

Corso di Formazione a Distanza
IL TRASPORTO DEL SANGUE E DEGLI EMOCOMPONENTI DALLA SEDE DI RACCOLTA ALLA SEDE DI LAVORAZIONE

12/10/2016 – 15/12/2016

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ
Ufficio Relazioni Esterne
e
Centro Nazionale Sangue

Descrizione: L'Accordo Conferenza Stato-Regioni del 16 dicembre 2010 prescrive specifici requisiti in relazione al processo di confezionamento e trasporto del sangue e degli emocomponenti e alla sua convalida.

Questo corso intende fornire i riferimenti per la corretta gestione del processo di trasporto del sangue e degli emocomponenti dalla sede di raccolta alla sede di lavorazione in riferimento sia alle normative applicabili al settore trasfusionale, sia a quelle applicabili a livello nazionale ed europeo ai materiali biologici.

Questo corso ha inoltre la finalità di proporre una metodologia per la corretta identificazione, analisi e valutazione dei rischi ai fini della convalida del processo di trasporto del sangue e degli emocomponenti e della qualificazione delle sue componenti critiche.

Progetto/Convenzione: Corso organizzato all'interno dell'Accordo tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome del 16 dicembre 2010, che ha sancito in via definitiva, ai sensi dell'art. 19 comma 1, della Legge 219/2005, i "Requisiti specifici per l'esercizio della attività sanitarie presso le strutture trasfusionali e le unità di raccolta associative" avviando, di fatto, i percorsi di autorizzazione e accreditamento delle attività trasfusionali sull'intero territorio nazionale

Obiettivi generali del Corso:

Individuare i riferimenti per la corretta gestione del processo di confezionamento e trasporto del sangue e degli emocomponenti dalla sede di raccolta alla sede di lavorazione e per l'identificazione degli elementi necessari per la sua convalida.

Struttura del Corso

Il Corso contiene:

- introduzione al corso che ne spiega la rilevanza, le finalità generali e la struttura
- obiettivo generale del corso
- l'Unità di apprendimento, che contiene gli elementi tematici principali del Corso

L'Unità di apprendimento contiene:

- problema, basato su uno scenario realistico in relazione ai temi del Corso, utile per l'attivazione del processo di apprendimento e l'applicazione delle conoscenze acquisite;
- obiettivi specifici di apprendimento;
- materiale di supporto, che il partecipante può utilizzare per approfondimenti e ricerca di ulteriore materiale di studio, contenente riferimenti bibliografici e indirizzi web relativi all'argomento trattato;

Provider n. 2224

- materiale di lettura (articoli scientifici, rapporti e relazioni tecnico-scientifiche, riferimenti legislativi, ecc.) che ha come obiettivo quello di fornire strumenti utili ai fini della risoluzione del problema proposto;
- tutorial, che rappresentano la sintesi dei principali elementi di discussione e di studio del Corso;
- proposta di un'ipotesi risolutiva del problema.

Tra le risorse a disposizione del partecipante:

- bacheca news che li terrà aggiornati su eventuali comunicazioni generali relative all'erogazione del Corso;
- guida per il partecipante;
- Frequently Asked Questions – FAQ.

Metodologia didattica e modalità di erogazione

Il metodo didattico sarà basato sullo studio di problemi (Problem-based Learning - PBL), presentazioni dei docenti e materiali di lettura per approfondire le tematiche oggetto del corso, esercitazioni.

Durata e calendario del corso:

Per la fruizione del corso sono previste 16 ore. Il Corso sarà disponibile dal 12 ottobre al 15 Dicembre 2016.

Modalità di valutazione

La prova certificativa è composta da domande a scelta multipla di cui una sola è esatta e sarà superata con il raggiungimento dell'75% delle risposte corrette. Il partecipante avrà a disposizione tre tentativi per il superamento del test di valutazione finale.

Sono previsti inoltre un questionario di valutazione della qualità percepita e un questionario di gradimento, la cui compilazione, insieme al superamento della prova certificativa finale, consentirà il conseguimento dell'Attestato ECM del Corso.

I partecipanti devono obbligatoriamente svolgere anche le prove formative, che comprendono:

- **il questionario di valutazione della ricaduta formativa iniziale e finale:** da compilare all'inizio del corso e finalizzato a valutare attitudini e comportamenti inerenti il tema trattato, è obbligatorio, ma non costituisce un test di sbarramento;
- **test di ingresso (pre-test)** da compilare all'inizio del Corso e che consente al partecipante di valutare le proprie conoscenze pregresse sugli argomenti trattati. È obbligatorio, ma non è necessario raggiungere un punteggio minimo per proseguire;
- **test di autovalutazione (post test)** del livello di conoscenze acquisite, inserito al termine del Corso. Il questionario è una prova obbligatoria, non è necessario raggiungere un punteggio minimo per proseguire. Svolge una funzione formativa perché permette di valutare autonomamente la necessità o meno di approfondire lo studio dei temi trattati nel Corso, per mezzo della visualizzazione di un feedback in cui sono segnalate le domande alle quali non è stato risposto correttamente, con il rimando all'obiettivo d'apprendimento da rivedere.

ESPERTI che hanno preparato i contenuti:

Ivana Menichini, Centro Nazionale Sangue, Istituto Superiore di Sanità, Roma
Simonetta Pupella, Centro Nazionale Sangue, Istituto Superiore di Sanità, Roma
Giorgina Vaselli, Centro Nazionale Sangue, Istituto Superiore di Sanità, Roma



Provider n. 2224

DIRETTORI DEL CORSO:

Giancarlo Maria Liumbruno
Centro Nazionale Sangue
Istituto Superiore di Sanità, Roma

Alfonso Mazzaccara
Ufficio Relazioni Esterne
Istituto Superiore di Sanità, Roma

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Simonetta Pupella
Centro Nazionale Sangue
Istituto Superiore di Sanità, Roma

SEGRETERIA SCIENTIFICA METODI E TECNOLOGIE FAD

Donatella Barbina, Alfonso Mazzaccara, Debora Guerrera
Ufficio Relazioni Esterne
Istituto Superiore di Sanità, Roma

SEGRETERIA TECNICA:

Andrea Aguzzi
Centro Nazionale Sangue
Istituto Superiore di Sanità

Quota di iscrizione: Euro 32,00

Destinatari e numero massimo di partecipanti

Il corso è destinato ai Responsabili Assicurazione Qualità (RAQ) e agli operatori dei Servizi Trasfusionali e delle Unità di Raccolta del Sangue ed emocomponenti, particolarmente coinvolti nel processo trasfusionale, oggetto prioritario del corso, nonché a tutte le figure professionali, per le quali è previsto l'accreditamento ECM, che abbiano interesse nelle tematiche trattate svolgendo la loro attività professionale presso un Servizio Trasfusionale o una Unità di Raccolta del sangue ed emocomponenti.

Numero massimo di iscritti: 500

Accreditamento ECM: **medico chirurgo, biologo, tecnico di laboratorio biomedico, infermiere.**

Attestati

A procedure di accreditamento ECM espletate, ai partecipanti che ne avranno diritto (vedere criteri per l'assegnazione dei crediti – AGENAS), sarà rilasciato (direttamente in piattaforma) l'attestato con 16 crediti formativi in base ai profili professionali per i quali il Corso è accreditato.

Modalità di iscrizione

I soggetti interessati dovranno inviare una richiesta al Centro Nazionale Sangue tramite una mail all'indirizzo amministrazione.cns@iss.it, specificando Nome, Cognome, Recapito telefonico e Ente di appartenenza (con indicazione del Servizio Trasfusionale o Unità di Raccolta di sangue ed emocomponenti presso la quale si svolge la propria attività).

A seguire, i soggetti interessati riceveranno una mail contenente le istruzioni necessarie ad avviare il processo di iscrizione al corso (fase di selezione e successivo pagamento della quota di iscrizione e accesso al corso per i partecipanti selezionati).

Per ogni informazione attinente al Corso si prega di contattare la Segreteria del Centro Nazionale Sangue all'indirizzo e-mail: amministrazione.cns@iss.it