

PROSPETTO RIASSUNTIVO DELLE ATTIVITA' FORMATIVE PREVISTE

Area tematica	Requisiti assistenziali	Prestazioni minime dello specializzando	Anno di svolgimento
Informazione	Interrogazione di fonti informative, banche dati e metanalisi	100 ore	II
	Attività di informazione passiva (aggiornamento). Attività di informazione e documentazione sul farmaco e sulle Tecnologie sanitarie in genere	100 ore	II
	Partecipazione a progetti con la produzione di testi rivolti a sanitari o pazienti.	2 testi	III
Farmacovigilanza e vigilanza sui dispositivi medici	Monitoraggio di reazioni avverse da farmaci e da utilizzo di dispositivi medici.	200 ore	I
	Gestione dei flussi informativi di farmacovigilanza e di vigilanza sui dispositivi medici	100 ore	II
	Produzione di reports informativi di feed-back destinati ai medici	2 report	II
	Partecipazione allo sviluppo di progetti di farmacovigilanza attiva.	1 progetto	IV
	Partecipazione ad interventi di vigilanza ispettiva nell'armadio farmaceutico del reparto	10 interventi	I
Area gestionale e di governo clinico	Partecipazione alle attività di approvvigionamento e alla predisposizione di capitolati tecnici per l'acquisizione dei materiali sanitari.	80 ore	I
	Partecipazione alla gestione del Prontuario Terapeutico e del Repertorio dei Dispositivi medici e applicazione principi HTA	350 ore	II - 150 ore III - 150 ore IV - 50 ore
	Partecipazione alla gestione del Rischio clinico e prevenzione degli errori di terapia	50 ore	IV
	Attività di counseling al paziente in sede di dispensazione dei farmaci	50 ore	III
	Partecipazione a riunioni di commissioni e/o gruppi di lavoro multidisciplinari quali team nutrizionali, oncologici, progetto ospedale senza dolore	2 riunioni	II - 1 riunione IV - 1 riunione
	Partecipazione a riunioni della Commissione Terapeutica Locale e delle commissioni per i dispositivi medici	6 riunioni	IV
	Gestione in fase di distribuzione delle richieste/prescrizioni personalizzate e dei farmaci stupefacenti e psicotropi	200 ore	I
	Partecipazione alle attività di analisi della prescrizione farmaceutica in ambito ospedaliero con elaborazione di report di farmacoutilizzazione e/o di valutazione dell'impiego clinico di dispositivi medici ad elevata tecnologia.	3 report	IV

PROSPETTO RIASSUNTIVO DELLE ATTIVITA' FORMATIVE PREVISTE

Area tematica	Requisiti assistenziali	Prestazioni minime dello specializzando	Anno di svolgimento
Management	Attività di monitoraggio finalizzata al controllo direzionale per centri di costo.	200 ore	II – 30 ore III – 170 ore
	Attività di programmazione e pianificazione del budget aziendale.	100 ore	I
Sperimentazione clinica	Valutazione di protocolli di sperimentazione.	50 protocolli	III
	Partecipazione alla segreteria scientifica dei comitati etici	100 ore	IV
	Gestione di campioni sperimentali.	10 sperimentazioni	III
	Verifica Good Clinical Practices.	1 sperimentazione	III
	Produzione di report di attività di un comitato etico.	1 report	III
	Partecipazione a studi multicentrici.	1 studio	IV
Produzione di medicinali e terapie personalizzate	Produzione di preparati magistrali e officinali non sterili.	100 preparazioni/lotti	I
	Produzione di preparati magistrali sterili: terapie nutrizionali, antiblastiche e di supporto, medicinali sperimentali e radiofarmaci	350 preparazioni	II
	Tracciabilità e documentazione processi di produzione dei medicinali.	50 preparazioni	III
	Controlli su ambienti, attrezzature e operazioni di preparazioni.	20 lotti di officinali	III
	Monitoraggio dei pazienti trattati con terapie personalizzate ed elaborazione di audit report	50 pazienti/casi	III
	Elaborazione di reports di analisi di pazienti trattati con terapie personalizzate.	3 report	IV
Farmaceutica territoriale	Partecipazione a interventi di vigilanza ispettiva, inerenti il servizio prestato dalle farmacie e il commercio dei medicinali.	10 ispezioni	I
	Controlli sulle prestazioni rese dalle farmacie aperte al pubblico, in regime convenzionale SSN.	100 ore	I
	Attività di erogazione agli utenti del SSN di medicinali e altro materiale sanitario.	300 ore	II
	Analisi Atti amministrativi per farmacie e distribuzione all'ingrosso dei farmaci.	50 ore	II
	Monitoraggio dei dati di prescrizione attraverso l'interrogazione di banche dati.	300 ore	III
	Monitoraggio dell'appropriatezza prescrittiva e della spesa farmaceutica.	200 ore	III e IV
STUDIO MULTICENTRICO	partecipazione ad almeno uno studio multicentrico, in particolare nell'ambito della farmacoepidemiologia e farmacoconomia.	1 studio	IV

