

Il rischio infettivo in endoscopia: dalle buone pratiche nel reprocessing alla scelta del monouso



**Centro servizi e formazione
Montedomini**

Via Faenza, 48 nero
Firenze

25 settembre 2019

SIMPIOS

SItI
SOCIETÀ ITALIANA DI IGIENE
Medicina Preventiva e Sanità Pubblica
SEZIONE TOSCANA

**ANOTE
AIGEA**

Razionale

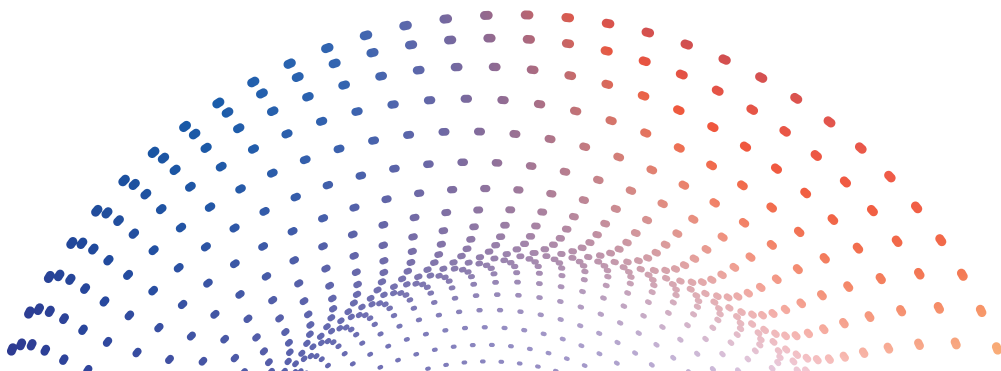
Il convegno ha l'obiettivo di fornire indicazioni sulla metodologia di progettazione e sviluppo dei requisiti organizzativi ed ambientali dei centri di endoscopia e di dare gli elementi critici per la valutazione dei rischi connessi ad ogni singola fase del reprocessing, per garantire il controllo dell'intero processo. Verranno inoltre analizzati i criteri per definire l'appropriatezza della scelta dei dispositivi monouso.

Responsabili Scientifici

Beatrice Casini	Azienda Ospedaliera-Universitaria Pisana, Pisa
Fabrizio Gemmi	Agenzia Regionale di Sanità, Firenze
Gaetano G. Privitera	Università di Pisa
Cinzia Teresa Rivara	ASL TO4 - Presidio Ospedaliero Ciriè, Torino

Faculty

Beatrice Casini	Azienda Ospedaliera-Universitaria Pisana, Pisa
Maria Luisa Cristina	Università degli Studi di Genova
Giuliana Del Magro	Azienda Ospedaliera-Universitaria Pisana, Pisa
Fabrizio Gemmi	Agenzia Regionale di Sanità, Firenze
Giovanna Paggi	Agenzia Regionale di Sanità, Firenze
Gaetano G. Privitera	Università di Pisa
Emanuele Marciano	Azienda Ospedaliera-Universitaria Pisana, Pisa
Carla Raddavero	Azienda Ospedaliera-Universitaria Senese
Cinzia Teresa Rivara	ASL TO4 - Presidio Ospedaliero Ciriè, Torino
Benedetta Tuvo	Azienda Ospedaliera-Universitaria Pisana, Pisa
Monia Valdinoci	Azienda Ospedaliera Universitaria Careggi
Francesco Venneri	Azienda USL Toscana Centro



Programma

09:30-10:00 Registrazione e Presentazione del convegno

I SESSIONE

Moderatori: G. Privitera, M. L. Cristina

10:00-10:20 Le infezioni correlate alla pratica endoscopica *E. Marciano*

10:20-10:40 Criticità del ricondizionamento degli endoscopi flessibili e la scelta del monouso *B. Casini*

10:40-11:00 I nuovi documenti di indirizzo: Linee guida nazionali Multi-societarie e focus sul rapporto TECNICO UNI /TR 11662UNI TR 11662 *C.T. Rivara*

11:00-11:20 Coffee break

11:20-11:40 Stato di avanzamento delle nuove linee guida ARS *F. Gemmi*

11:40-12:00 Rischio clinico e responsabilità correlato alle attività di reprocessing endoscopi termolabili in relazione alla legge 24/2017 *F. Venneri*

12:00-14:00 Pausa Pranzo

II SESSIONE

Moderatori: A. Poli, F. Gemmi

14:00-14:20 I centri di endoscopia e il nuovo sistema di Accreditamento Toscano *G. Paggi*

14:20-14:40 La sorveglianza microbiologica: quando, cosa e come indagare *B. Tuvo*

14:40-15:00 Esiti della sorveglianza microbiologica sui duodenoscopi *M. L. Cristina*

15:00-16:00 **Proiezioni a video**

- Buone pratiche nel reprocessing endoscopi: quali errori evitare *M. Valdinoci*

- La sorveglianza microbiologica: tecniche di campionamento *G. Del Magro*

- Non conformità: come agire per individuare le cause e ridurre la probabilità di accadimento *C. Raddavero*

16:00-16:40 Tavola rotonda: l'esperto risponde *Tutti, referenti Cittadinanzattiva*

16:40-17:00 Questionario Gradimento e Verifica ECM
CHIUSURA LAVORI

ATTIVITÀ NON ECM

12:00-14:00 INCONTRO CON LE NUOVE TECNOLOGIE:

1) Nuove tecnologie sul cleaning e sulle lava-disinfettatrici *L. Mangiagalli, CBC Group*

2) I software per la tracciabilità di processo *C. A. Zenti, Ecolab*

3) Le convalide e le verifiche di processo *F. Toresani, Steritek*

Informazioni ECM

Evento nr:

Crediti assegnati:

Evento accreditato per: Medico Chirurgo (tutte le discipline), Infermiere, Biologo, Tecnico sanitario di laboratorio biomedico.

Obiettivo formativo:

Ai fini dell'acquisizione dei crediti formativi è necessario:

- essere aderenti alle professioni/discipline accreditate per l'evento;
- fornire i propri dati: nome, cognome, codice fiscale, professione, disciplina, posizione, ordine di appartenenza e numero;
- la presenza effettiva per il 90% della durata dell'evento;
- la consegna del questionario di gradimento e di apprendimento dell'evento;
- il superamento del questionario di apprendimento.

Il limite massimo dei crediti formativi ricondotti al triennio di riferimento acquisibili mediante reclutamento diretto è di 1/3

**Segreteria organizzativa
e Provider ECM - 316**

**Grazie al contributo
non condizionante di**

EUREKA
comunicazione e formazione

www.eureka.srl

Tel. +39 0583 1550100