

PROMOTORI DELL' INIZIATIVA:
DIREZIONE GENERALE ASST RHODENSE

UFFICIO FORMAZIONE PERMANENTE

RESPONSABILE SCIENTIFICO:
Massimo Maria Martin, Responsabile SPP Asst Rhodense

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA:
Ufficio Formazione Permanente
ASST Rhodense
v.le Forlanini 95, 20024 Garbagnate M.se (MI)
tel 02.99430.2005

SEGRETERIA DELL'EVENTO:
Milena De Silvestri
tel. 02.99430.2049
mail: mdesilvestri@asst-rhodense.it

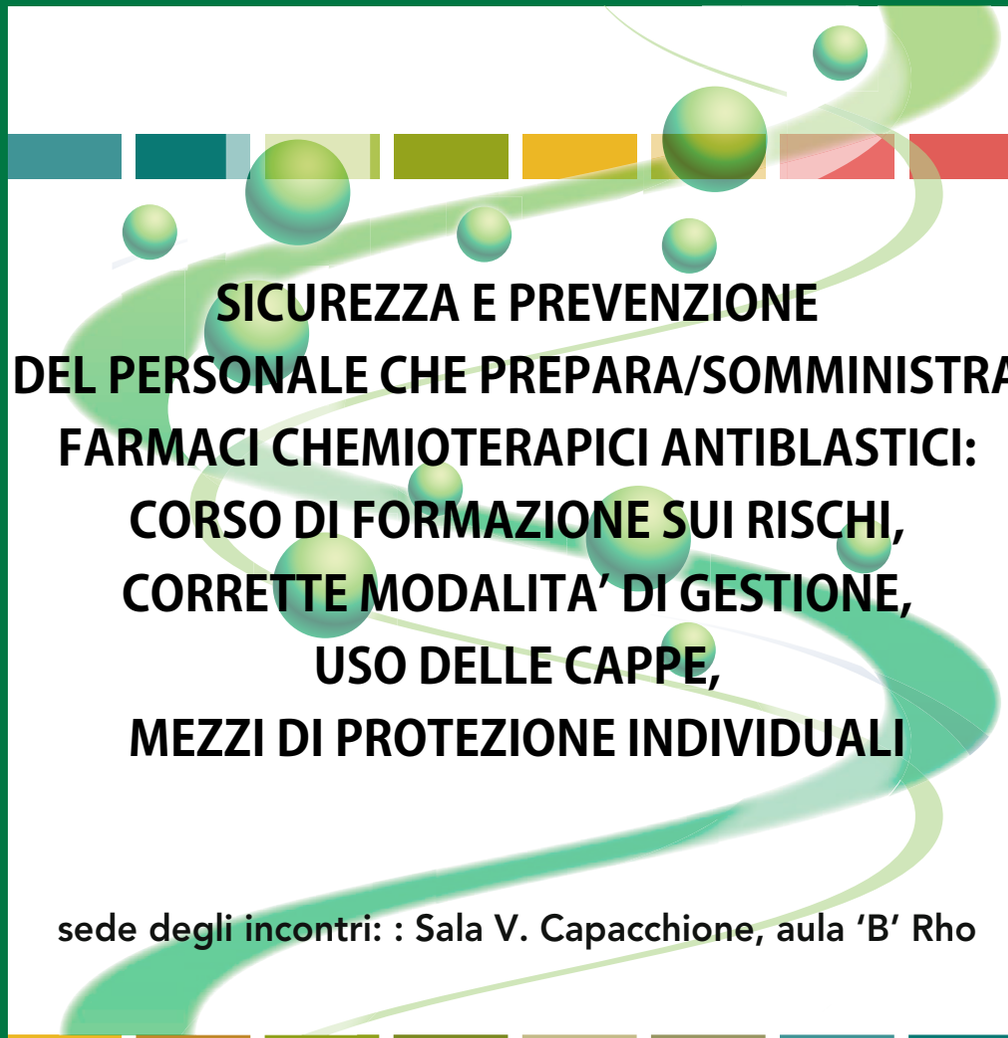
DESTINATARI & DISPONIBILITA' POSTI:

1	Infermieri	Mac Oncologico Garbagnate
8	Infermieri	Mac Oncologico Rho
7	Infermieri	Oncologia Reparto Rho

MODALITA' DI PARTECIPAZIONE ALL'EVENTO:
I partecipanti sono individuati dal Coordinatore di U.O.

www.asst-rhodense.it

Accreditamento ECM-CPD: in accreditamento
(il provider declina qualsiasi responsabilità per l'eventuale cancellazione dell'evento)
La soglia minima di presenza richiesta è del 90% del monte ore previsto



SICUREZZA E PREVENZIONE DEL PERSONALE CHE PREPARA/SOMMINISTRA FARMACI CHEMIOTERAPICI ANTIBLASTICI: CORSO DI FORMAZIONE SUI RISCHI, CORRETTE MODALITA' DI GESTIONE, USO DELLE CAPPE, MEZZI DI PROTEZIONE INDIVIDUALI

sede degli incontri: : Sala V. Capacchione, aula 'B' Rho

1° edizione: Mercoledì 22 Maggio 2019
Martedì 28 Maggio 2019

2° edizione: Giovedì 23 maggio 2019
Mercoledì 05 giugno 2019

PREMESSA

La formazione ai rischi specifici a cui sono esposti i lavoratori, oltre che un obbligo normativo sancito dall'art. 37 del D.Lgs. 81/08, nella ASST Rhodense, è valorizzata quale misura e strumento di prevenzione; particolare attenzione deve essere posta ad un rischio chimico come quello correlato alla manipolazione di farmaci chemioterapici antitumorali (FCA), detti anche farmaci oncologici. I protagonisti del processo formativo sono quindi i lavoratori della ASST Rhodense coinvolti nella preparazione/somministrazione di tali farmaci pericolosi per la loro salute

OBIETTIVI FORMATIVI

Ciascun operatore alla fine del corso dimostrerà di conoscere:

- Normativa di riferimento nel settore specifico;
- Cenni di farmacodinamica e farmacocinetica dei Farmaci oncologici;
- Corrette modalità di ricostituzione e di diluizione;
- Metodiche e presidi per il trasporto e la somministrazione dei FCA;
- Procedure comportamentali nelle fasi di decontaminazione, stravasamento e smaltimento;
- Prevenire le situazioni non conformi e applicare i correttivi nell'ottica di un processo continuo di miglioramento.

1^ GIORNATA

- 9.00 – 9.15 Saluti e breve introduzione al corso del Direttore del Dipartimento Oncologico
- 9.15 – 10.30 Descrizione dell'articolazione didattica e somministrazione test di valutazione introduttivo.
La normativa di riferimento dei lavoratori esposti agli FCA, valutazione dei rischi ed esiti dell'indagine ambientale
- 10.30 – 11.00 Vecchi e nuovi farmaci antineoplastici: l'utilizzo in oncologia
- 11.00 – 11.30 Farmacologia e tossicità dei farmaci antitumorali
- 11.30 – 12.30 Prevenzione di rischi per l'utente
- 12.30 – 13.15 Pausa pranzo
- 13.15 – 13.45 Allestimento terapie antitumorali: dall'UMaCA all'UFA
- 13.45 – 14.30 Farmaci oncologici: Norme di Buona Preparazione (NBP FU XII ed.) e gestione del rischio
- 14.30 – 15.30 Tossicologia dei FCA e principi di sorveglianza sanitaria
- 15.30 – 16.00 I rifiuti sanitari ed il loro corretto smaltimento
- 16.00 – 17.00 La struttura ed i dispositivi di protezione
- 17.00 - 18.00 Analisi di un incidente accaduto (lavoro di gruppo)

2^ GIORNATA

- 14.00 – 15.00 Discussione analisi dell'incidente (lavoro di gruppo)
- 15.00 – 16.00 Procedure comportamentali in fase di allestimento e decontaminazione in caso di incidente
- 16.00 – 18.00 Verifiche in ambiente simulato dell'apprendimento in fase di allestimento ed in caso di incidente
- 18.00 – 18.15 Test di valutazione finale e compilazione del questionario di gradimento

docenti: interni