

LA SICUREZZA DEL PROCESSO DI GESTIONE DEL FARMACO: PREVENIRE GLI ERRORI IN TERAPIA APPLICANDO LE RACCOMANDAZIONI MINISTERIALI

PIATTAFORMA E DATA DEL CORSO

PIATTAFORMA: <https://formazione.zucchettihc.it>

DATA: dal 17 agosto 2026 al 31 luglio 2027

DESCRIZIONE DEL CORSO

La sicurezza della terapia farmacologica rappresenta uno degli elementi fondamentali per garantire cure efficaci e ridurre il rischio di eventi avversi prevenibili. Gli errori nella gestione del farmaco possono verificarsi in tutte le fasi del processo - dalla prescrizione alla preparazione, dalla dispensazione alla somministrazione e al monitoraggio - con conseguenze anche gravi per il paziente.

Il corso approfondisce le principali Raccomandazioni Ministeriali dedicate alla sicurezza del farmaco, fornendo ai professionisti sanitari strumenti pratici per riconoscere le situazioni a maggiore rischio, adottare comportamenti sicuri e implementare buone pratiche organizzative. Attraverso l'analisi delle raccomandazioni relative ai farmaci ad alto rischio, ai medicinali Look-Alike/Sound-Alike (LASA), ai farmaci antineoplastici, all'uso corretto di abbreviazioni e simboli, alla manipolazione delle forme farmaceutiche orali solide e ad altri aspetti critici della terapia, i partecipanti acquisiranno competenze utili a migliorare la sicurezza dei processi assistenziali.

L'obiettivo finale è favorire una cultura della sicurezza basata sulla prevenzione dell'errore, sull'applicazione delle evidenze e sul rispetto delle Raccomandazioni Ministeriali, contribuendo al miglioramento della qualità delle cure e alla tutela del paziente in tutti i contesti assistenziali.

OBIETTIVI DEL CORSO

OBIETTIVO FORMATIVO NAZIONALE

11 - Management sistema salute. Innovazione gestionale e sperimentazione di modelli organizzativi e gestionali (obiettivi formativi di processo)

OBIETTIVI SPECIFICI

- Applicare le Raccomandazioni Ministeriali per standardizzare i processi di gestione della terapia farmacologica e ridurre il rischio di errori nei diversi contesti assistenziali
- Identificare e gestire i principali fattori di rischio organizzativi che possono favorire gli errori di terapia, promuovendo l'adozione di procedure e buone pratiche orientate alla sicurezza del paziente

- Contribuire al miglioramento dei modelli organizzativi relativi alla gestione del farmaco, favorendo l'integrazione tra professionisti sanitari, la diffusione della cultura della sicurezza e il monitoraggio degli eventi avversi

DESTINATARI

Tutte le professioni sanitarie. Massimo 2000 partecipanti.

RESPONSABILI SCIENTIFICI (BREVE CV)

Pennini Annalisa (PNNNLS69E69L669C) - Formatrice, consulente, ricercatrice e autrice. PhD in Scienze Infermieristiche e Sanità Pubblica, Dottore Magistrale in Scienze Infermieristiche, Abilitazione a Funzioni Direttive dell'Assistenza Infermieristica, Infermiera. Laurea in Sociologia a indirizzo organizzativo, economico e del lavoro. Master di II livello in Management dei Servizi Formativi.

DOCENTI (BREVE CV)

Leporatti Monica (LPRMNC64B47D403Q) - Infermiera e consulente specializzata nei sistemi di gestione della qualità, accreditamento e sviluppo organizzativo in ambito sanitario e socio-sanitario. Da oltre vent'anni svolge attività di consulenza, formazione e supporto alle organizzazioni sanitarie sui temi della qualità, della sicurezza delle cure, della gestione per processi e del miglioramento continuo. Ha partecipato a gruppi di lavoro regionali e a iniziative di sviluppo dei servizi sanitari, con particolare attenzione all'integrazione tra aspetti clinici, organizzativi e gestionali.

Pennini Annalisa (PNNNLS69E69L669C) - Formatrice, consulente, ricercatrice e autrice. PhD in Scienze Infermieristiche e Sanità Pubblica, Dottore Magistrale in Scienze Infermieristiche, Abilitazione a Funzioni Direttive dell'Assistenza Infermieristica, Infermiera. Laurea in Sociologia a indirizzo organizzativo, economico e del lavoro. Master di II livello in Management dei Servizi Formativi.

PROGRAMMA

ARGOMENTO	DURATA STIMATA	TIPO
RM n° 1: Corretto utilizzo delle soluzioni concentrate di cloruro di potassio (KCl) ed altre soluzioni concentrate contenenti potassio	0:20	L
RM n° 7: Raccomandazione per la prevenzione della morte, coma o grave danno derivati da errori in terapia farmacologica	0:40	L
RM n° 10: Prevenzione dell'osteonecrosi della mascella/mandibola da bifosfonati	0:15	L
RM n° 12: Prevenzione degli errori in terapia con farmaci "Look-alike/Sound-alike"	0:25	L
RM n° 14: Raccomandazione per la prevenzione degli errori in terapia con farmaci antineoplastici	0:35	L
RM n° 18: Raccomandazione per la prevenzione degli errori in terapia conseguenti all'uso di abbreviazioni, acronimi, sigle e simboli	0:20	L
RM n° 19: Raccomandazione per la manipolazione delle forme farmaceutiche orali solide	0:25	L

ARGOMENTO	DURATA STIMATA	TIPO
Verifica dell'apprendimento	0:30	P

Tipo: H - Presentazione e discussione di problemi o di casi clinici in seduta plenaria; L - Lezioni e relazioni su tema preordinato; P - TEMPO NO ECM / Verifica apprendimento

METODOLOGIA DIDATTICA UTILIZZATA

METODI DIDATTICI	ORE	MIN.
Lezioni e relazioni su tema preordinato	3	0
TEMPO NO ECM / Verifica apprendimento	0	30
Totale	3:30	
Totale accreditabile	3:00	

MODALITÀ DI VERIFICA DELL'APPRENDIMENTO

Questionario