



RESPONSABILI SCIENTIFICI

**Dr. Massimo Aglietta, Dr. Massimo Boni,
Dr.ssa Elena Buffa, Dr. Alessandro Comandone,
Dr.ssa Elisabetta Grande**

RAZIONALE

Il corso ha l'obiettivo di formare gli operatori prevalentemente nelle fasi di allestimento, controllo e gestione dei farmaci oncologici parenterali in adempimento alle Linee guida pubblicate con Provvedimento del 5 agosto 1999 ed alla Raccomandazione Ministeriale n° 14 di ottobre 2012 e al DLgs 81/08 "Testo Unico sulla sicurezza".

SEDE

AULA LENTI
CORSO DOGLIOTTI, 14 - TORINO

DESTINATARI

n.35 Infermieri, Tecnici sanitari di laboratorio biomedico, tutti gli operatori sanitari dedicati alla preparazione di farmaci antitumorali.

PROVIDER

Il Provider Dynamicom Education srl (n. 181) ha inserito nel proprio piano formativo l'evento assegnando 15 crediti.

Il conseguimento dei crediti è subordinato alla partecipazione effettiva all'intero evento e alla verifica dell'apprendimento.

ISCRIZIONI

La partecipazione al corso è gratuita sino ad esaurimento dei posti disponibili. Per iscriversi è necessario telefonare o inviare una mail con i dati del richiedente alla segreteria organizzativa:
adesionicongressicomunicare@gmail.com



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
COMUNICARE, Torino - Tel. 011 660.42.84
adesionicongressicomunicare@gmail.com
www.eventi-comunicare.it

CORSO DI ACCREDITAMENTO E AGGIORNAMENTO PER OPERATORI SANITARI DEDICATI ALLA PREPARAZIONE DI FARMACI ANTITUMORALI PRESSO LE VARIE U.F.A. PIEMONTE E VALLE D'AOSTA



TORINO
20 e 24 GENNAIO 2025

AULA LENTI
CORSO DOGLIOTTI, 14 - TORINO

PROGRAMMA

20 GENNAIO 2025

- 8.30 Registrazione partecipanti
- 9.00 Il modello organizzativo della Rete Oncologica
M. Aglietta
- 9.20 Introduzione del corso e overview generale sulle competenze professionali
E. Buffa
- 10.00 Evoluzione della farmacologia oncologica
A. Comandone
- 10.25 Tossicità dei farmaci antitumorali: pazienti e operatori
E. Buffa, G. Valabrega
- 11.15 Discussione
- 11.30 Coffee Break
- 11.45 L'uso in sicurezza dei chemioterapici antitumorali: premesse e normativa
U. Moratti
- 12.10 La valutazione del rischio: il punto di vista del medico competente
M.T. Lubrano Lobianco
- 12.35 La preparazione del farmaco in farmacia; programmi informatici e preparazione con robot
F. Foglio
- 13.00 Discussione

- 13.10 Light lunch
- 13.50 La qualità del preparato **C. Amato**
- 14.15 La tecnica asettica **E. Grande**
- 14.40 Focus sui principali sistemi automatizzati di allestimento
M. Bellero
- 15.05 Discussione
- 15.20 La prevenzione degli errori di terapia in farmacia **M. Boni**
- 15.45 Responsabilità nella preparazione del farmaco **R. Testi**
- 16.15 Il punto di vista del rischio clinico
M. Corezzi, I.M. Raciti
- 16.40 Discussione
- 17.00 Conclusioni della giornata

PROGRAMMA

24 GENNAIO 2025

- 8.30 Registrazione partecipanti
- 9.00 Processo decisionale per arrivare alla prescrizione delle terapie personalizzate: ruolo dei PSDTA e dell'EBM
G. Numico

- 9.30 Le fasi di studio di un nuovo farmaco
B. Bruno
- 10.00 La gestione dei medicinali sperimentali
E. Grande
- 10.30 I dispositivi medici **L. Castellino**
- 11.00 Discussione
- 11.15 Coffee Break
- 11.30 Esercitazione pratica: proiezione di video dimostrativi (lavaggio cappa, mani, ecc.)
E. Buffa, A.M. Toffano
- 12.00 La gestione dello spandimento e decontaminazione (teorico-pratica)
E. Buffa, A.M. Toffano
- 13.00 La gestione dello stravasamento nel paziente
M. Calavita
- 13.30 Light lunch
- 14.30 Esercitazioni pratiche: utilizzo della strumentazione, preparazione del farmaco, utilizzo dei D.M., gestione dello spandimento e decontaminazione
E. Albini, M. Boni, S. Pronsati, A.M. Toffano
- 16.30 Questionario ECM e chiusura dei lavori