



SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

fondata nel 1952

**Corso Residenziale di aggiornamento a carattere nazionale
a cura delle Aree scientifico-culturali SIFO
Oncologia, Oncoematologia e Galenica Clinica**

SICUREZZA, TECNICHE ASETTICHE E AUTOMAZIONE NELLE UFA: TEORIA E PRATICA

Roma, 11-12 settembre 2026
c/o Università Cattolica del Sacro Cuore

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Dott. Domenico Tarantino, Farmacista Dirigente, Fondazione Policlinico Universitario "Agostino Gemelli" IRCCS, Roma - Coordinatore dell'Area scientifico-culturale SIFO Oncologia

Dott.ssa Caterina Donati, Responsabile S.S. Laboratorio di Farmacia Oncologica, Istituto Romagnolo per lo Studio dei Tumori "Dino Amadori" IRCCS, Meldola (FC) - Coordinatore dell'Area scientifico-culturale SIFO Oncoematologia

Dott. Gabriele Bagaglini, Farmacista Dirigente ASL Latina, Consigliere Regionale SIFO Lazio - Coordinatore dell'Area scientifico-culturale SIFO Galenica Clinica

SEDE EVENTO:

Università Cattolica del Sacro Cuore,
Largo Francesco Vito, 1, 00168 Roma RM

CODICE EVENTO ID ECM:

ORE FORMATIVE: 10

CREDITI FORMATIVI: 10

DESTINATARI EVENTO FORMATIVO:

Il corso è rivolto a **n. 68 Professionisti sanitari provenienti dal territorio nazionale** in servizio presso le strutture UFA delle Farmacie Ospedaliere occupandosi di allestimento antiblastici e quindi della manipolazione sterile e sicura di farmaci chemioterapici in ambiente controllato. Nello specifico:

- n. 50 **Farmacisti pubblici del SSN**
- n. 10 **Infermieri e Tecnici sanitari di laboratorio biomedico**
- **n. 8 uditori**

INFORMAZIONI GENERALI

Obiettivo di riferimento nazionale: n. 18 - Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e di ciascuna attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare e la medicina di genere.



SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

fondata nel 1952

Quote di iscrizione:

- Farmacista - € 122,00 (iva inclusa)
- Infermiere e Tecnico sanitario di laboratorio biomedico - € 122,00 (iva inclusa)
- Soci ASCCA € 61,00 (iva inclusa)

Ai partecipanti provenienti da fuori provincia di Roma sarà garantita la copertura delle spese di viaggio e pernottamento.

Non è previsto reclutamento dei discenti da parte degli sponsor.

Modalità d'Iscrizione: pubblicate sul sito www.sifoweb.it nella pagina dedicata al corso (sez. Eventi ed ECM/ Formazione [Residenziale](#) /Corsi nazionali)

Provider ECM e Segreteria Iscrizioni:

SIFO
Provider Standard Nazionale ID n. 313
Ente del Terzo Settore
Via della Giustizia, 10b - 20125 Milano
tel. 02/6071934 info@sifo.it – www.sifoweb.it

Sistema di Gestione certificato
UNI EN ISO 9001:2015
certificato n°2884

Segreteria Organizzativa:

FONDAZIONE SIFO srl
Via della Giustizia, 10b - 20125 Milano
tel. 02/6071934 info@sifo.it – www.sifoweb.it

RAZIONALE

Le Unità Farmaci Antiblastici (UFA) rappresentano oggi il cuore della sicurezza terapeutica in oncologia ed ematologia. L'aumento dei volumi di allestimento, la complessità dei protocolli e l'introduzione di terapie innovative richiedono standard elevati di qualità, tracciabilità e riduzione del rischio.

La recente revisione dell'Annex 1 delle Good Manufacturing Practice (GMP), le linee guida nazionali e regionali e le ispezioni di Buona Pratica Clinica (Good Clinical Practice – GCP) impongono un aggiornamento continuo delle competenze dei farmacisti ospedalieri e degli operatori UFA. Parallelamente, l'automazione e l'intelligenza artificiale stanno trasformando i modelli organizzativi, migliorando la produttività e la sicurezza del paziente.

OBIETTIVI DEL CORSO

Il Corso si propone quindi di aggiornare i professionisti sulle normative nazionali e regionali che regolano la sicurezza e la qualità delle UFA, con particolare attenzione alla gestione del rischio e alla farmacovigilanza. Nella prima giornata verranno approfondite le tecniche aseptiche e i comportamenti corretti per garantire la protezione del paziente e dell'operatore. Sarà illustrato, inoltre, il ruolo delle innovazioni tecnologiche, come automazione, intelligenza artificiale e sistemi di tracciabilità, col fine ultimo di migliorare efficienza e sicurezza dei processi. La seconda giornata sarà, invece, dedicata alla pratica, con esercitazioni su vestizione, workflow in ambiente sterile, sanificazione e utilizzo di dispositivi chiusi (CSTD) per trasferire competenze operative replicabili. Il Corso favorirà, infine, l'integrazione multidisciplinare tra farmacisti, tecnici e infermieri, promuovendo modelli organizzativi orientati alla qualità e alla centralità del paziente.



SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

fondata nel 1952

PROGRAMMA SCIENTIFICO I GIORNATA - TEORICA Venerdì, 11 settembre 2026

10:00-10:30	Registrazione partecipanti
10:30-10:45	Presentazione del Corso Antonio Armenante, Gabriele Bagaglini, Caterina Donati, Domenico Tarantino
10:45-11:15	Saluti Istituzionali

Sessione I - Moderatori Alessandra Mecozzi, Emanuela Omodeo Salè

11:15-11:35	Requisiti per i Laboratori di Galenica Elisabetta Rossin
11:35-11:55	Le nuove UFA: la gestione dei trial clinici Caterina Donati
<i>coffee break 11:55-12:10</i>	
12:10-12:30	Le nuove UFA: la gestione delle terapie avanzate Giuseppe Bianco
12:30-12:50	Le ispezioni GCP in seguito all'entrata in vigore del nuovo Annex 1: stato dell'arte Maria Letizia Fabrizi
12:50-13:10	Il quality manager in UFA Vincenzo Iaconianni
13:10-13:30	Isolation technology nell'allestimento delle terapie iniettabili Pietro Bascapè

light lunch 13:30-14.15

Sessione II - Moderatori: Barbara Meini, Filippo Urso

14:15-14:35	Il monitoraggio in continuo nelle aree di processo Giulia Paternò
14:35-14:55	La CCS introdotta dal nuovo Annex 1 e i risvolti sulla progettazione delle facilities Leonello Sabatini
14:55-15:15	Requisiti, sicurezza ed integrazione: La tracciabilità e rintracciabilità dei processi in UFA e in Day Hospital – FOCUS su software prescrittivo Cecilia Orsi, Nicola Nigri
15:15-15:35	La manipolazione dei citotossici – dalla teoria alla pratica Raffaella La Russa, Paola Arienzo

coffee break 15:35-15:50

Sessione III - Moderatori: Antonio Armenante, Marcello Pani

15:50-16:20	L'impatto della tecnologia sul workflow e sulla sicurezza Vittorio Renzone/Vincenzo Lolli
16:20-17:50	Confronto operativo tra modelli UFA (modello centralizzato su Area Vasta vs modello di preparazione per singolo centro) - Esempi di validazione



SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

fondata nel 1952

dell'allestimento automatizzato/semi-automatizzato – interazione uomo-macchina

Nicoletta Jannitti, Paolo Amari

17:50-18:00

Question time

18:00

Conclusione dei lavori

II GIORNATA - PRATICA

Sabato, 12 settembre 2026

8:45-9:00

Registrazione partecipanti e welcome coffee

Sessione IV - Moderatori: Jemos Costantino

09:00-12:30

FORMAZIONE RESIDENZIALE INTERATTIVA

I partecipanti saranno divisi in quattro gruppi al fine di procedere all'esecuzione diretta delle attività previste dai quattro laboratori, procedendo nell'ordine proposto sino al completamento.

- Entrata e uscita dal laboratorio, vestizione e behaviour (durata 30')
- Manipolazione farmaci con sistemi CSTD (ADC, bispecifici e farmaci particolari) (durata 60')
- Cleaning e decontaminazione equipment (durata 60')
- Esercitazione Gap Analysis (durata 60')

Tutor: **Martina Angeloni, Massimo Boni, Laura Casorati, Maurizio Capuozzo, Jemos Costantino, Alessia Farfalla, Maria Luisa Giordano, Alessandro Gramegna, Salvatore Grillo, Michela Sperandeo, Alberto Vergati, Vincenzo Vigilanza.**

12:30-13:00

Question time

13:00-13:30

Conclusioni finali

Antonio Armenante, Gabriele Bagaglini, Caterina Donati, Domenico Tarantino

13:30-14

Prova di apprendimento ai fini ECM

14:00

Termine dei lavori



SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

fondata nel 1952

ACRONIMI

UFA: Unità Farmaci Antiblastici (i laboratori ospedalieri dove si preparano i farmaci chemioterapici)

GMP: Good Manufacturing Practice — Norme di Buona Fabbricazione (standard UE per la produzione farmaceutica)

GCP: Good Clinical Practice — Buona Pratica Clinica (standard internazionale per la conduzione degli studi clinici)

CSTD: Closed System Transfer Device — Dispositivo a Sistema Chiuso per il trasferimento di farmaci pericolosi, riduce l'esposizione dell'operatore

ADC: Antibody-Drug Conjugate — farmaco coniugato anticorpo-farmaco (categoria di farmaci oncologici innovativi)

CCS: Contamination Control Strategy — Strategia di Controllo della Contaminazione (richiesta dal nuovo Annex 1 GMP per la gestione del rischio di contaminazione nei laboratori)
