

La gestione del rischio applicata ai dispositivi medici

SEMINARIO – 02/12/2015

APERTURA ISCRIZIONI DAL 09/11/2015 ore 9.30

La scheda di preiscrizione dovrà essere compilata esclusivamente dal seguente link:

http://www.ordineingegneri.fi.it/contents/evento_2015-12-02_SemRischioDispositiviMedici.php

Per l'iscrizione on.line sono richiesti i seguenti dati:

Cognome e Nome
Titolo (Ing. Arch...)
Sezione (A o B)
iscritto all'Ordine della Provincia di
N. Iscrizione
cellulare
C.F. (personale)
Indirizzo e-mail

Ai sensi dell'art.10 della D.Lgs. 196/03 La informiamo che il trattamento dei dati personali qui indicati, effettuabile anche con l'ausilio di mezzi elettronici esterni, è diretto solo all'attività in questione.

Segreteria Organizzativa:
Ordine degli Ingegneri della Provincia di Firenze
Viale Milton 65 - 50129 Firenze
e-mail: info@ordineingegneri.fi.it

In caso di rinuncia alla partecipazione l'iscritto ha l'obbligo di darne comunicazione **almeno 4 giorni prima** dello svolgimento dell'evento. In mancanza di tale comunicazione alla successiva iscrizione ad un evento formativo il partecipante verrà inserito in coda ed ammesso all'evento solo se rimangono posti disponibili.

IL NUMERO MASSIMO DEI PARTECIPANTI E' 40
STANTE LA CAPIENZA DELLA SALA

Agli ingegneri partecipanti saranno riconosciuti n° 3 CFP



**ORDINE DEGLI INGEGNERI
DELLA PROVINCIA DI FIRENZE**



**LA GESTIONE DEL RISCHIO
APPLICATA AI DISPOSITIVI MEDICI**

SEMINARIO

02/12/2015

Ordine Ingegneri di Firenze

Viale Milton 65 – Firenze



in collaborazione con

NON SARANNO RICONOSCIUTI CFP NE' RILASCIATI ATTESTATI A CHI FIRMA' IL
REGISTRO D'INGRESSO DOPO L'ORARIO DI INIZIO DEGLI INTERVENTI PROGRAMMATI E
QUELLO DI USCITA PRIMA DELL'ORARIO DI CONCLUSIONE INDICATO NEL PROGRAMMA E CHE
NON SARA' PRESENTE PER TUTTA LA DURATA DEL SEMINARIO
SARANNO RICONOSCIUTI CFP SOLO A COLORO CHE AVRANNO EFFETTUATO LA
REGISTRAZIONE CON LE MODALITA' INDICATE

c.f.v.

Presentazione

Attualmente in ambiente sanitario è di particolare rilevanza il rischio conseguente all'utilizzo delle tecnologie biomediche per applicazioni diagnostiche, terapeutiche o riabilitative. La quasi totalità delle prestazioni assistenziali svolte all'interno di un ospedale sono basate su un impiego intensivo di apparecchiature e dispositivi medici, il cui grado di efficienza può influenzare, direttamente ed indirettamente, la qualità del servizio al paziente in termini di sicurezza di impiego, accuratezza diagnostica o terapeutica, tempo di accesso alle prestazioni sanitarie, oltre a potenzialmente pregiudicare le condizioni di sicurezza e salute del personale.

Migliorare le condizioni di sicurezza è uno dei obiettivi della buona gestione sanitaria, un contributo in questo senso è stato dato dal Comitato Tecnico ISO con l'introduzione della Norma europea EN ISO 14971 "Risk Management" che specifica una procedura che permette di identificare i pericoli associati ai dispositivi medici e ai loro accessori, inclusi i dispositivi medico-diagnostici in vitro, e di stimarne e valutarne i rischi.

Obiettivi

Il seminario è rivolto a chi opera in ambito sanitario e si interessa della gestione delle apparecchiature biomedicali e dispositivi medici.

Verranno analizzati i principali contenuti ed i concetti fondamentali della norma ISO 14971.

Materiali Didattici

Il materiale utilizzato durante il seminario verrà distribuito ai partecipanti

PROGRAMMA

13:45 **Registrazione dei partecipanti**

14:00 **Apertura lavori**

Ing. Ernesto Iadanza

Coordinatore Commissione Ingegneria Biomedica Firenze

14:15 **Introduzione alla norma ISO 14971**

Ing. Matteo Ritrovato

Associazione Italiana Ingegneri Clinici

15:45 **Valutazione dei rischi applicata alla tecnologia in sanità**

Ing. Matteo Ritrovato

Associazione Italiana Ingegneri Clinici

16:45 **Valutazione dei rischi nella fase post-market, esempi applicativi**

Ing. Matteo Ritrovato

Associazione Italiana Ingegneri Clinici

17:15 **Conclusioni e questionari**

17:45 **Fine seminario**