

ADESIONE ALL'EVENTO ECM

“LE RACCOMANDAZIONI MINISTERIALI E LE BUONE PRATICHE PER LA GESTIONE DEL BENE FARMACEUTICO”

Edizione 2 31 Maggio 2012 – BRINDISI

| | |
|-----------------------------------|--|
| DIPARTIMENTO/UOC DI APPARTENENZA: | |
| PROFESSIONE: | |
| COGNOME : | |
| NOME : | |
| RECAPITO TELEFONICO : | |
| INDIRIZZO E.MAIL: | |

Si informa che i dati personali forniti, saranno oggetto di trattamento a mezzo di sistemi informatici nel pieno rispetto della normativa sulla privacy, in base all'art. 13 Dlgs. 196/2003 relativo al trattamento dei dati personali

Data..... FIRMA.....

PROGRAMMA

“Il quadro regolatorio e le raccomandazioni ministeriali dalla teoria alla pratica”

09,00-10,00 La Raccomandazione n. 7 e altri riferimenti, le logiche e gli obiettivi

10,00-11,00 I modi di errore nel Processo di Gestione del Bene Farmaceutico

11,00-12,00 Le fasi del Processo di Gestione del Bene Farmaceutico: approvvigionamento, immagazzinamento, conservazione, prescrizione, trascrizione, preparazione, distribuzione e somministrazione

12,00-13,00 Individuazione degli ambiti critici riguardo la gestione del bene farmaceutico, in termini di appropriatezza organizzativa - sicurezza – uso razionale delle risorse (**modello di assessment**)

“Applicazione di strumenti e tecnologie per garantire la qualità delle prestazioni e l'uso razionale delle risorse”

14,00-15,30 Gli strumenti gestionali e le modalità di utilizzo: **Prontuario Terapeutico di Reparto** (appropriatezza terapeutica, monitoraggio dei consumi, criteri di sicurezza, scorte) - **Scheda Terapeutica Unica** (tracciabilità della prescrizione, corretta somministrazione) – **le Check List di Controllo** (corretta conservazione e adeguatezza delle scorte)

15,30-16,00 Il Modello Balanced Score Card System: correlazione tra risorse - attività – appropriatezza organizzativa - esiti

“Buone prassi per un uso corretto del Bene Farmaceutico”

16,00-17,00 Gli audit farmaceutici: servizio di consulenza e di supporto alle UU.OO.

17,00-17,30 Il Farmacista figura proattiva per la diffusione di nuove progettualità riguardo la corretta gestione del Bene Farmaceutico

17,30-18,00 Il Servizio di Farmacia e il Reparto: definizione congiunta di obiettivi, regole e piano di azioni di miglioramento

con il contributo incondizionato di:



ECM

Educazione Continua in Medicina
Evento RES 596 32439 - n. 10 crediti

Progetto “Posizionamento strategico del Servizio Farmacia Ospedaliera e ottimizzazione della gestione del bene farmaceutico”

Percorso formativo

**LE RACCOMANDAZIONI MINISTERIALI
E LE BUONE PRATICHE PER LA GESTIONE
DEL BENE FARMACEUTICO**

(8 ore)

31 Maggio 2012

**ASL Brindisi
P.O. di Summa - “A. Perrino”**

S.S. 7 per Mesagne - BRINDISI

In collaborazione con: *Dott. Giovanni Licciulli -
Direttore Servizio di Farmacia Ospedaliera*

PREMESSA E OBIETTIVI

Per quanto concerne la gestione del bene farmaceutico è necessario coniugare le esigenze di bilancio con le esigenze assistenziali, mediante un adeguato controllo della prescrizione, conservazione, somministrazione, tracciabilità del bene farmaceutico e relativa riduzione del rischio d'errore in terapia. E' altresì necessario garantire una efficiente continuità assistenziale ospedale – territorio attraverso terapie farmacologiche sicure per il paziente: identificazione delle terapie efficaci (evidence based medicine) - adattate alle caratteristiche del singolo paziente (appropriatezza d'uso e rispetto del rapporto costo – efficacia) - erogate senza errori (processo di gestione controllato e certificato).

L'obiettivo del corso è quello di presentare gli elementi peculiari coinvolti nel processo di gestione del bene farmaceutico come l'appropriatezza terapeutica, la farmacovigilanza e la gestione delle scorte.

Ogni prestazione sanitaria dovrebbe essere erogata rispettando il quadro clinico del paziente e le indicazioni per le quali si è dimostrato efficace, nel momento giusto e secondo il regime organizzativo più adeguato, ciò al fine di perseguire in modo oggettivo il miglior rapporto tra efficacia/tollerabilità ovvero beneficio/rischio.

E' universalmente riconosciuto quanto e come la vasta gamma di Farmaci e Dispositivi Medici, a disposizione di Medici ed Operatori Sanitari, incidano in modo estremamente positivo sullo stato di salute della popolazione mondiale.

E' tuttavia riconosciuta la tangibile incidenza di:

- Reazione Avverse da Farmaci non previste che hanno portato spesso alla modifica dei foglietti illustrativi, ma più di qualche volta, anche, alla revoca della registrazione ed al ritiro dal commercio

- Eventi avversi riconducibili al malfunzionamento dei Dispositivi Medici per difetti intrinseci al Dispositivo stesso e/o a interazioni con farmaci e procedure chirurgiche, non previsti all'atto dell'immissione in commercio, che ne hanno richiesto la modifica o il ritiro dal commercio .

In un tale contesto la Farmacovigilanza e la Sorveglianza sui Dispositivi Medici diventano attività essenziali, a salvaguardia della salute pubblica, per:

- la conoscenza più approfondita di Farmaci e DM;
- informare correttamente i Medici che li prescrivono e/o li utilizzano;
- proteggere i Pazienti, che li assumono o sui quali vengono applicati e gli Operatori Sanitari che li utilizzano;
- garantire nel tempo la sicurezza di impiego.

Inoltre nell'attuale contesto le problematiche di natura economica continuano ad avere un impatto forte sul mondo che ruota attorno al farmaco e l'individuazione della spesa farmaceutica quale principale responsabile dell'esplosione della spesa sanitaria comporta la focalizzazione dell'attenzione su tale argomento. Per tale motivo assumono sempre più importanza gli interventi mirati alla razionalizzazione e qualificazione del processo di approvvigionamento e di gestione dell'intero processo logistico del farmaco e del dispositivo medico

MODALITÀ

L'evento formativo è fortemente orientato alla pratica. Durante il corso saranno presentati gli strumenti informatici gestionali che la OPT metterà a disposizione dei Partecipanti per implementare all'interno delle proprie realtà i nuovi approcci a garanzia del governo adeguato e sicuro dell'intero processo di gestione del bene farmaceutico.

Per garantire il coinvolgimento, la partecipazione ed il confronto tra discenti e docenti, il numero massimo di partecipanti è pari a 50 unità.

I Partecipanti potranno, attraverso l'utilizzo del Sistema Extranet OPT, ottenere supporto a distanza post evento formativo per l'applicazione pratica dei metodi appresi in aula.

L'attestazione dei crediti E.C.M. è subordinato alla partecipazione all'intera durata dei lavori, alla consegna della prova scritta finale e della scheda di valutazione.

Responsabile Scientifico:

Ing. Oreste Pitocchi

Docenti:

Ing. Oreste Pitocchi - Dott. Stefano Davì - OPT Srl

Per ulteriori informazioni:

OPT S.r.l.

Piazza Tito Minniti, 6

20159 - Milano

Tel. 0269000035 – Fax.0269000104

E-mail: opt@studioopt.com