

## Comunicazione Area Gestione del Rischio Clinico

L'Area Gestione del Rischio Clinico segnala che **l'Azienda Pfizer ha provveduto ad apportare le opportune modifiche al confezionamento primario e secondario della Vincristina 2 mg** (come si può vedere nelle *foto* di seguito riportate).

Il confezionamento della Vincristina Pfizer 2 mg era stato oggetto di una segnalazione come fattore di confondimento (rispetto al confezionamento distribuito in precedenza e a quello della Vincristina Pfizer da 1 mg) nell'ambito del progetto **"Fattori i confondimento da confezionamento e/o documentazione dei farmaci"**.

Inoltre, il suddetto fattore di confondimento ha causato un near miss, già segnalato nell'Incident Reporting System del progetto **"Errori di terapia da farmaco o dispositivo medico"**.

### **FOTO 1: confezionamento precedente Vincristina 2 mg causa del fattore di confondimento**



### **FOTO 2: nuovo confezionamento Vincristina 2 mg**



Si sottolinea l'importanza del sistema di segnalazione dei fattori di confondimento o momenti di rischio che consente la prevenzione di errori di terapia. Si evidenzia, inoltre la tempestività con cui la Ditta Farmaceutica ha intrapreso le azioni correttive che denota una notevole sensibilità alle tematiche del rischio clinico.

**Considerata l'importanza delle segnalazioni e l'impegno che ognuno di noi investe sulle attività quotidiane al fine di evitare errori e danni per i pazienti, vi esortiamo a continuare a dare il vostro prezioso contributo partecipando attivamente ai progetti dell'Area, attraverso le segnalazioni di errori/near miss e fattori di confondimento.**

Lieti di accogliere eventuali proposte o suggerimenti, si porgono cordiali saluti.

*Il gruppo di lavoro dell'Area*