

LA DIRIGENTE DELL'AREA GOVERNO
DEL FARMACO E DEI DISPOSITIVI MEDICI
ELISA SANGIORGI

Spett.li Ordini dei farmacisti
Spett.li Ordini dei medici
Spett.li Associazioni di categoria delle
farmacie convenzionate
Della Regione Emilia-Romagna

Oggetto: Rinnovo del Corso di formazione regionale sulla Dispositivo-Vigilanza – FAD – Edizione 2026

Gentilissimi,

si informa che è disponibile l'aggiornamento del corso regionale dal titolo "Dispositivo-Vigilanza: normativa e gestione delle segnalazioni sui dispositivi medici e diagnostici in vitro", rivolto a tutti gli operatori sanitari dell'Emilia-Romagna e accreditato per 5,4 ECM.

Il corso sarà fruibile a partire da lunedì 23 febbraio su piattaforma regionale Self, accessibile al link: <https://www.self-pa.net/>

L'accesso è consentito a tutti i professionisti sanitari operanti sul territorio regionale, previa autenticazione mediante SPID o altra identità digitale. A completamento del percorso, è messo a disposizione un servizio di tutoraggio per i discenti.

Per eventuali chiarimenti è possibile contattare la Dott.ssa Patrizia Falcone e la Dott.ssa Melania Patuelli all'indirizzo dispositivo-vigilanza@regione.emilia-romagna.it.

Si chiede di diffondere la presente comunicazione ai professionisti interessati.

Cordiali saluti.

Elisa Sangiorgi

Allegati
Allegato 1 – Programma Dispositivo-vigilanza
Allegato 2 – Locandina Dispositivo-vigilanza

Viale Aldo Moro, 21
40127 Bologna

tel. 051.527.7285
tel. 051.527.7279
tel. 051.527.7280

e-mail: farmaciDM@regione.emilia-romagna.it
PEC: segrosp@postacert.regione.emilia-romagna.it





FAD e-learning

Accreditamento ECM regionale

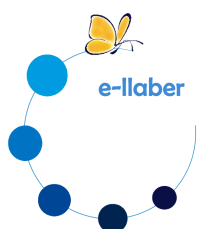
DISPOSITIVO - VIGILANZA
normativa e gestione delle
segnalazioni sui dispositivi
medici e diagnostici in vitro

Segreteria scientifica

Dott.ssa Falcone Patrizia

Dott.ssa Patuelli Melania

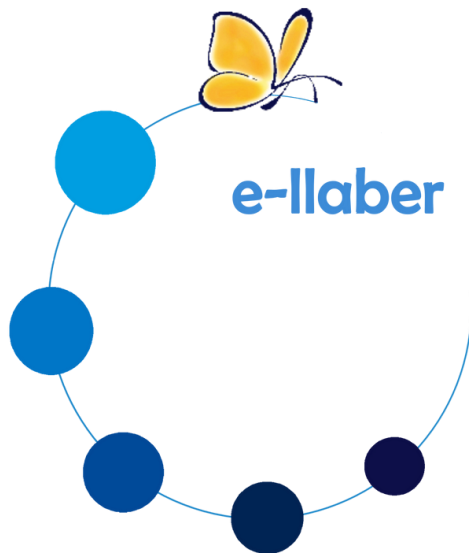
dispositivovigilanza@regione.emilia-romagna.it



 www.self-pa.net

Area sanità

 **Regione Emilia-Romagna**

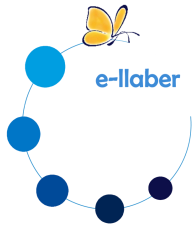


Lab e-learning in sanità

FAD e-learning

Corso FAD

Dispositivo-Vigilanza: normativa e gestione delle segnalazioni sui dispositivi medici e diagnostici in vitro



RAZIONALE

Il percorso formativo ha l'obiettivo di migliorare le conoscenze sulla dispositivo-vigilanza al fine di aumentare la qualità e la numerosità delle segnalazioni a tutela della salute e sicurezza di tutti coloro che interagiscono con i dispositivi medici.

OBIETTIVI

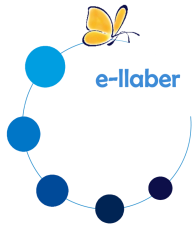
Acquisizione di strumenti nell'ambito della Dispositivo-Vigilanza utili per:

- applicare la normativa vigente
- riconoscere gli eventi correlati alla Dispositivo-Vigilanza
- effettuare segnalazioni di incidente, incidente grave e reclamo

DESTINATARI

Il corso è rivolto a tutti gli operatori sanitari, in particolare a coloro che operano nelle strutture pubbliche e private, farmacisti territoriali di farmacie convenzionate o parafarmacie, Medici di Medicina Generale e Pediatri di Libera Scelta.





ARGOMENTI

- Normativa e Organizzazione della Rete Nazionale e Regionale
- Segnalazione degli eventi di dispositivo-vigilanza
- Incidenti con dispositivi medici, dispositivi medico-diagnostici in vitro e apparecchiature
- Reclamo
- Gestione avvisi di Sicurezza e azioni correttive di campo
- Approfondimenti

COORDINAMENTO E COLLABORAZIONI

La FAD e-learning è stata coordinata dal Settore Assistenza Ospedaliera – Area Governo del Farmaco e dei Dispositivi Medici.

Responsabile Scientifico: dott.ssa Patrizia falcone

Responsabile dei contenuti: dott.ssa Melania Patuelli

La Formazione è frutto della collaborazione con docenti provenienti dalle Aziende Sanitarie della Regione

PROVIDER ECM

Ausl di Bologna

DURATA ECM

3 ore

5.4

ISCRIZIONE

- Per i dipendenti delle Aziende sanitarie pubbliche della Regione: tramite identity provider aziendale
- Per tutti gli altri: tramite SPID

