



# EDUCATION

## PROGRAMMA FORMATIVO ANNO 2024

*Data aggiornamento: 31/01/2024*

## INDICE

1	IL PERCORSO FORMATIVO ICMED	3
1.1	Descrizione	3
1.2	Obiettivo del Programma Formativo 2024	3
2	PERCORSO DI QUALIFICA – (PQ)	4
2.1	Quality Manager in Tissue Institute, Transplant Programme and Blood Banks	4
2.2	Quality Manager nei Centri di Fertilità	5
2.3	Internal Hospital Risk Manager	5
2.4	Quality Manager in una UFA	6
3	FORMAZIONE CONTINUA – (FC)	7
3.1	CORSI TRASVERSALI	7
3.1.1	Come gestire e “subire” un audit da parte dell’ente di certificazione/accreditamento	7
3.1.2	L’applicazione della normativa della Privacy in un centro di fecondazione, Istituto dei tessuti	7
3.2	BLOOD/TISSUE (FCB)	8
3.2.1	La validazione dei sistemi informativi	8
3.2.2	CAR-T and Gene Therapy Specialist	8

## 1 IL PERCORSO FORMATIVO ICMED

### 1.1 Descrizione

L'evoluzione scientifica nel mondo sanitario ha portato a diversi cambiamenti sia di natura organizzativa che normativa.

Questi cambiamenti hanno un impatto significativo soprattutto nel mondo delle terapie cellulari, dei tessuti, degli emocomponenti e della fertilità.

Diventa quindi necessaria la presenza di nuove figure di professionisti sanitari in grado di gestire tali aspetti, così da garantire non solo la sicurezza del paziente, ma anche il rispetto della normativa vigente, sia a livello nazionale che internazionale.

Per questo motivo, grazie all'esperienza pluriennale di ICMED S.r.l., si è deciso di creare dei percorsi formativi finalizzati alla qualificazione del personale.

### 1.2 Obiettivo del Programma Formativo 2024

Il programma formativo 2024 è indirizzato sia a qualificare personale in ambito sanitario specifico, come pure a garantire la formazione continua.

Il programma è indirizzato ai seguenti settori:

- Settore CELL THERAPY
- Settore TISSUE and BLOOD
- Settore Fertility Centers
- Realtà sanitaria specialistica

I percorsi di qualifica riguardano:

- a) Quality Manager nei Programmi Trapianto, Istituti dei tessuti e servizi trasfusionale
- b) Quality Manager nei centri di fecondazione

Essendo ICMED un provider per la formazione continua AGENAS (ID: 7158), le varie proposte formative sono accreditate EMC per tutto il personale sanitario.

Inoltre, la partecipazione ai vari corsi consente di rispondere ai requisiti di formazione continua (10 ore annue) per tutti coloro che lavorano all'interno dei centri trapianto, istituti dei tessuti e servizi trasfusionali.

Grazie all'accordo con l'ente di certificazione delle competenze, ACS Italia, alcuni percorsi formativi daranno diritto al registro internazionale delle competenze.

## 2 PERCORSO DI QUALIFICA – (PQ)

### 2.1 Quality Manager in Tissue Institute, Transplant Programme and Blood Banks



**Obiettivi e descrizione del corso:** Obiettivo del corso è quello di creare la figura del Quality Manager in un Programma Trapianti, Istituto dei Tessuti, Servizio Trasfusionale e Biobanca. Durante il percorso, ai partecipanti verranno forniti gli strumenti per poter progettare, implementare, gestire e migliorare il proprio sistema qualità in ottemperanza ai requisiti normativi sia a livello nazionale che internazionale. **Il corso è qualificato dall'ente di certificazione delle competenze ACS Italia.** Alla fine del percorso di qualificazione, e dopo aver

**superato l'esame, il partecipante verrà iscritto nel registro internazionale dei QUALITY MANAGER DEI PROGRAMMI TRAPIANTO, SERVIZI TRASFUSIONALI E BANCHE DEI TESSUTI.**

#### Date del corso:

- **Edizione italiana:** 8-9-15-16 Marzo 2024
- **Edizione internazionale:** Da definire

**Quota iscrizione:** 700,00 + IVA 22%

**Costo Qualificazione:** 200,00 + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** online

**Destinatari del corso:** Medici che operano presso istituti tessuti, servizi trasfusionali, biologi, data manager e quality manager di programmi trapianti

**Crediti ECM:** 24

## 2.2 Quality Manager nei Centri di Fertilità

**Obiettivi e descrizione del corso:** Obiettivo del corso è quello di creare la figura del Quality Manager in un Centro di Fecondazione. Durante il percorso, ai partecipanti verranno forniti gli strumenti per poter progettare, implementare, gestire e migliorare il sistema organizzativo e di qualità di un centro di fecondazione, in ottemperanza ai requisiti



normativi sia a livello nazionale che internazionale.

**Il corso è qualificato dall'ente di certificazione delle competenze ACS Italia. Alla fine del percorso di qualificazione, e dopo aver superato l'esame, il partecipante verrà iscritto al registro internazionale dei QUALITY MANAGER NEI CENTRI DI PMA**

**Date del corso:** 4-11-18-25 Ottobre 2024 + Esame finale

**Quota iscrizione:** 950,00 +. IVA 22%

- Quota tassa iscrizione: 700,00 + IVA 22%
- Costo qualificazione: 250,00 + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** online

**Destinatari del corso:** Personale che opera presso centri di procreazione medicalmente assistita.

**Crediti ECM:** 40,5



## 2.3 Internal Hospital Risk Manager

**Obiettivo e descrizione del corso:** Per questo ICMED s.r.l. ha sviluppato un percorso formativo finalizzato a creare la figura dell'Internal Hospital Risk Manager (IHRM).

L'IHRM è quella figura professionale in grado di progettare un sistema di gestione del rischio adeguato alla propria struttura sanitaria, integrarlo nel proprio Sistema Qualità aziendale, dotarsi di una metodologia e di strumenti non solo finalizzati alla prevenzione del rischio, ma anche alla gestione degli eventi, supportare il Clinical Risk Manager in tutti gli aspetti relativi alla progettazione e realizzazione di un sistema di gestione del rischio.



Il corso, oltre a rilasciare i crediti ECM, sarà qualificato da ACS Italia, ente di certificazione del personale a controllo pubblico.

**La partecipazione al corso costituisce uno dei requisiti propedeutici al conseguimento della certificazione delle competenze ACS che verrà rilasciata ad esito positivo dell'esame finale del corso.**

**Una volta qualificato, il discente entrerà a far parte ufficialmente del registro internazionale.**

**Date del corso:** 10/11/17/18 Maggio 2024

**Quota iscrizione:** 950,00 + IVA 22%

- Quota tassa iscrizione: 700,00 + IVA 22%
- Costo qualificazione: 250,00 + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** FAD Asincrona

**Destinatari del corso:** Operatori di strutture sanitarie, risk manager, quality manager

## 2.4 Quality Manager in una UFA



**Obiettivo e descrizione del corso:** Il corso si pone come obiettivo fornire ai partecipanti gli strumenti per poter implementare, gestire e migliorare il proprio sistema qualità all'interno di una UFA, relativamente tutte le attività erogate al suo interno.

Dopo aver analizzato la differenza tra certificazione ed accreditamento, verranno individuate le caratteristiche principali delle normative GMP, Farmacopea. Si proporranno dei modelli di sviluppo del sistema qualità e gestione del rischio per poi concludere con una introduzione del concetto di auditing.

**La partecipazione al corso costituisce uno dei requisiti propedeutici al conseguimento della certificazione delle competenze ACS che verrà rilasciata ad esito positivo dell'esame finale del corso.**

**Una volta qualificato, il discente entrerà a far parte ufficialmente del registro internazionale.**

**Date del corso:** 20/21/27/28 Settembre 2024

**Quota iscrizione:** 950,00 + IVA 22%

- Quota tassa iscrizione: 700,00 + IVA 22%
- Costo qualificazione: 250,00 + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** FAD sincrona

**Destinatari del corso:** Operatori di strutture sanitarie, farmacisti, personale che gestisce la qualità

**Crediti:** 24

### 3 FORMAZIONE CONTINUA – (FC)

La formazione rappresenta un elemento fondamentale per il mantenimento delle competenze da parte di coloro che lavorano presso strutture sanitarie. La partecipazione ai corsi per la formazione continua consente di rispondere ai requisiti di formazione continua (10 ore annue) per tutti coloro che lavorano all'interno dei centri trapianto, istituti dei tessuti e servizi trasfusionali.

#### 3.1 CORSI TRASVERSALI

##### 3.1.1 Come gestire e “subire” un audit da parte dell’ente di certificazione/accreditamento



**Obiettivi e descrizione del corso:** Tutti coloro che gestiscono il sistema qualità devono “subire” le verifiche ispettive e gli audit da parte degli enti regolatori o di certificazione (JACIE, CNT, CNS, CRS, CRT).

Durante questo incontro verranno fornite delle strategie e degli strumenti operativi per potersi preparare efficacemente alle varie ispezioni.

**Date del corso:** 26 aprile 2024

**Quota di iscrizione:** 160,00 + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** online

**Crediti ECM:** 4,5



##### 3.1.2 L’applicazione della normativa della Privacy in un centro di fecondazione, Istituto dei tessuti



**Obiettivi e descrizione del corso:** Il corso si pone come obiettivo analizzare la modalità di applicazione dei requisiti richiesti dal GDPR all’interno dei centri trapianto, istituti dei tessuti e centri di PMA

Dopo aver affrontato la tematica del GDPR a livello generale, si procederà a illustrare le problematiche principali presenti a livello di normativa nella realtà specifica

**Date del corso:** 7 Giugno 2024

**Quota di iscrizione:** 160,00 + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** online

**Crediti ECM:** 4,5

## 3.2 BLOOD/TISSUE (FCB)

### 3.2.1 La validazione dei sistemi informativi



**Obiettivi e descrizione del corso:** Gli standard di qualità richiedono sempre di più che i centri implementino al proprio interno un sistema finalizzato alla convalida e validazione. Uno degli elementi che deve essere validato in un centro trapianti, servizio trasfusionale e centro di fecondazione è il sistema informatico. Durante questo percorso si illustrerà la modalità di validazione dei sistemi informatici, fornendo strumenti operativi per la validazione stessa.

**Date del corso:** 20 Maggio 2024

**Quota di iscrizione:** 160,00 + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** online

**Crediti ECM:** 4,5

### 3.2.2 CAR-T and Gene Therapy Specialist



**Obiettivi e descrizione del corso:** Obiettivo del corso è quello di mantenere il livello di qualificazione per tutti coloro che operano nelle CAR-T Unit e Cell Therapy Unit. In particolare durante il percorso formativo, si procederà all'analisi della compliance del centro alla luce della vigente normativa europea e nazionale, approfondendo i requisiti necessari richiesti dalla normativa. Inoltre viene illustrato il ruolo del "Car-T Specialist" e il Gene Therapy Expert nelle due prospettive di lavoro: azienda sponsor e centro clinico.

**Date del corso:** 24 Maggio 2024

**Quota iscrizione:** 160 Euro + IVA 22%

**Modalità di erogazione del corso:** in presenza e online

**Destinatari del corso:** Medici che operano presso centri trapianti, farmacisti, biologi, data manager e quality manager di programmi trapianti. Personale che opera in strutture farmaceutiche.