

I DISPOSITIVI MEDICI E IL REGOLAMENTO UE 2017/745 COSA DEVE SAPERE IL FARMACISTA



DAL 31 LUGLIO 2024 AL 24 LUGLIO 2025

In collaborazione con

FF_{Cannavò}
Fondazione Francesco Cannavò

RAZIONALE SCIENTIFICO

I dispositivi medici (DM) rappresentano uno strumento indispensabile nella pratica clinica e rivestono un ruolo fondamentale nei processi di erogazione dell'assistenza sanitaria in quanto contribuiscono in maniera rilevante alle fasi di prevenzione, diagnosi, monitoraggio, cura delle patologie e di riabilitazione del paziente.

Al fine della tutela della salute pubblica, tutti gli attori che intervengono a vario titolo nei processi di gestione dei DM, tra cui i farmacisti quali professionisti sanitari operanti al fianco dei pazienti e dei loro caregiver, sono chiamati ad acquisire un adeguato livello di competenze in ambito scientifico e normativo per garantire appropriatezza ed efficienza nella dispensazione e nella gestione.

Il Regolamento sui DM 2017/745 ha previsto una serie di adempimenti sulla tracciabilità, ma la mancata operatività della banca dati Eudamed suggerisce il ricorso a soluzioni transitorie a cura degli Stati Membri per quanto riguarda la registrazione di dispositivi, le notifiche di certificazione, la vigilanza e le indagini cliniche.

Il Regolamento affida competenze nuove ad ogni operatore economico, compreso il farmacista, coinvolto nella catena di gestione e approvvigionamento durante l'intero ciclo di vita del dispositivo medico.

Di recente, inoltre, nella Gazzetta ufficiale n. 160 dell'11 luglio 2023 e n. 166 del 18 luglio 2023 sono stati pubblicati i decreti relativi agli obblighi di registrazione e conservazione dell'identificativo unico del dispositivo (UDI) da parte delle Istituzioni sanitarie e degli operatori sanitari (tra cui i farmacisti) per i dispositivi medici e per i dispositivi medico diagnostici in vitro (IVD).

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Marcella Marletta, Coordinatore Scientifico Fondazione Cannavò

RELATORI

Nicola Barni, Presidente Confindustria Dispositivi Medici

Fernanda Gellona, Direttore Generale Confindustria Dispositivi Medici

Marcella Marletta, Coordinatore Scientifico Fondazione Cannavò

Roberta Marcoaldi, Direttore dell'Organismo Notificato Istituto Superiore di Sanità

PROGRAMMA SCIENTIFICO

Modulo 1

Titolo: L'applicazione del nuovo Regolamento europeo 2017/745 sui dispositivi medici: EUDAMED, identificazione e tracciabilità

Relatore: Marcella Marletta

Modulo 2

Titolo: Il regolamento UE 2017/745 sui dispositivi medici: vigilanza, sorveglianza post-commercializzazione e indagini cliniche

Relatore: Marcella Marletta

Modulo 3

Titolo 1: Il ruolo dell'industria dei dispositivi medici nel SSN: stato dell'arte

Relatore: Nicola Barni

Titolo2: Le sfide del settore dell'industria dei dispositivi medici

Relatore: Fernanda Gellona

Titolo 3: La certificazione dei dispositivi medici: stato dell'arte

Relatore: Roberta Marcoaldi

I DISPOSITIVI MEDICI E IL REGOLAMENTO UE 2017/745 COSA DEVE SAPERE IL FARMACISTA

ECM (Educazione Continua in Medicina) - Codice ECM: 604 - 423719

Summeet Srl (Provider standard n° 604) ha inserito nel programma formativo 2024 l'evento "I DISPOSITIVI MEDICI E IL REGOLAMENTO UE 2017/745 - COSA DEVE SAPERE IL FARMACISTA" assegnando n° 3 crediti formativi. L'evento formativo è destinato a n° 5.000 Farmacisti. Il rilascio della certificazione dei crediti è subordinato: alla corrispondenza tra la professione del partecipante e quella cui l'evento è destinato, alla fruizione dell'intera durata del corso, al superamento del test di valutazione apprendimento con almeno il 75% di risposte corrette e compilazione del questionario di gradimento (entrambi compilabili in piattaforma FAD).

Obiettivo formativo: 1 - Applicazione nella pratica quotidiana dei principi e delle procedure dell'evidence based practice (EBM - EBN - EBP)

Provider ECM e Segreteria Organizzativa

SUMMEET

SUMMEET Srl

Via P. Maspero, 5 - 21100 Varese

Tel. 0332 231416 - Fax 0332 317748

info@summeet.it - www.summeet.it

Provider ECM n° 604

CLICCA QUI PER
L'ISCRIZIONE GRATUITA

