

EVENTO FORMATIVO

**CORSO DI FORMAZIONE PROCEDURA AZIENDALE
 RACCOMANDAZIONE 19**

Edizione 1 - 21 Ottobre 2026 – Edizione 2 - 2 Dicembre 2026
 Sala Arcobaleno Ex Cto Bari

La corretta gestione della terapia farmacologica rappresenta un elemento fondamentale per garantire sicurezza, efficacia e appropriatezza delle cure. In numerosi contesti assistenziali, tuttavia, si rende necessario manipolare compresse e capsule per favorire la somministrazione a pazienti con disfagia, nutrizione enterale, ridotta compliance o necessità di dosaggi non disponibili in commercio. La manipolazione delle forme farmaceutiche orali solide, se effettuata in modo improprio, può alterare le caratteristiche del medicinale, compromettere l'efficacia terapeutica, aumentare il rischio di eventi avversi ed esporre pazienti e operatori sanitari a potenziali rischi. La Raccomandazione Ministeriale n. 19, emanata dal Ministero della Salute, fornisce indicazioni operative per una gestione sicura e appropriata di tali pratiche, con l'obiettivo di prevenire errori di terapia e migliorare la qualità dell'assistenza.

Il corso si propone di diffondere la conoscenza dei contenuti della Raccomandazione, approfondendo i criteri di valutazione della necessità di manipolazione, i rischi correlati alle diverse forme farmaceutiche, le corrette modalità operative, l'utilizzo dei dispositivi dedicati e la gestione documentale del processo. Particolare attenzione sarà dedicata alla responsabilità professionale degli operatori sanitari, all'approccio multidisciplinare tra medici, farmacisti e infermieri, nonché all'adozione di procedure standardizzate per garantire la sicurezza del paziente in tutti i setting assistenziali.

Attraverso l'analisi di casi pratici e situazioni cliniche ricorrenti, il percorso formativo consentirà ai partecipanti di acquisire competenze utili a identificare le forme farmaceutiche che possono essere manipolate, riconoscere quelle per cui la manipolazione è controindicata e applicare comportamenti coerenti con le migliori pratiche di gestione del rischio clinico. Il corso intende inoltre promuovere una cultura della sicurezza orientata alla prevenzione degli errori di terapia e al miglioramento continuo della qualità delle cure.

RESPONSABILE SCIENTIFICO:

Dott. Crescenza Abbinante

PROGRAMMA:

Ore 08:00	Registrazione partecipanti
Ore 08:30	Introduzione Direttore
Ore 09:00	Raccomandazioni Ministeriali ed implementazione. Introduzione alla procedura (Abbinante/Sblano/Trotta/Santoiemma)
Ore 9:30	Valutazione preliminare delle condizioni cliniche del paziente e prescrizione (Dott.ssa Lara Francese)
Ore 10:15	Valutazione preliminare dei rischi legati alla manipolazione del farmaco e manipolazione corretta delle forme farmaceutiche orali solide (Dott.ssa Almagrazia Giannandrea)
Ore 11:00	Pausa
Ore 11:15	Allestimento e somministrazione del farmaco (Dott. Valerio Marra/Dott. Daniele Pagani)
Ore 12:00	Segnalazione reazioni avverse (Dott.ssa Almagrazia Giannandrea)
Ore 12:45	Esercitazione/caso clinici
Ore 14:00	Fine lavori