2008 n. 161;

Vista la Deliberazione di Giunta Regionale n. 1444 del 30 luglio 2008;

Vista la Determinazione del Direttore dell'Area Organizzazione e Riforma dell'Amministrazione n. 47 del 25/10/2012, come rettificata dalla Determinazione n. 49 del 30/10/2012, di conferimento della Direzione dell'Ufficio Accreditamenti;



SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

Vista la Determinazione del Direttore dell'Area Organizzazione e Riforma dell'Amministrazione n. 9 del 20/04/2015, ad oggetto "riassetto organizzativo dell'Area Politiche per la promozione della salute, delle persone e delle pari opportunità";

Visto il Decreto del Presidente della Giunta Regionale 31 luglio 2015 n. 443, ad oggetto "Adaziane del modella arganizzativa denaminato "Modello Ambidestra per l'Innavaziane della macchina Amministrativa regionale – MAIA". Approvazione Atto di Alta Organizzazione.";

Vista la Deliberazione di Giunta Regionale n. 1176 del 29/07/2016, di conferimento dell'incarico di Dirigente della Sezione Strategie e Governo dell'Offerta.

In Bari presso la sede della Sezione Strategie e Governo dell'Offerta, sulla base dell'istruttoria espletata dal Funzionario e confermata dal Dirigente del Servizio Accreditamenti, riceve la seguente relazione.

Il Comando Carabinieri per la Tutela della Salute – N.A.S. di Bari, "nel quadra di accertamenti predisposti nello specifico settare", all'esito di un controllo effettuato in data 15/09/2016 presso il "Laboratorio Analisi Cliniche Bellomo S.r.I.", con sede in Casamassima (BA) alla Via Puccini n. 2, ang. Viale Libertà n. 8, struttura accreditata istituzionalmente quale laboratorio generale di base giusta Determinazione Dirigenziale n. 2 del 13/01/2014 e contrattualizzata con la ASL BA, con nota prot. 28858/1-2 "P" (560) del 19/09/2016 ha comunicato alla scrivente Sezione, nonché alla Direzione della ASL BA ed alla delegazione dell'Ordine dei Biologi di Bari, di aver rinvenuto nello stesso Laboratorio e sottoposto a sequestro ex art. 321 c.p.p. "numerosi flacancini di reagenti scaduti di validità, alcuni dei quali inseriti all'interno dell'apparecchiatura per la diagnastica di chimica clinica (modella Randox Daytona seriale 5826-0358) regolarmente aperativa (...)":

Con la suddetta nota il suddetto Comando Carabinieri evidenziava altresì che: "la detenzione e l'impiego di reagenti scaduti di validità concretizza una condizione di pericola per quanti, in detta struttura, si sono sottaposti ai prelievi negli ultimi tempi, ciò perché essi nan risultano affatto garantiti dalla rispandenza dei dati di laboratario.

In altri termini le aspettative di costora – fondate essenzialmente sull'affidabilità dei dati analitici – patrebbero risultare tradite a tal punto do far temere che le eventuali terapie mediche basate su tali risultati analitici passano rivelarsi inefficaci, se non addirittura pericolase".

Inoltre, i militari verbalizzanti precisavano che "l'impiega di materiale non canfarme ai requisiti di legge prospetti una circostanza senz'altro idanea ad indurre in errare il Servizio Sanitaria circa l'asservanza degli standard qualitativi delle prestaziani offerte in regime di convenzione" e che "(...) l'esercizio di un'attività convenzianale deve intendersi instaurata can la precipua finalità di realizzare un servizio pubblica, appunto quella sanitario, posto a tutela della salute dei cittadini. Nel casa di specie appaiano indubitabilmente venute meno le condizioni per il praseguimento della canvenzione in quanto le inadempienze accertate honno compromessa il perseguimento delle finalità pubblicistiche sattese all'esercizia del servizio affidato.

Consequentemente, sussistendo i presuppasti di cui all'art. 27, ca. 2, L.R. 28-5-2004 n. 8, si valuti se non sia il caso di sospendere l'accreditamento con il laboratario di analisi in oggetto, oltre che esaminare se sussistono i necessari presupposti per consentire l'esercizia dell'attività stessa. Allo stessa momento, si chiede di pramuovere le necessarie iniziative a tutela delle persone che negli ultimi tempi si sono rivolte al predetto laboratorio di analisi, magari invitanda le stesse a ripetere gli esami clinici cui si erano sottopasti. (...)":



SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

Con nota prot. n. 180691/1/UOR 01 del 21/09/2016, trasmessa al Legale Rappresentante della Società in indirizzo e per conoscenza a questa Sezione, al Comando Carabinieri per la tutela della Salute - NAS di Bari ed al Sindaco del Comune di Casamassima (BA), il Direttore Generale della ASL BA ha diffidato con effetto immediato il laboratorio di analisi dall'erogare prestazioni a carico del Servizio Sanitario Nazionale, disponendo che lo stesso provvedesse con estrema urgenza a contattare tutti gli utenti che si erano sottoposti ad esami clinici dal 01/08/2016 presso lo stesso affinché ripetessero i medesimi esami presso altre Strutture pubbliche o private accreditate e ne dessero poi immediata attestazione. Attestazione quest'ultima intervenuta come da nota ASL BA prot. n. 224147/1 trasmessa alla scrivente Sezione a mezzo PEC del 17/11/2016.

Per quanto innanzi esposto, la Sezione Strategie e Governo dell'Offerta (SGO):

- condividendo le considerazioni del Comando Carabinieri per la Tutela della Salute N.A.S. di Bari, ha ritenuto essersi concretizzata una situazione di pericolo a causa dell'impiego di reagenti scaduti di validità e della conseguente inaffidabilità delle analisi eseguite, e che il Laboratorio in oggetto non abbia osservato gli standard qualitativi delle prestazioni offerte in regime di convenzione;
- rilevata, pertanto, la violazione degli standard qualitativi dei requisiti ulteriori previsti dal
 R.R. n. 3/2010, ove alla Sezione B.01.02 "Medicina di Laboratorio" "Requisiti
 Organizzativi", è stabilito che: "Reagenti, materiale di controllo, materiale di calibrazione
 devono presentare etichette che ne indichino: identità, titolo o concentrazione, condizioni di
 conservazione raccomandate, data di preparazione e di scadenzo, agni altra informaziane
 necessaria per l'uso corretto. Nessun materiale deve essere utilizzato oltre lo scadenza.";
- considerato che l'art. 27, comma 6, della L.R. n. 8/2004 e s.m.i. prevede che "La revoca dell'accreditamento è altresì disposta nel caso di vialozione degli standard quantitativi e qualitativi così came previsto sia per le strutture pubbliche che per le strutture private dal regal. reg. 3/2005 (...)";

con nota prot. AOO_151/9366 del 30/09/2016, ai sensi dell'art. 7 della L. n. 241/90, ha comunicato al Legale Rappresentante del "Laboratorio Analisi Cliniche Bellomo S.r.l." l'avvio del procedimento di revoca dell'accreditamento istituzionale posseduto dal medesimo Laboratorio, informando lo stesso che, in assenza di idonee controdeduzioni, avrebbe provveduto all'adozione di un provvedimento espresso di revoca dell'accreditamento.

Con Deliberazione n. 1709 del 3/10/2016 il Direttore Generale della ASL BA ha sospeso "con decorrenzo 15/09/2016 e fina al 31/12/2016, l'accordo di sospensione dell'accorda cantrattuale identificata can prat. n. 95403/1 del 16/05/2016, sottoscritta tra la ASL BA e il rappresentante legale della Struttura con codice Edatta "098854", per la erogazione e l'acquista di prestazioni specialistiche ambulatoriali nella branca di Medicina di Laboratorio per l'anna 2016, in virtù dell'accertata vialaziane grave e continuativa del medesimo accordo contrattuale".

Con nota datata 18/10/2016, trasmessa a mezzo *PEC* in data 20/10/2016 ed acquisita da questa Sezione in pari data con prot. n. AOO_151/10171, il Legale Rappresentante del "Laboratorio Analisi Cliniche Bellomo S.r.l." ha presentato alla scrivente Sezione articolate controdeduzioni, allegandovi documentazione prevalentemente di carattere tecnico-scientifico, sostenendo tra l'altro quanto segue:

"(...) Il Laborataria utilizza flacani di reagenti vuoti e di diverse misure sia per lo preparazione di reagenti, i cui flacani originali non passano essere collocati nello strumento, e sia cansentire l'utilizzo dei reagenti stessi in condizioni ottimali di conservozione. Dall'altra parte le sedi degli



SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

strumenti in usa in cui inserire i contenitori di reattivi sono dimensianote a flaconi che nan sempre possono essere utilizzati. Cià stante, tra le pratiche del Loborotorio vi è altresì quella di utilizzare oltre ai reattivi distribuiti dalle case di praduzione degli strumenti in uso (particolarmente castosi e di scadenza breve) reattivi di altre case di produzione. Nel caso di utilizzo di questi ultimi reattivi il Labaratorio trasferisce il reattivo in corsa di validità di altra ditta nei flaconi puliti e nuavi e dimensionati allo strumento. Casì facenda, nel contenitore porta-reattivi all'interno degli strumenti vengono trasferite aliquote di reagenti adeguate alla rautine giornaliera, ben conservate e non inquinate.

Sintetizzando, tale prassi (adoperata dalla maggiar parte dei labaratori di analisi privati e pubblici) è considerata opportune ai fini di una migliore resa di qualità:

- per quei reattivi che si usano raramente e che, se mantenuti a bordo dello strumento in grandi quantità, in breve tempo rischierebbera di deteriorarsi;
- per i flaconi di reagente che fisicamente non entrano nel porta-reagenti degli strumenti. Sulla scarta di quanta sarà in seguito rassegnato riguardo i singali cantenitari sottopasti a sequestro da parte del NAS, è del tutto evidente come:
- 1) i reattivi e i materiali cantenuti nei flaconi rinvenuti negli strumenti llab Aries seriale 1302182 e Daytana Randox seriale 5826-0358 passona ritenersi in corso di validità, perché travasati da flaconi diversi (come da fatture di acquisto per Antitrambina III e Urea);
- 2) i reattivi e i materiali cantenuti nei flaconi rinvenuti in frigo (erroneamente il NAS in verbale 15.09.2016 indica la lora presenza in depasito) non patevano essere in usa e comunque erana in via di smaltimento; tale circostanza è avvalorata innanzitutto dalla presenza in Laboratorio di pari canfezioni non scadute per gli stessi analiti (per i quali sarebbe antiecanomico acquistare un nuova reattiva can scadenza breve e utilizzare invece quello scaduto, con la conseguenza di dover smaltire quello nuovo ancara intatto), in secando luago perché per le calibrazioni effettuate entra la data di scadenza esse risultavano ancara stabili e infine perché alcune determinazioni erano state sostituite da altre metodiche (si allega dichiaraziane TOSOH del 12.10.2016 sulla stabilità delle calibrazioni: all. 6);
- 3) nel caso di specie non si tratta di sostanze medicinali bensì di reagenti e di materiali chimici che per la loro natura non hanna finalità terapeutiche e che conservano volidità oltre la data di scadenza, che viene apposta per esigenze di tutela e garanzia nei canfronti delle case di produzione (...)";
- e, conclusivamente, che:
- "- in primo luoga, <u>non vi è prova dell'utilizzo di reagenti scaduti</u> addebitata al Laboratorio deducente in quanta gli accertamenti svalti dal NAS fandano su una mera presunziane riveniente dalla sala etichetta apposta sulle provette sequestrate, smentita dalle risultanze della presente memaria su ciascun singola cantenitore di cui al verbale del 15.09.2016, e <u>prescindendo del tutto</u> dalla seppur rara prassi del travaso del reagente in corsa di validità e della cantestaziane della presenza in Laboratoria di confezioni di reattivi tuttora in corso di validità:
- per altro verso e di conseguenza che:
 - a) i reattivi presenti nei flaconi rinvenuti negli strumenti in sede di accertamento del NAS in data 15.09.2016 devono ritenersi in carso di validità, perché travasati da flaconi diversi da quelli rinvenuti nello strumento (di tanta castituiscono prava le fatture di acquisto dei reagenti);
 - b) i reattivi e i materiali di controllo presenti nei flaconi in deposito/frigo nan passono essere considerati in uso (in quanto allocati in sede diversa dalla strumentazione), e camunque in via di smaltimento.

Tra l'altra, i fatti contestati non hanno il crisma del definitiva accertamento, posta che si è in fase di indagini e che la prospettazione operata dagli agenti NAS è qui documentalmente



SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

contestota dol Laboratorio istante (e lo sarà in tutte le deputate sedi) e comunque non risulta allo stato posta a fondamento di provvedimenti giurisdizionali definitivi.

Sotto ulteriore profilo, il laborataria deducente è sempre stata sottoposto alle verifiche periodiche (e a quella successiva al sequestro del NAS) ove è sempre stato positivamente valutato. (...)";

chiedendo, per quanto sopra, l'archiviazione del procedimento di revoca avviato da questa Sezione con nota prot. AOO_151/9366 del 30/09/2016.

Per tutto quanto sopra riportato;

considerato che il medesimo R.R. 3/2005 (come integrato dal R.R 3/2010) e s.m.i. alla Sezione B.01.01 "Assistenza Specialistica Ambulatoriale" – "Requisiti arganizzativi", stabilisce che "Tutti i materiali, farmaci, confezioni soggetti a scadenza, devono portare in evidenza la data della scadenza stessa ed essere conservati con modalità adequate";

considerato che il R.R. n. 3/2005 (come integrato dal R.R 3/2010) e s.m.i., alla Sezione B.01.02 – "Medicina di Laboratorio" – "Requisiti Organizzativi" stabilisce altresì che "Reagenti, materiale di controlla, materiale di calibraziane devono presentare etichette che ne indichina: identità, titalo o concentraziane, candiziani di conservazione raccamandate, data di preparazione e di scadenza, ogni altro informazione necessario per l'uso corretto. Nessun materiale deve essere utilizzoto oltre la data di scodenza";

ritenuto pertanto, che in ogni caso non possa essere attribuita alcuna rilevanza alla tesi sostenuta dal rappresentante legale del laboratorio secondo la quale non vi è prova dell'utilizzo dei reagenti scaduti ed i reattivi presenti nei flaconi rinvenuti negli strumenti in occasione degli accertamenti del NAS devono ritenersi in corso di validità perché travasati da flaconi diversi da quelli rinvenuti nello strumento, posto che non può essere consentita alcuna operazione di travaso da un involucro ad un altro di liquidi reagenti con data di scadenza in quanto la normativa regionale sopra riportata prevede, in relazione all'"Assistenza Specialistica Ambulatoriole" che "Tutti i moteriali (...) confezioni saggetti o scadenza, devono portore in evidenza la data della scadenza stesso", ed inoltre con specifico riferimento alla "Medicina di Laboratorio" che "Reagenti (...) devono presentare etichette che ne indichino", tra l'altro, "data di preporozione e di scadenza";

ritenuto che le controdeduzioni trasmesse dal Legale rappresentante del laboratorio in oggetto non sono perciò idonee a confutare quanto rilevato con l'avvio del procedimento per le motivazioni innanzi espresse;

ritenuto quindi che la presenza di reagenti soggetti a scadenza che presentano una data non in corso di validità, "alcuni dei quali all'interno dell'apparecchioturo per la diagnostica di chimica clinica (...) regolarmente operativa (...)", integri di per sé la violazione degli standard qualitativi prevista ai fini della revoca dell'accreditamento dal sopra riportato art. 27, comma 6 della L.R. n. 8/2004;

si propone di procedere, ai sensi dell'articolo 27, comma 6 della L.R. n. 8/2004 e s.m.i., alla revoca dell'accreditamento del "Laboratorio Analisi Cliniche Bellomo S.r.l." sito in Casamassima (BA) alla Via Puccini n. 2, ang. Viale Libertà n. 8.



SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

VERIFICA AI SENSI DEL D. LGS. 196/03 Garanzie alla riservatezza

La pubblicazione dell'atto all'Albo, salve le garanzie previste dalla legge 241/90 in tema di accesso ai documenti amministrativi, avviene nel rispetto della tutela alla riservatezza dei cittadini, secondo quanto disposto dal D. Lgs. n. 196/03 in materia di protezione dei dati personali, nonché dal vigente regolamento regionale n. 5/2006 per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari.

Ai fini della pubblicità legale, l'atto destinato alla pubblicazione è redatto in modo da evitare la diffusione di dati personali identificativi non necessari ovvero il riferimento a dati sensibili, qualora tali dati fossero indispensabili per l'adozione dell'atto, essi sono trasferiti in documenti separati, esplicitamente richiamati.

ADEMPIMENTI DI CUI ALLA L.R. 28/01 e successive modificazioni ed integrazioni.

Il presente provvedimento non comporta alcun mutamento qualitativo o quantitativo di entrata o di spesa né a carico del Bilancio della Regione né a carico degli Enti per i cui debiti i creditori potrebbero rivalersi sulla Regione e che è escluso ogni ulteriore onere aggiuntivo rispetto a quelli già autorizzati a valere sullo stanziamento previsto dal bilancio regionale.

Il Dirigente del Servizio Accreditamenti

(Mauro Nicastro)

IL DIRIGENTE RESPONSABILE DELLA SEZIONE STRATEGIE DEL GOVERNO E DELL'OFFERTA

- sulla base delle risultanze istruttorie innanzi illustrate, che qui si intendono integralmente riportate;
- viste le sottoscrizioni poste in calce al presente provvedimento dal Funzionario e dal Dirigente del Servizio Accreditamenti;
 - ritenuto di dover provvedere in merito;

DETERMINA

 di procedere, ai sensi dell'articolo 27, comma 6 della L.R. n. 8/2004 e s.m.i., alla revoca dell'accreditamento del "Laboratorio Analisi Cliniche Bellomo S.r.l." sito in Casamassima (BA) alla Via Puccini n. 2, ang. Viale Libertà n. 8;



SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

- di notificare il presente provvedimento:
 - al Legale Rappresentante del "Laboratorio Analisi Cliniche Bellomo S.r.l." sito in Casamassima (BA) alla Via Puccini n. 2, ang. Viale Libertà n. 8;
 - al Direttore Generale dell'Azienda ASL BA;
 - al Sindaco del Comune di Casamassima (BA);
 - al Comando Carabinieri per la Tutela della Salute N.A.S. di Bari;

Il presente provvedimento:

- a) sarà pubblicato all'Albo della Sezione Strategie e Governo dell'Offerta/all'Albo Telematico (ove disponibile);
- b) sarà trasmesso alla Sezione Comunicazione Istituzionale della Regione Puglia per gli adempimenti di cui all'art. 23 del D. Lgs. n. 33/2013;
- c) sarà trasmesso in copia conforme all'originale alla Segreteria della Giunta Regionale;
- d) sarà disponibile nel sito ufficiale della Regione Puglia (ove disponibile l'albo telematico);
- e) il presente atto, composto da n. 8 facciate, è adottato in originale;
- f) viene redatto in forma integrale.

Il Dirigente della Sezione (Giovahni Campobasso)

I sottoscritti attestano che il procedimento istruttorio è stato espletato nel rispetto della vigente normativa regionale, nazionale e comunitaria e che il presente schema di provvedimento, predisposto ai fini dell'adozione dell'atto finale da parte del Dirigente Responsabile di Sezione, è conforme alle risultanze istruttorie.

l sottoscritti attestano che il presente documento è stato sottoposto a verifica per la tutela dei dati personali secondo la normativa vigente.

Il Funzionario del Servizio Accreditamenti (Anna Porcelli)

Il Dirigente del Servizio Accreditamenti (Mauro Nicastro)



SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA

SERVIZIO ACCREDITAMENTI

Il presente provvedimento, ai sensi di quanto previsto dall'art. 16-comma 3- del D.P.G.R. n. 161 del 22/2/2008, viene pubblicato all'Albo della Sezione Strategie e Governo dell'Offerta

Dal 26-51-76/Fal 68-62-76/F

II Responsabile

Regione Puglia

Sezione Strategie e governo dell'offerta

Il presente atto originale, composto da nº facciate, proposto presso la Sezione Strategie e Governo dell'Offerta, Via Gentile n. 52.

Bari, 26-61-317

II Responsabile

n uui