

EVENTO FORMATIVO

Azienda organizzatrice: I.F.C.A. Istituto Fiorentino di Cura e Assistenza S.p.A.

Titolo: *CORSO TEORICO-PRATICO PER LA FORMAZIONE DEL FACILITATORE DI RISCHIO CLINICO E SICUREZZA DELLE CURE 2026*

N° rif. 1429-493109 Ed. n. 1 Crediti ECM: 50

Luogo di svolgimento: Casa di Cura Ulivella e Glicini– Via del Pergolino 4/6– 50139 Firenze

Data di svolgimento: 24 settembre -29 ottobre 2026

Obiettivo nazionale di riferimento: 6 Sicurezza del paziente, risk management e responsabilità professionale

Professioni cui è rivolto l'evento: Tutte le professioni sanitarie

Numero partecipanti per edizione: 30 a partecipazione gratuita

Segreteria Organizzativa: Dr.ssa Emilia Villari, tel.055/4296158, fax 055/5038601email: e.villari@giomi.com

Responsabile Scientifico/Culturale e docente:

-**Dr. Francesco Venneri**, Medico specialista in Chirurgia Generale, Chirurgia d'urgenza e Neurochirurgia, Responsabile Centro Rischio Clinico e Sicurezza del paziente - Direzione Sanità, Welfare e Coesione Sociale- Regione Toscana

Altri docenti:

- **Dr.ssa Lucilla Nozzoli**, Infermiera in staff Centro Regionale Rischio Clinico – Regione Toscana

- **Dr. Tiziana Tartaglia**, Medico specialista in Malattie Infettive, Specialistica ambulatoriale presso SOS Rischio Clinico -ASL Toscana Centro

Obiettivi: Il percorso formativo è finalizzato allo sviluppo di competenze teorico-pratiche nella gestione del rischio clinico, con particolare attenzione alla prevenzione degli eventi avversi, alla qualità e sicurezza delle cure, alla gestione degli eventi sentinella e alla progettazione di interventi di miglioramento organizzativo. Inoltre il Corso mira all'acquisizione di conoscenza in tema di fattore umano, responsabilità professionale sanitaria e gestione degli eventi avversi con modalità reattiva e proattiva.

Metodologia didattica

Il percorso formativo adotta una metodologia attiva e interattiva, che integra lezioni frontali applicate, analisi di casi reali, esercitazioni pratiche, simulazioni cliniche, lavori di gruppo e project work finale

Metodo di verifica dell'apprendimento:

Valutazione del gradimento: scheda di valutazione evento da parte dei partecipanti



CORSO TEORICO-PRATICO PER LA FORMAZIONE DEL FACILITATORE DI RISCHIO CLINICO E SICUREZZA DELLE CURE 2026

Firenze, 24 settembre - 29 ottobre 2026

GIORNO 1 – FONDAMENTI DI RISCHIO CLINICO E SICUREZZA DELLE CURE (8 ORE)

DOCENTE: F.VENNERI

- 8:30 -9:00 Registrazione dei partecipanti ed Introduzione organizzativa
- 9:00 -10:30 Concetti di rischio, sicurezza e qualità in sanità. Evoluzione del risk management sanitario in Italia
- 10:30 -11:00 Modelli organizzativi e sistemi di governance del rischio clinico in Regione Toscana
- 11:00 -11:15 Pausa
- 11:15- 13:00 Ruolo e funzioni del risk manager aziendale
 - Autovalutazione strutturata del sistema di gestione del rischio della propria organizzazione
 - Mappa del sistema di risk management aziendale
- 13:00 -14:00 Pranzo
- 14:00 – 14:45 Organismi nazionali di governo del rischio clinico: Dipartimento Qualità e Sicurezza del Ministero della Salute; AGENAS; ISS
- 14:45-15:30 Organismi internazionali di governo del risk management: panoramica dei sistemi
- 15:30 -16:00 Attuazione del sistema nazionale delle Linee Guida e delle Buone pratiche: iter organizzativo
- 16:00 – 16:15 Pausa
- 16:15 -17:30 Presentazione in plenaria di un caso di evento avverso e analisi interattiva
- 17:30 -18:15 Riflessioni e discussione con i partecipanti sulle tematiche trattate

GIORNO 2 – INCIDENT REPORTING E CULTURA DELLA SICUREZZA ERGONOMIA E FATTORE UMANO; RACCOMANDAZIONI MINISTERIALI E BUONE PRATICHE CLINICO-ASSISTENZIALI (8 ORE)

DOCENTI: L.NOZZOLI – T. TARTAGLIA

- 9:00 – 9:30 Elementi di ergonomia e fattore umano applicati in ambito sanitario
- 9:30 – 10:45 Cultura della sicurezza e no-blame
 - Definizione di evento avverso, near miss, azione insicura, evento sentinella
- 10:45 – 11:00 Pausa
- 11:00 – 13:00 Incident reporting e sistemi di segnalazione con analisi interattiva di alcune segnalazioni
- 13:00 – 14:00 Pranzo
- 14:00 -15:00 Raccomandazioni Ministeriali
- 15:00 -16:15 Buone Pratiche Clinico-assistenziali di pertinenza del proprio setting
- 16:15- 16:30 Pausa
- 16:30 -17:30 Esercitazione sulla valutazione di alcune segnalazioni di eventi avversi interattivo
- 17:30 -18:15 Riflessioni e discussione con i partecipanti sulle tematiche trattate

GIORNO 3 – STRUMENTI E METODI DI ANALISI DEGLI EVENTI AVVERSI. APPROCCIO PROATTIVO (8 ORE)

DOCENTI: T. TARTAGLIA – L. NOZZOLI

9:00 – 10:00	Metodologia Reattiva con FMEA: fasi e strumenti
10:00 – 10:45	RCA e gestione degli eventi sentinella
10:45 – 11:00	<i>Pausa</i>
11:00 – 13:00	Gestione proattiva del rischio Metodologia FMEA applicata ai processi sanitari
13:15 – 14:00	Pranzo
14:00 -15:00	Piano di miglioramento e indicatori di monitoraggio
15:00 -16:30	Attività pratiche in gruppi di lavoro: Analisi di un evento con ricostruzione sequenza eventi e elaborazione FMEA
16:30- 16:45	<i>Pausa</i>
16:45 -18:15	Restituzione in plenaria dei lavori di gruppo e riflessioni finali

GIORNO 4 – LA RESPONSABILITÀ PROFESSIONALE SANITARIA (8 ORE)

DOCENTE: F. VENERI

9:00 – 9:30	Quadro normativo nazionale e regionale
9:30 -11:00	Legge 24/2017 e responsabilità professionale
11:00 -11:10	<i>Pausa</i>
11:10 – 12:00	Decalogo di S. Martino: decreti attuativi di responsabilità civile
12:00 – 13:15	Documentazione clinica e tracciabilità
13:15 – 14:00	Pranzo
14:00 -15:00	Dlgs.232/2024 ed implicazioni in ambito di risk management
15:00 -16:30	Analisi di alcune sentenze in tema di prevenzione del rischio: ICA, cadute,ecc..
16:30- 16:40	<i>Pausa</i>
16:45 -17:30	La gestione del contenzioso e ruolo del risk manager
17:30 – 18:15	Presentazione di 2 casi in ambito dell'art.16 della L.24/2017

GIORNO 5 LAVORO DI GRUPPO: ELABORAZIONE PW FINALE SECONDO LE ISTRUZIONI FORNITE (4 ORE)

9.00-12.00

INDICAZIONI ORIENTATIVE PER IL PW

Il project work ha l'obiettivo di saggiare la capacità degli allievi di analizzare e approfondire in modo originale un tema nell'ambito della sicurezza e qualità delle cure e gestione del rischio clinico, tramite ad esempio l'analisi di un "contesto" clinico-assistenziale o uno specifico evento avverso, identificandone in generale le eventuali criticità, opportunità, sviluppi in termini di miglioramento dell'assistenza sanitaria e controllo del rischio.

Agli allievi è richiesto di sviluppare un'analisi che consente di valutare se l'allievo ha sviluppato le capacità necessarie per identificare punti di forza e debolezza delle sicurezza delle cure quali:

- ✓ principali rischi per la sicurezza del paziente e delle cure
- ✓ eventuali azioni di miglioramento già in atto o in fase di progettazione per la sicurezza e qualità del paziente e delle cure ed eventualmente suggerirne di nuove ad integrazione di quelle esistenti
- ✓ strategie più efficaci di implementazione
- ✓ Misure e metodi per valutarne il risultato

GIORNO 6 – PROJECT WORK FINALE (4 ORE)

DOCENTI: F. VENNARI, T. TARTAGLIA, L. NOZZOLI

9:00 – 10:30	Presentazione dei project work
10:30 – 11:30	Progettazione di interventi di miglioramento
11.00- 11.15	Pausa
11:30 – 12:00	Indicatori e monitoraggio
12:00 – 12:30	Output:
12:30 – 13:15	Progetto di miglioramento applicabile in Azienda

NOME COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA	DESCRIZIONE ATTIVITA'PROFESSIONALE/FORMATIVA
FRANCESCO VENNERI	MEDICO		Dipendente AOU Careggi con Comando presso Direzione Sanità,Welfare e Coesione Sociale Regione Toscana	- Dal 2024 Direttore Centro Rischio Clinico e Sicurezza del paziente- Direzione Sanità, Welfare e Coesione Sociale- Regione Toscana - Dal 2023 al 2024 Dirigente Medico con incarico 15 –Sepsies Struttura Operativa Complessa AOU Careggi- Centro Regionale del Rischio Clinico e Sicurezza del paziente; -Dal 2000 al 2023 Dirigente Medico Direzione Sanitaria di Presidio Ospedaliero P.O. Mugello - Dal 2007 al 2023 Dirigente Medico Responsabile Struttura Semplice Rischio Clinico – Staff Dir. Aziendale ASL Toscana Centro - 2024 Specializzazione in Medicina Legale Indirizzo Criminologia Forense Università di Reggio Emilia 70/70 e lode - 2006 Master di Alta formazione in Clinical Risk Management conseguito presso Scuola Sup. S.Anna Pisa 100/100 e lode - 2004 Specializzazione in Neurochirurgia – Università di Firenze 70/70 e lode - 2000 Resident Intern presso New York Medical College in Medicina di Urgenza - 1998 Specializzazione in Chirurgia d'urgenza – Università di Firenze 70/70 e lode - 1996 Specializzazione in Chirurgia Generale – Università di Firenze 70/70 e lode - 1990 Laurea in Medicina e Chirurgia– Università di Firenze 110/110
NOZZOLI	INFERMIERA		Dipendente ASL Toscana Centro con distacco presso Centro Regionale Toscano Gestione del Rischio Clinico	- Da febbraio 2025 in staff Centro Regionale Rischio Clinico – Regione Toscana - Dal 2013 al 2025 SOS Rischio Clinico Aziendale – ASL 10 Firenze e successiva ASL Toscana Centro - Dal 2009 al 2013 Infermiera Epidemiologia- Direzione Sanitaria P.O: SGD ASL 10 Firenze - Dal 1998 al 2010 Terapia Intensiva – Utic del P.O. SGD ASL 10 Firenze - Dal 2018 – Consulente Tecnico d'Ufficio presso Procura della Repubblica di Firenze - 2018 Master Hospital Risk Management, CINEAS Politecnico di Milano - 2009 Master di I livello In Metodologia e analisi della responsabilità infermieristica – Università di Firenze - 1992 Diploma Infermieristico- Scuola Professionale per Infermieri di Empoli

TIZIANA TARTAGLIA	MEDICO	MALATTIE INFETTIVE	Dipendente ASL Toscana Centro	-Dal 2025 assegnazione in staff al Centro Gestione del Rischio Clinico Regione Toscana Dal 2020 Specialistica ambulatoriale presso SOS Rischio Clinico -ASL Toscana Centro - Dal 2017 al 2020 Specialistica Ambulatoriale, Direzione Sanitaria di Presidio Ospedale S. Giuseppe di Empoli - Dal 2009 al 2015 Specialistica Ambulatoriale in Malattie Infettive – Casa circondariale <i>La Dogaia</i> di Prato
NOME COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA	DESCRIZIONE ATTIVITA'PROFESSIONALE/FORMATIVA
				2019 Master in Hospital Risk Management Cineas Politecnico di Milano - 2008 Specializzazione in Malattia Infettive - Università degli Studi di Pisa - 2004 Laurea in Medicina e Chirurgia- Università degli studi di Pisa

Il provider, ai sensi dall' art. 47 del DPR n.445/2000, consapevole delle conseguenze previste dall'art. 76, dichiara:

- di aver fornito all'interessato l'informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 "La formazione continua nel settore salute" - Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditamento per l'Erogazione di Eventi ECM);
- di aver informato l'interessato che il programma dell'evento ECM, di cui le suddette informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall'ente accreditante;