

RISK MANAGEMENT APPLICATO ALLA GESTIONE DELL'UFA

IEO, Istituto Europeo di Oncologia Milano

IRST, Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori Meldola (FC)

Azienda Ospedaliero-Universitaria, Ospedali Riuniti di Ancona

10-11 giugno 2104

PROGRAMMA

10 giugno - Sessione Teorica IEO

Moderatore: Emanuela Omodeo Salè

10.30 Registrazione partecipanti

10.45 Introduzione al corso, *Emanuela Omodeo Salè*

11:00 Il processo di gestione del farmaco antitumorale dalla prescrizione alla somministrazione,
Valentina Di Iorio

11.30 Requisiti tecnici e controlli di qualità ambientali e di prodotto in UFA, *Costantino Jemos*

12.00 Automazione in UFA, *Celestino Bufarini*

12.30 Discussione

13.00 Pausa pranzo

14.00 Processo di selezione e corretto impiego dei dispositivi medici, *Daniela Malengo*

14.30 Il controllo della prescrizione: strategie ed esperienze di un farmacista clinico, *Martina Milani*

14.45 Standardizzazione degli Schemi: importanza del team Clinico, *Stefania Gori*

15.30 Risk Management: come si gestisce il rischio? *Massimo Marturano*

16.30 Visita all'UFA

11 giugno - Sessione Pratica: IEO, IRST, AOU Ancona

9.00 – 13.00

Accesso ai laboratori di unità farmaci antitumorali UFA delle 3 strutture: IEO, IRST, AOU Ospedali Riuniti

Topics

Allattamento dei farmaci chemioterapici in modo manuale e automatizzato

Gestione dei software di prescrizione informatizzata

Specifiche dei locali classificati

RESPONSABILE DEL CORSO

Dr.ssa Emanuela Omodeo Salè

Direttore Servizio di Farmacia - IEO, Istituto Europeo di Oncologia.

Responsabile Area Oncologia SIFO

COORDINATORI SESSIONI PRATICHE

Dr. Celestino Bufarini

SOD Farmacia AOU Ospedali Riuniti, Ancona

Dr.ssa Valentina Di Iorio

Farmacia Oncologica Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (IRST), Meldola (FC)

Dr. Costantino Jemos

Farmacia ospedaliera Istituto Europeo di Oncologia (IEO), Milano

Relatori

Dr. Celestino Bufarini

SOD Farmacia AOU Ospedali Riuniti, Ancona

Dr.ssa Valentina Di Iorio

Farmacia Oncologica Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (IRST), Meldola (FC)

Dr.ssa Stefania Gori

Direttore Oncologia Ospedale Sacro Cuore Negrar, Verona

Dr. Costantino Jemos

Servizio di Farmacia IEO, Istituto Europeo di Oncologia

Dr.ssa Daniela Malengo

Servizio di Farmacia IEO, Istituto Europeo di Oncologia

Dr. Massimo Marturano

Risk Manager IEO, Istituto Europeo di Oncologia

Dr.ssa Martina Milani

Servizio di Farmacia IEO, Istituto Europeo di Oncologia

Dr.ssa Emanuela Omodeo Salè

Direttore Servizio di Farmacia - IEO, Istituto Europeo di Oncologia

PROVIDER ECM E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Delphi International Srl

Via Annibale Zucchini, 79- 44122 Ferrara

Tel e Fax 0532 595011 in r.a.

congressi@delphiinternational.it

www.delphiinternational.it

RAZIONALE SCIENTIFICO

L'evoluzione culturale indotta dal radicamento del concetto di risk management, unita allo sviluppo costante di sistemi di prescrizione informatizzata e gestione dei dati di tracciabilità, ha indotto il farmacista ad assumere nuove responsabilità non unicamente confinate alle Norme di Buona Preparazione. Gli viene infatti richiesto di assumere un ruolo nel processo di clinical governance, intervenendo nel percorso di appropriatezza prescrittiva, di gestione del bene farmaco, di monitoraggio e rendicontazione.

L'approccio alla gestione del processo attraverso un team multidisciplinare "medico/farmacista/operatore sanitario" vuole quindi garantire maggior sicurezza per pazienti e operatori, supporto continuo per i singoli componenti del team stesso e, non da ultimo, l'ottimizzazione della gestione nell'utilizzo dei farmaci antitumorali.

Il corso si propone di condividere con i partecipanti, nell'ambito di un reciproco scambio di esperienze, un quadro esauriente sul ciclo di vita del farmaco antitumorale all'interno di una struttura ad alta specializzazione.

Il corso nasce per rispondere alle esigenze emerse dai programmi di società scientifiche come SIFO e AIOM di creare momenti di condivisione e formazione multidisciplinare nei processi chiave in ospedale.

Nella prima giornata saranno discusse tematiche, prevalentemente tecniche, con una impronta teorico-pratica, sarà infatti possibile verificare sul campo l'approccio automatizzato all'allestimento degli antitumorali e partecipare alle discussioni sul processo, sui controlli qualità e sugli standard tecnici attuali di locali ed apparecchiature.

Durante la seconda giornata sarà effettuata la parte pratica con accesso ad altri 2 laboratori di unità farmaci antitumorali UFA, oltre a quello dello IEO: per motivi logistici i partecipanti saranno divisi in 3 gruppi, ma l'attività svolta sarà assolutamente identica. Gli altri due centri saranno l'IRST, Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori Meldola (FC) e l'Azienda Ospedaliero-Universitaria, Ospedali Riuniti di Ancona. Verranno approfondite le tematiche legate all'allestimento dei farmaci chemioterapici in modo manuale e automatizzato, la gestione dei software di prescrizione informatizzata nonché le procedure specifiche di accesso ai locali classificati.