



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
(Nominato con D.P.G.R.T. n. 233 del 13/12/2010)

N° 217 del 27/12/2010

Oggetto: Approvazione Piano di Formazione Esterna ISPO – Anno 2011	
Struttura Proponente	Direzione Aziendale
Proposta n. <u>217</u>	Responsabile del procedimento
	Responsabile Contabilità e Controllo di Gestione Estensore
	

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Importo di spesa: 100.267,00 euro

Conto Economico

Eseguibile a norma di Legge dal 27 DIC. 2010

Pubblicato a norma di Legge il 27 DIC. 2010

Inviato al Collegio Sindacale il 28 DIC. 2010

L'anno 2010, il giorno 27 del mese di Dicembre
Il sottoscritto Prof. Gianni Amunni, nella sua qualità di

DIRETTORE GENERALE

di questo Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, con sede in Via Cosimo il Vecchio 2 – 50139 Firenze, in forza del Decreto del Presidente della Giunta Regionale Toscana n. 233 del 13/12/2010.

Visto il D. Lgs.vo 30.12.1992, n. 502 e sue successive modifiche ed integrazioni;

Vista la Legge Regionale Toscana 24.02.2005, n. 40 recante "Disciplina del Servizio Sanitario Regionale" e successive modifiche e integrazioni;

Vista la Legge Regionale Toscana 04.02.2008 n. 3 recante "Istituzione e organizzazione dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) Gestione liquidatoria del Centro per lo Studio e la Prevenzione Oncologica";

Dato atto che in forza della Legge Regionale Toscana 04.02.2008, n. 3 l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO) è Ente del Servizio Sanitario Regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile e ai sensi e per gli effetti dell'art. 19 comma 1 di detta legge subentra nelle attività esercitate dal disciolto CSPO a far data dal 1° Luglio 2008 e nella fattispecie all'art. 2, comma 4, tra le attività dell'ISPO, si contempla l'attività di aggiornamento professionale nell'ambito della prevenzione oncologica per le aziende del servizio sanitario regionale e nazionale (formazione esterna);

Vista la delibera del Direttore Generale n. 5 del 14.07.2008 con la quale è stato approvato il Regolamento dell'ISPO;

Dato atto che la formazione permanente del personale è elemento essenziale nelle organizzazioni sanitarie per il miglioramento delle competenze degli operatori e delle prestazioni erogate, secondo le indicazioni contenute nel Piano Sanitario Regionale vigente;

Considerato inoltre che il disciolto CSPO e attualmente l'ISPO, in qualità Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica, sviluppa l'attività di formazione e scambio professionale tra gli operatori dei programmi di screening regionale e che, essendo tra l'altro sede dell'Osservatorio Nazionale Screening, promuove la formazione presso le Aziende Sanitarie ed Ospedaliere di altre Regioni, con l'obiettivo di migliorare e garantire i controlli di qualità a livello di ciascun programma regionale;

Preso atto che con la Delibera della Giunta Regionale Toscana n. 1276 del 01.12.2003 la Regione Toscana ha provveduto al coinvolgimento nel processo di accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) degli eventi formativi anche le strutture regionali CSPO, ARS ed ARPAT;

Visto l'Accordo Stato-Regioni del 13.03.2003 in cui viene sancito che "i crediti maturati dai singoli professionisti nell'ambito delle iniziative di formazione continua accreditate dalle Regioni sono riconosciuti su tutto il territorio nazionale";

Preso atto che, come specificato nel Piano di Formazione Esterna ISPO 2011, allegato al presente atto quale parte integrante e sostanziale (Allegato "A") e redatto dal Coordinatore della Formazione Esterna Dott. Barbara Mengoni, con la collaborazione della Dott. Veronica Margelli, dopo aver valutato le proposte formative, elaborate dai Responsabili delle Strutture Complesse e Semplici, con il Referente Scientifico dell'Istituto Dr. Eugenio Paci, l'effettuazione del Piano medesimo ottempera a quanto stabilito dalla Legge Regionale Toscana n. 40 del 24.02.2005 e successive modifiche e integrazioni, che ha delineato un sistema formativo regionale e una rete formativa regionale, e a quanto indicato nello specifico nel Piano Sanitario Regionale 2008-2010, prorogato fino al 31/12/2011 (come da comunicazione della GRT prot. n. AOOGR/0292316/Q.070.040 del 16.11.2010), in base al quale "La rete formativa nel prossimo triennio sempre più dovrà raccordarsi con i bisogni di formazione connessi alla pianificazione strategica che il Sistema Sanitario Regionale si è dato con il presente piano. Occorre sempre più sviluppare momenti di confronto e condivisione capaci di assicurare la migliore aderenza fra i bisogni di salute e la programmazione della formazione per tutti i profili professionali dell'area sanitaria e socio-sanitaria. Occorre una ridefinizione continua dei percorsi di formazione e per l'individuo occorre un processo continuo per ristrutturare e rinnovare

le proprie competenze" (PSR 2008-2010 capitolo 7 pag. 178), e che è pertanto orientato al perseguimento degli obiettivi di salute quale strumento finalizzato ad affermare la stessa come bene condiviso e comune, a migliorare la consapevolezza e competenza sulla multifattorialità dei determinanti della salute in ambito ambientale, sociale e biologico, ad individuare il ruolo che può essere svolto dalle diverse professionalità a livello integrato e multidisciplinare;

Rilevato che per tutti gli eventi proposti, è previsto l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR);

Dato atto che il Dr. Enzo Zini, Direttore Sanitario dell'Istituto, è il Responsabile del Procedimento del servizio in questione;

Considerato che i costi previsti per l'attuazione del Piano di Formazione Esterna ISPO 2011 ammontano presuntivamente per la formazione esterna (eccetto la riedizione dei tirocini di cui non è possibile ad oggi ipotizzare il numero) a circa 100.267,00 euro, IVA inclusa, a fronte di una previsione di entrate, derivanti da quote di iscrizione, pari a 130.060,00 euro (eccetto la riedizione dei tirocini di cui non è possibile ad oggi ipotizzare il numero);

Dato atto che la suddetta somma di 100.267,00 euro risulterà imputata, a valere del Bilancio anno 2011, sui conti economici di riferimento, CDC 010 (per i costi non a valere su finanziamenti finalizzati) e su:

- CDC 566 Aut. 92/2008 per una quota parte (1.500,00 euro) dei costi da sostenere per la realizzazione dell'evento Seminario "Piano mirato regionale sul rischio da radiazione ultravioletta solare nei lavoratori outdoor" (2.340,00 euro);

Ritenuto pertanto di procedere all'approvazione del Piano di Formazione Esterna ISPO 2011 nei termini sopra indicati e di prendere atto del quadro economico per quanto concerne le entrate e la copertura dei costi, valutando che la ripartizione sarà tra quota di iscrizione, Bilancio dell'Istituto e finanziamenti finalizzati come meglio specificato nell'Allegato "A" del presente atto;

Ravvisata altresì la necessità di dichiarare il presente atto immediatamente esecutivo ai sensi della normativa vigente, per poter adempiere, nel più breve tempo possibile, a tutte le procedure necessarie per l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR);

Acquisito il visto di regolare imputazione della spesa da parte della S.S. Gestione Contabilità e Controllo di Gestione dello Staff Tecnico-Amministrativo;

Acquisito il visto di conformità giuridico-amministrativa del Coordinatore Amministrativo;

Con il parere favorevole del Direttore Sanitario

DELIBERA

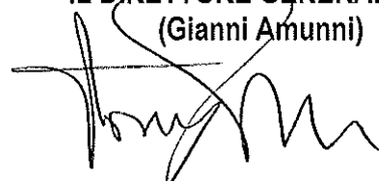
per i motivi espressi in narrativa:

1. di approvare il Piano di Formazione Esterna ISPO 2011 unito, quale Allegato "A", al presente atto di cui costituisce parte integrante e sostanziale;
2. di dare atto che per tutti gli eventi proposti è previsto l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR);

3. di dare atto che il Piano di Formazione Esterna ISPO 2011 comporta, sulla base delle spese ad oggi prevedibili e secondo quanto specificato in narrativa, un costo complessivo presunto, esclusa la riedizione dei tirocini di cui non è possibile ad oggi ipotizzare il numero, di circa 100.267,00 euro, IVA inclusa, a fronte di una previsione di entrate, derivanti da quote di iscrizione pari a 130.060,00 euro (eccetto la riedizione dei tirocini di cui non è possibile ad oggi ipotizzare il numero);
4. di dare atto che la suddetta somma di 100.267,00 euro risulterà imputata, a valere del Bilancio anno 2011, sui conti economici di riferimento, CDC 010 (per i costi non a valere su finanziamenti finalizzati) e su CDC 566 Aut. 92/2008 per una quota parte (1.500,00 euro) dei costi da sostenere per la realizzazione dell'evento Seminario "Piano mirato regionale sul rischio da radiazione ultravioletta solare nei lavoratori outdoor" (2.340,00 euro);
5. di dare atto che il Dr. Enzo Zini, Direttore Sanitario dell'Istituto, è il Responsabile del Procedimento del servizio in questione;
6. di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile ai sensi della normativa vigente, per poter adempiere, nel più breve tempo possibile, a tutte le procedure necessarie per l'accreditamento E.C.M. (Educazione Continua in Medicina) con il sistema di accreditamento regionale (inserimento degli eventi formativi nell'applicativo FSR);
7. di trasmettere copia del presente atto alla Direzione Generale Diritti di Cittadinanza e Coesione Sociale della Regione Toscana;
8. di trasmettere il presente atto all'albo di pubblicità degli atti dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica e al Collegio Sindacale.

IL DIRETTORE SANITARIO
(Enzo Zini)

IL DIRETTORE GENERALE
(Gianni Amunni)



Elenco degli allegati

Allegato A

Piano di Formazione Esterna ISPO 2011

n. pagine 59

Strutture aziendali da partecipare:

Direzione Generale Diritti di Cittadinanza e Coesione Sociale - Regione Toscana

Responsabili S.C. e S.S. (ISPO)

S.S. Contabilità e Controllo di Gestione (ISPO)

S.C. Amministrazione, Bilancio e Finanza (ASF)

Settore Formazione Esterna ISPO

Allegato "A" delibera n. 217 del 27/12/2010

PIANO DI FORMAZIONE ESTERNA ISPO

ANNO 2011

a cura di

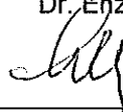
Dott. Barbara Mengoni
Coordinatore Settore Formazione Esterna ISPO

Per approvazione:

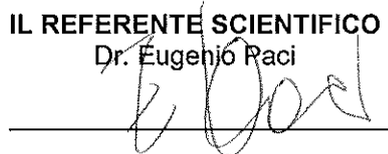
IL DIRETTORE GENERALE
Prof. Gianni Amunni



IL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Enzo Zini



IL REFERENTE SCIENTIFICO
Dr. Eugenio Paci



1. OBIETTIVI GENERALI

Il "Piano di Formazione Esterna" dell'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica (ISPO), approvato dalla Direzione Aziendale, è stato redatto e curato dal Coordinatore del Settore Formazione Esterna, Dott.ssa Barbara Mengoni, sulla base delle proposte di programmazione didattica pervenute dai singoli Responsabili delle Strutture Complesse e Semplici dell'Istituto. Ha collaborato alla elaborazione del documento la Dott.ssa Veronica Margelli, in staff presso il Settore Formazione Esterna.

L'ISPO prevede tra le sue attività istituzionali iniziative di informazione ed educazione alla salute, formazione ed aggiornamento nell'ambito della prevenzione primaria e secondaria dei tumori, come contemplato dalla Legge Regionale Toscana n. 3 del 04.02.2008, nella fattispecie all'articolo 2, comma 4.

Considerato che l'Istituto è il Centro di Riferimento Regionale (CRR) per gli operatori dei programmi di screening oncologico della Regione Toscana, sede dell'Osservatorio Nazionale Screening e che il personale delle Aziende Sanitarie e Ospedaliere di altre Regioni ha aderito nel corso degli ultimi dieci anni con soddisfazione agli eventi formativi proposti (convegni, conferenze, seminari, corsi residenziali teorici e pratici, tirocini), anche per il 2011 il "Piano di Formazione Esterna" è rivolto a favorire l'aggiornamento degli operatori sanitari del Sistema Sanitario Regionale e Nazionale ed è orientato, come in passato, al perseguimento degli obiettivi di salute quale strumento finalizzato ad affermare la stessa come bene condiviso e comune, a migliorare la consapevolezza e competenza sulla multifattorialità dei determinanti della salute in ambito ambientale, sociale e biologico, ad individuare il ruolo che può essere svolto dalle diverse professionalità a livello integrato e multidisciplinare.

L'orientamento del "Piano di Formazione Esterna" ISPO ottempera infatti alla Legge Regionale Toscana 24.02.2005 n. 40, che ha delineato un sistema formativo regionale e una rete formativa regionale e a quanto indicato nel Piano Sanitario Regionale (PSR) in base al quale "...La rete formativa nel prossimo triennio sempre più dovrà raccordarsi con i bisogni di formazione connessi alla pianificazione strategica che il Sistema Sanitario Regionale si è dato con il presente piano. Occorre sempre più sviluppare momenti di confronto e condivisione capaci di assicurare la migliore aderenza fra i bisogni di salute e la programmazione della formazione per tutti i profili professionali dell'area sanitaria e socio-sanitaria. Occorre una ridefinizione continua dei percorsi di formazione e per l'individuo occorre un processo continuo per ristrutturare e rinnovare le proprie competenze ..." (PSR 2008-2010, cap. 7, pag. 178 – prorogato fino al 31.12.2011 come da comunicazione della Regione Toscana - Giunta Regionale Prot. n. AOOGR/0292316/Q.070.040 del 16.11.2010).

In sintesi gli eventi inseriti nel "Piano di Formazione Esterna" sono stati programmati al fine di:

- promuovere in modo sinergico nell'ambito della rete oncologica toscana percorsi formativi al fine di favorire la discussione di tematiche emergenti del percorso assistenziale, lo scambio di informazioni tra istituzioni, l'approfondimento di settori innovativi della ricerca;
- migliorare la qualità assistenziale, relazionale e gestionale nei servizi sanitari, i sistemi di valutazione e verifica degli interventi preventivi diagnostico-clinici e terapeutici;
- implementare l'utilizzo delle Linee Guida attraverso "la formazione interdisciplinare" per gli operatori del Sistema Sanitario Regionale e Nazionale;
- promuovere le competenze relazionali attraverso l'innalzamento della specifica professionalità di ogni operatore e l'aumento della capacità di ognuno a lavorare all'interno della propria organizzazione e a rapportarsi all'utenza;
- affinare i processi di comunicazione aziendale all'esterno per migliorare l'integrazione tra clinica e ricerca e il trasferimento dei risultati dalla ricerca alla pratica clinica.

La tipologia e i contenuti degli eventi proposti in questo Piano permettono di garantire non solo l'innalzamento della specifica professionalità di ogni operatore, ma anche l'aumento della capacità di ognuno a lavorare all'interno della propria organizzazione e a rapportarsi all'utenza.

Infine, si precisa che tutti gli eventi organizzati dall'ISPO da tempo vengono accreditati con il sistema di Educazione Continua in Medicina E.C.M. (attività educativa che serve a mantenere, sviluppare e incrementare le conoscenze, le competenze e le performance degli operatori della sanità) della Regione Toscana, in ottemperanza al PSR e quanto stabilito dal Decreto Legislativo n. 281 del 28.8.1997, Decreto Legislativo n. 229 del 19.6.1999, dalla Legge n. 238 del 23.12.2000, Legge n. 244 del 24.12.2007, dall'Accordo Stato-Regioni n. 168 dell'1.8.2007 e dall'Accordo Stato Regioni n. 192 del 5.11.2009, in base ai quali l'accreditamento E.C.M. dell'attività formativa e la conseguente assegnazione dei crediti è un passaggio fondamentale per migliorarne la fruibilità e per garantirne l'affidabilità tecnico-professionale (qualità ed efficacia), trasparenza gestionale (equità)

presso i professionisti e le istituzioni sanitarie e che deve avere quindi tra i suoi requisiti principali l'indipendenza da interessi di tipo commerciale.

Il personale del Settore Formazione Esterna accede al sistema di accreditamento tramite apposite smart card nominative rilasciate dalla Regione Toscana.

2. STRUMENTI DI VERIFICA DEL PROGRAMMA FORMATIVO

Lo strumento di verifica del "Piano di Formazione Esterna" è costituito dalla "Relazione Annuale" che la Dott. Barbara Mengoni redige e cura con la collaborazione della Dott. Veronica Margelli, rielaborando i seguenti indicatori di verifica:

- il numero degli eventi formativi realizzati rispetto a quelli programmati;
- il numero di discenti presenti suddivisi per categorie professionali accreditate E.C.M.;
- la percentuale del numero dei test di verifica dell'apprendimento superati (per eventi con numero di partecipanti inferiori a 100);
- il riepilogo del gradimento complessivo di ogni evento espresso dai discenti, sotto forma di un documento da sottoporre agli stessi contenente:
 - la rilevanza del programma rispetto ai bisogni formativi e al ruolo professionale;
 - la qualità formativa del programma e dei singoli docenti;
 - l'efficacia della formazione ricevuta;
 - la qualità dell'organizzazione e i tempi di svolgimento;
 - l'eventuale percezione di interessi commerciali durante lo svolgimento dell'evento o nel programma scientifico.

3. ENTRATE/COSTI PREVISTI PER EVENTI FORMAZIONE ESTERNA

CONVEGNI, SEMINARI, CORSI RESIDENZIALI, WORKSHOP

	TITOLO EVENTO	DATA	ORE FORMATIVE	ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE	COSTI PREVISTI *
CONVEGNI					
1	CONVEGNO "INCONTRO DEL COR MESOTELIOMI DELLA TOSCANA" pag. 12	marzo/aprile 2011	5	€ 2.500,00	€ 2.144,00
2	CONVEGNO "LA PREVENZIONE ONCOLOGICA: PROSPETTIVE PER IL PROSSIMO DECENNIO. RICERCA, SANITÀ PUBBLICA E PARTECIPAZIONE: PERCORSI DA UNIRE" pag. 13	novembre 2011	7	Nessuna	€ 4.770,00 Evento su fondi istituzionali
3	CONVEGNO "I PROGRAMMI DI SCREENING DELLA REGIONE TOSCANA: PRESENTAZIONE DEL 12° RAPPORTO ANNUALE" pag. 15	dicembre 2011	4	Nessuna	€ 4.270,00 Evento su fondi istituzionali + contributo Fondazione Lilly
4	CONVEGNO "INCONTRO ANNUALE REGISTRO DI MORTALITA' REGIONALE" pag. 17	dicembre 2011	4	Nessuna	€ 6.230,00 Evento su fondi istituzionali
SEMINARI					
5	SEMINARIO "PIANO MIRATO REGIONALE SUL RISCHIO DA RADIAZIONE ULTRAVIOLETTA SOLARE NEI LAVORATORI OUTDOOR" pag. 19	marzo 2011	7	Nessuna	€ 2.340,00 Evento su finanziamenti finalizzati aut. n. 92/08 CDC 566 (€ 1.500,00)
6	I LUNEDI' SENOLOGICI n. 3 Incontri multidisciplinari di senologia pag. 21	maggio 2011 settembre 2011 novembre 2011	15	Nessuna	€ 20.340 Evento su fondi istituzionali
7	SEMINARIO "NEW INSIGHTS INTO THE ETIOLOGY OF CHRONIC LYMPHOPROLIFERATIVE DISORDERS" pag. 22	14 giugno 2011	7	Nessuna	€ 4.070,00 Evento su fondi istituzionali
8	SEMINARIO "IL FOLLOW-UP DELLE LESIONI PRECANCEROSE DELLA CERVICIA UTERINA TRATTATE E NON TRATTATE NELL'ERA DEL TEST HPV: ALLA RICERCA DI RACCOMANDAZIONI CONDIVISE PER I PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO DELLA REGIONE TOSCANA" pag. 24	primo semestre 2011	3	Nessuna	€ 1.740,00 Evento su fondi istituzionali

	TITOLO EVENTO	DATA	ORE FORMATIVE	ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE	COSTI PREVISTI *
Continua SEMINARI					
9	SEMINARIO "IL FOLLOW-UP ENDOSCOPICO DEL CANCRO E DELL'ADENOMA COLORETTALE NELL'AMBITO DEI PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO DELLA REGIONE TOSCANA: ALLA RICERCA DI RACCOMANDAZIONI CONDIVISE" pag. 26	primo semestre 2011	3	Nessuna	€ 1.860,00 Evento su fondi istituzionali Eventuali contributi da sponsorizzazioni da definire
10	SEMINARIO "RISK MANAGEMENT NELL'IMPLEMENTAZIONE DI SISTEMI RIS-PACS IN PROGRAMMI DI SCREENING MAMMOGRAFICO" pag. 28	primo semestre 2011	6	€ 4.000,00	€ 2.949,00
11	SEMINARIO SULL'ESPOSIZIONE AL FUMO PASSIVO pag. 30	primo semestre 2011	5	€ 5.000,00	€ 1.778,00
12	SEMINARIO "HPV NELLO SCREENING PRIMARIO: DALLA FORMAZIONE ALLA IDENTIFICAZIONE DEI PERCORSI. LA NECESSITÀ DI SCELTE CONDIVISE" pag. 31	dicembre 2011	16 (n. 2 moduli)	€ 40.000,00	€ 25.700,00
CORSI RESIDENZIALI					
13	CORSO TEORICO "ANALISI DELLA SOPRAVVIVENZA CON IL SOFTWARE SEER*STAT" pag. 32	marzo 2011	4	€ 1.000,00	€ 300,00
14	CORSO TEORICO DI DIAGNOSTICA SENOLOGICA CON PRESENTAZIONE INTERATTIVA DI CASISTICA RAGIONATA pag. 34	maggio 2011	30 (n. 4 moduli)	€ 8.000,00	€ 6.940,00
15	LE NUOVE STRATEGIE DI PREVENZIONE DEL CANCRO DELLA CERVIC: CORSO TEORICO-PRATICO SUI MODELLI OPERATIVI NECESSARI PER L'INTRODUZIONE DEL TEST HPV NELLO SCREENING PRIMARIO pag. 36	aprile 2011 maggio 2011 giugno 2011	56 (n. 3 moduli)	€ 22.500,00	€ 5.705,00
16	CORSO TEORICO-PRATICO DI TECNICHE PER IL LABORATORIO ANALITICO BIOMOLECOLARE pag. 38	maggio 2011 giugno 2011 settembre 2011 ottobre 2011 novembre 2011 (n. 5 edizioni)	8 (n. 5 edizioni)	€ 3.700,00	€ 280,00

	TITOLO EVENTO	DATA	ORE FORMATIVE	ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE	COSTI PREVISTI *
Continua CORSI RESIDENZIALI					
17	CORSO TEORICO-PRATICO "QUALITÀ DELLA LETTURA CITOLOGICA PER IL TUMORE DELLA CERVICE UTERINA: ANALISI DEI DATI DEI PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO REGIONALE E CONFRONTO DI ESPERIENZE PER LA PROGRAMMAZIONE CONDIVISA DI UN CONTROLLO DI QUALITÀ ESTERNO" pag. 39	1° semestre 2011	6	Nessuna	€ 245,00 Evento su fondi istituzionali
18	CORSO TEORICO-PRATICO "TRA INFEZIONE DA HPV E REFERTAZIONE CITOLOGICA: L'INQUADRAMENTO DELLE LESIONI SQUAMOSE DELLA CERVICE UTERINA" pag. 40	settembre 2011	20 (2 gg. e ½)	€ 5.400,00	€ 1.504,00
19	CORSO TEORICO-PRATICO DI SENOLOGIA INTERVENTISTICA pag. 41	settembre 2011	14 (n. 2 moduli)	€ 2.400,00	€ 1.212,00 Presenti alcune voci di costo non quantificabili in fase di stesura del Piano
20	CORSO DI AGGIORNAMENTO SULLO SCREENING DEL CARCINOMA DELLA CERVICE UTERINA pag. 43	ottobre/novembre 2011	6 (n. 2 moduli x n. 3 edizioni)	€ 1.000,00	€ 720,00
21	CORSO TEORICO-PRATICO DI CITOLOGIA MAMMARIA pag. 44	ottobre/novembre 2011	24 (3gg.)	€ 2.400,00	€ 426,00
22	CORSO TEORICO-PRATICO DI CITOLOGIA POLMONARE pag. 45	ottobre/novembre 2011	24 (3gg.)	€ 2.400,00	€ 426,00
23	CORSO TEORICO-PRATICO DI CITOLOGIA URINARIA pag. 46	ottobre/novembre 2011	24 (3gg.)	€ 2.400,00	€ 426,00
24	CORSO TEORICO-PRATICO DI CITOLOGIA CERVICO-VAGINALE AVANZATO (2 EDIZIONI) pag. 47	ottobre e novembre 2011	24 (3gg.) n. 2 edizioni	€ 4.800,00	€ 852,00
25	CORSO TEORICO-PRATICO "STATISTICA MEDICA APPLICATA ALLA RICERCA CLINICA: METODI QUANTITATIVI PER LA EVIDENCE BASED MEDICINE (EBM)" pag. 48	ottobre/novembre 2011	12 (n. 2 moduli)	€ 9.000,00	€ 988,00
26	CORSO TEORICO-PRATICO STATISTICA MEDICA APPLICATA ALLA RICERCA CLINICA: STUDI CLINICI E MODELLI DI REGRESSIONE pag. 50	ottobre/novembre 2011	12 (n. 2 moduli)	€ 9.000,00	€ 988,00

	TITOLO EVENTO	DATA	ORE FORMATIVE	ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE	COSTI PREVISTI *
WORKSHOP					
27	WORKSHOP "STRUMENTI PER LA RILEVAZIONE DEL DATO" pag. 52	ottobre 2011	16	€ 2.000,00	€ 910,00
FAD					
28	CORSO FAD SULLA CERTIFICAZIONE DELLE CAUSE DI MORTE pag. 54	da maggio a dicembre 2011	16	Nessuna	Costi non quantificabili in fase di stesura del Piano
TOTALE				€ 127.500,00	€ 100.113,00

** I costi previsti sono iva inclusa e sono stati elaborati considerando tariffe medie di analoghe forniture.*

TIROCINI

	TITOLO	DATA	ORE FORMATIVE per singola edizione	ENTRATE PREVISTE ENTRATE PREVISTE DA QUOTA DI ISCRIZIONE # per singola edizione	COSTI PREVISTI # per singola edizione
1	TIROCINIO IN SENOLOGIA: SCREENING MAMMOGRAFICO E DIAGNOSTICA CLINICA pag. 55	edizioni annuali	40	€ 1.200,00	€ 70,00
2	TIROCINIO IN RIABILITAZIONE ONCOLOGICA pag. 57	edizioni annuali	35	€ 1.000,00	€ 70,00
3	TIROCINIO PER ADDETTI AL PRELIEVO CITOLOGICO NELLO SCREENING PER IL CARCINOMA CERVICALE pag. 58	edizioni annuali	8	€ 360,00	€ 14,00
TOTALE PARZIALE			83	€ 2.560,00	€ 154,00

Nella stima di entrate/costi previsti (iva inclusa) è stata conteggiata una sola edizione dei Tirocini, in quanto le riedizioni non sono ad oggi prevedibili. I costi sono stati elaborati considerando tariffe medie di analoghe forniture.

4. RIEPILOGO COSTI E RISORSE FINANZIARIE FORMAZIONE ESTERNA

COSTI	ENTRATE DA QUOTA DI ISCRIZIONE	% RISORSE FINANZIARIE
<p>Convegni, Seminari, Corsi residenziali, Workshop € 100.113,00</p> <p>I costi presunti saranno ripartiti/sostenuti su:</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Entrate da quota di iscrizione € 54.248,00 ▪ Fondi istituzionali € 44.365,00 ▪ Finanziamenti finalizzati € 1.500,00 <p>Tirocini # € 154,00</p> <p>I costi presunti per saranno sostenuti con le entrate da quota di iscrizione (per singole edizioni)</p>	<p>Convegni, Seminari, Corsi residenziali, Workshop € 127.500,00</p> <p>Tirocini # € 2.560,00</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Entrate da quota di iscrizione 54,2 % ▪ Fondi istituzionali 44,3 % ▪ Finanziamenti finalizzati 1,5 %
TOTALE € 100.267,00	TOTALE € 130.060,00	

*Nei costi (iva inclusa)/entrate è stata conteggiata una sola edizione dei Tirocini, in quanto le riedizioni non sono ad oggi prevedibili.
 In base al trend degli anni precedenti, si prevede un incremento di almeno il 15% sul totale delle entrate prodotto da quota di iscrizione per Tirocini.*

5. RIEPILOGO ORE DI FORMAZIONE SUDDIVISE PER CATEGORIA PROFESSIONALE

5a. CONVEGNI, SEMINARI, CORSI RESIDENZIALI, WORKSHOP, FAD

CATEGORIA PROFESSIONALE ACCREDITATA ECM	ORE FORMATIVE ECM
Medici	372
Medici di Medicina Generale (MMG)	37
Altro personale laureato: Biologi, Chimici, Farmacisti, Fisici, Psicologi	307
Personale della vigilanza: Assistenti sanitari, Tecnici della prevenzione	161
Personale infermieristico: Infermieri, Ostetriche	160
Personale tecnico-sanitario: Dietisti, Tecnici di laboratorio, Tecnici sanitari di radiologia medica	306
Personale con funzioni di riabilitazione: Fisioterapisti, Tecnici della riabilitazione, Educatori professionali	38
Personale con ruolo tecnico: OTA	17
Altro: Massofisioterapisti, OSS, Sociologi	45

5b. TIROCINI

CATEGORIA PROFESSIONALE ACCREDITATA ECM	ORE FORMATIVE ECM (ad edizione)
Medici	75
Altro personale laureato: Psicologi	35
Personale infermieristico: Infermieri, Ostetriche	35
Personale con funzioni di riabilitazione: Fisioterapisti, Educatori professionali, Terapisti riabilitazione	35
Altro: Massofisioterapisti	35



CONVEGNO "INCONTRO DEL COR MESOTELIOMI DELLA TOSCANA"

Tipologia

Convegno

Responsabile Scientifico/i dell'evento

Dr.ssa Elisabetta Chellini, S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazionale

Data di svolgimento

Marzo/Aprile 2011

Durata dell'evento in ore

5 ore formative

Sede di svolgimento

Sede da definire (Sala della Regione Toscana oppure ISPO Villa delle Rose o altra sede gratuita)

Sintesi obiettivi dell'evento

Aggiornare sullo stato di avanzamento del sistema di sorveglianza sui mesoteliomi maligni in Toscana nell'ambito della sorveglianza nazionale RENAM e della rete di collaborazioni regionali. Valutarne le implicazioni di policy per la prevenzione nei luoghi di lavoro e di vita.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentare i dati aggiornati del COR mesoteliomi toscano e quelli del sistema di sorveglianza nazionale RENAM. Discutere in tavola rotonda in merito alle implicazioni di policy di tali dati.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 25

Altro personale laureato: Biologi 5, Chimici 3 n. 8

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari 12, Tecnici della prevenzione 15 n. 17

TOTALE n. 50

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 8

Esterno – Fuori Toscana n. 4

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 50,00

TOTALE € 2.500,00

Uscite previste

Coffee break n. 1 per n. 62 pax € 744,00 (€ 12,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 4 relatori fuori Toscana € 800,00

Viaggio n. 4 relatori fuori Toscana € 600,00 (€ 150,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 2.144,00

CONVEGNO "LA PREVENZIONE ONCOLOGICA: PROSPETTIVE PER IL PROSSIMO DECENNIO. RICERCA, SANITÀ PUBBLICA E PARTECIPAZIONE: PERCORSI DA UNIRE"

Tipologia
Convegno

Responsabile/i Scientifico/i dell'evento
Da definire

Data di svolgimento
Novembre 2011

Durata dell'evento in ore
7 ore formative

Sede di svolgimento
Da definire

Sintesi obiettivi dell'evento
Valutare lo stato e le prospettive della ricerca e della pratica delle iniziative di prevenzione oncologica in Italia.

Sintesi contenuti dell'evento
Verranno affrontati i diversi aspetti della ricerca e della pratica della sanità pubblica e presentate iniziative di studio, pratica e partecipazione affrontando temi di genetica, biologia molecolare, epidemiologia e servizi di sanità pubblica. Particolare riferimento sarà dato allo sviluppo delle attività nella rete regionale toscana.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 90
MMG n. 20

Altro personale laureato: Biologi 20, Chimici 10, Fisici 10 n. 40

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 20, Tecnici della prev. 10 n. 30

Personale infermieristico: Infermieri 20, Ostetriche 20 n. 40

Personale tecnico-sanitario: Dietisti 10, Tecnici sanitari di laboratorio 10, Tecnici sanitari di radiologia medica 15 n. 35

Personale con funzioni di riabilitazione: Educatori professionali 8, Fisioterapisti 10, Tecnici della riabilitazione 7 n. 25

Personale con ruolo tecnico: OTA n. 10

Altro: OSS, Sociologi n. 10

TOTALE n. 300

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Totale n. 50

Totale partecipanti previsti n. 350

Personale docente
Interno e Esterno n. 15

Materiale didattico
Volume atti

Strumenti di verifica
Questionario di gradimento

Entrate previste
Nessuna

Uscite previste
Evento su fondi istituzionali

Stampa cartellonistica (progettazione grafica e stampa tipografica – formato 70x100) € 60,00
Affitto sala € 2.000,00

Assistenza tecnica € 360,00

Assistenza hostess € 240,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 360,00

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 5 relatori fuori Toscana € 1.000,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 5 relatori fuori Toscana € 750,00 (€ 150,00 cad.)

TOTALE € 4.770,00

CONVEGNO "I PROGRAMMI DI SCREENING DELLA REGIONE TOSCANA: PRESENTAZIONE DEL 12° RAPPORTO ANNUALE"

Tipologia

Convegno

Responsabile/i Scientifico/i dell'evento

Dr. Paola Mantellini, S.S. Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica ISPO

Data di svolgimento

Dicembre 2011

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Auditorium Al Duomo, Via de' Cerretani 54r Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Illustrare agli operatori sanitari i dati sui programmi di prevenzione oncologica attivi sul territorio regionale con l'obiettivo di migliorare l'adesione all'invito programmato e i flussi formativi.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentazione dei dati relativi ai risultati e alle criticità dei programmi di screening nella regione Toscana relativi all'anno 2010

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 90

MMG n. 20

Altro personale laureato: Biologi 20, Chimici 10, Fisici 10 n. 40

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 20, Tecnici della prev. 10 n. 30

Personale infermieristico: Infermieri 20, Ostetriche 20 n. 40

Personale tecnico-sanitario: Dietisti 10, Tecnici sanitari di laboratorio 10, Tecnici sanitari di radiologia medica 15 n. 35

Personale con funzioni di riabilitazione: Educatori professionali 8, Fisioterapisti 10, Tecnici della riabilitazione 7 n. 25

Personale con ruolo tecnico: OTA n. 10

Altro: OSS, Sociologi n. 10

TOTALE n. 300

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Specializzandi varie categorie n. 10

Personale Amministrativo n. 10

Statistici n. 10

TOTALE n. 30

Totale partecipanti previsti n. 330

Personale docente

Interno e Esterno – Fuori Toscana n. 15

Materiale didattico

12° rapporto annuale su "I programmi di screening della regione Toscana"

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento su fondi istituzionali

Contributi da sponsorizzazioni da parte della Fondazione Lilly ONLUS per progetto grafico, impaginazione e stampa del 12° Rapporto e per il catering del Convegno

Stampa cartellonistica (progettazione grafica e stampa tipografica – formato 70x100) € 60,00

Affitto sala € 2.000,00

Assistenza tecnica € 360,00

Assistenza hostess € 240,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 360,00

Coffee break - non quotato in quanto a carico della Fondazione Lilly ONLUS

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 3 relatori fuori Toscana € 600,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 3 relatori fuori Toscana € 450,00 (€ 150,00 cad.)

TOTALE € 4.270,00

CONVEGNO "INCONTRO ANNUALE REGISTRO DI MORTALITA' REGIONALE"

Tipologia

Convegno

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Elisabetta Chellini, S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazionale ISPO

Data di svolgimento

Dicembre 2011

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Auditorium Al Duomo , Via de' Cerretani 54r Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Diffondere i dati di mortalità relativi alla popolazione toscana prodotti dal RMR su mandato della Regione Toscana e discutere le potenzialità di un sistema regionale di sorveglianza di qualità, quale quello toscano, sia nell'ambito della ricerca sia nell'ambito della rete di rilevazione nazionale della mortalità.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentare i dati più recenti di mortalità relativi alla popolazione toscana, nonché gli andamenti temporali delle più importanti cause di morte. Inoltre sarà oggetto di presentazione e riflessione l'utilizzo dei dati RMR nell'ambito di alcuni studi, svolti sia da ricercatori ISPO sia da operatori del sistema sanitario, che hanno proprio utilizzato i dati RMR per il perseguimento dei loro obiettivi conoscitivi.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 50

MMG n. 10

Altro personale laureato: Biologi 15 , Chimici 5 n. 20

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 20, Tecnici della prevenzione 5 n. 25

Personale infermieristico: Infermieri 15, Ostetriche 15 n. 30

Personale tecnico-sanitario: Dietisti n. 10

Altro: Sociologi n. 5

TOTALE n. 150

Categorie professionali (NON destinarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Specializzandi e studenti n. 5

Personale Amministrativo n. 5

Statistici n. 10

TOTALE n. 20

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 7

Interno e Esterno – Fuori Toscana n. 3

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento su fondi istituzionali

Stampa cartellonistica (progettazione grafica e stampa tipografica n. 2 cartelli formato 70x100) € 60,00

Affitto sala € 2.000,00
Assistenza tecnica € 360,00
Assistenza hostess € 240,00
Strumentazione tecnica standard stima per mezza giornata (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 360,00
Coffee break n. 1 per n.180 pax € 2.160,00 (€ 12,00 cad.)
Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 3 relatori fuori Toscana € 600,00
Viaggio n. 3 relatori fuori Toscana € 450,00 (€ 150,00 cad.)
Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 6.230,00

SEMINARI



SEMINARIO "PIANO MIRATO REGIONALE SUL RISCHIO DA RADIAZIONE ULTRAVIOLETTA SOLARE NEI LAVORATORI OUTDOOR"

Tipologia
Seminario

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr.ssa Lucia Miligi, S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazionale, ISPO

Dr.ssa Daniela Volpi, Regione Toscana

Dr. Giuseppe Petrioli, ASF

Data di svolgimento

Marzo 2011

Durata dell'evento in ore

7 ore formative

Sede di svolgimento

Firenze da definire se Aula della Regione Toscana a titolo gratuito

Sintesi obiettivi dell'evento

Obiettivo del seminario è quello di presentare i risultati del "Piano mirato regionale sul rischio da radiazione ultravioletta solare nei lavoratori outdoor" in particolare i livelli e le modalità di esposizione a radiazione solare ultravioletta – che è cancerogeno certo - dei lavoratori outdoor di alcuni comparti della Regione Toscana, la frequenza di foto - invecchiamento precoce, precancerosi e tumori cutanei nella popolazione lavorativa presa in esame. Fornire inoltre linee di indirizzo per proteggere i lavoratori esposti a radiazione solare ultravioletta.

Sintesi contenuti dell'evento

I contenuti del seminario riguardano: dati di incidenza sui tumori cutanei, livelli di esposizione alla radiazione solare ultravioletta nei comparti lavorativi prevalenti della Regione Toscana, rischio da radiazione solare ultravioletta nei vari comparti lavorativi presi in esame dal piano mirato, confronti con situazioni diverse dalla realtà produttiva Toscana. Risultati dell'analisi dei comportamenti dei lavoratori nel proteggersi dalla radiazione solare ultravioletta. Linee di indirizzo per proteggersi dalla radiazione solare ultravioletta.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 55

Altro personale laureato: Biologi 10, Chimici 5, Fisici 10 n. 25

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari, Tecnici della prevenzione n. 20

TOTALE N. 100

Personale docente

Interno n. 4

Esterno – Toscana n. da definire

Esterno – Fuori Toscana n. da definire

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento da imputare su finanziamenti finalizzati autorizzazione n. 92/08 CDC 566 € 1.500,00, la parte restante 840,00 su fondi istituzionali.

In fase successiva da verificare insieme ad ASF la possibilità di un cofinanziamento e/ o la disponibilità di una sala per il convegno.

Stampa cartellonistica (progettazione grafica e stampa tipografica n. 2 cartelli formato 70x100) € 60,00

Assistenza tecnica € 360,00

Assistenza hostess € 240,00

Strumentazione tecnica standard stima per giornata intera (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 360,00

Coffee break n. 1 per n.110 pax € 1.320,00 (€ 12,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 2.340,00

I LUNEDÌ SENOLOGICI 2011 (n. 3 Incontri multidisciplinari di senologia)

Tipologia

Seminari

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Beniamino Brancato, Responsabile S.C. Senologia ISPO

+ altri da definire con il Comitato Scientifico dei Lunedì Senologici istituito nel 2003

Data di svolgimento

Maggio, Settembre e Novembre 2011

Durata dell'evento in ore

5 ore formative ad incontro (11.00- 17.00)

Sede di svolgimento

Auditorium Al Duomo o altra sede da identificare

Sintesi obiettivi dell'evento

La crescita dei programmi di screening mammografico e di tutta la Senologia in Toscana, con un numero sempre maggiore di medici e di servizi sanitari dedicati interamente a questa disciplina, pone la necessità di favorire l'aggiornamento continuo e lo scambio di esperienze con un approccio interdisciplinare. L'interesse dimostrato da medici di diversa formazione (chirurghi senologi e plastici, radiologi, patologi, oncologi) verso i Lunedì Senologici, ci spinge a riproporre per il 2011 questa iniziativa, dando sempre maggiore spazio alla discussione dei casi clinici e al confronto tra le diverse specialità.

Sintesi contenuti dell'evento

I Lunedì Senologici del 2011 si baseranno esclusivamente sulla presentazione e discussione interattiva di casistica senologica. I Coordinatori dei tre eventi avranno il compito di preparare insieme con i Relatori identificati i casi clinici da discutere, in modo da rendere omogenei i contenuti ed evitare ripetizioni. Le presentazioni dei casi seguiranno tutte uno schema preordinato, con alcune domande a risposta multipla poste lungo la presentazione, sulle varie opzioni diagnostiche e terapeutiche; esse avranno la funzione di stimolare la discussione. I Relatori, dopo l'esposizione dei casi clinici potranno presentare anche brevi revisioni della letteratura scientifica relativa ai casi.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici. n. 100

Biologi n. 30

TOTALE N. 150 ad incontro

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 10 ad incontro

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Costi previsti

Eventi su fondi istituzionali

Per n. 1 incontro:

Stampa cartellonistica (progettazione grafica e stampa tipografica – formato 70x100) € 60,00

Affitto sala € 2.000,00

Assistenza tecnica € 360,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 360,00

Lunch n. 1 per n.160 pax € 4.000,00 (€ 25,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 6.780,00 ad incontro; per n. 3 incontri € 20.340,00

SEMINARIO “NEW INSIGHTS INTO THE ETIOLOGY OF CHRONIC LYMPHOPROLIFERATIVE DISORDERS”

Tipologia
Seminario

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Adele Seniori Costantini, Responsabile S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazione ISPO
Dr.ssa Lucia Miligi, S.C. Epidemiologia Ambientale e Occupazione ISPO
Prof. Alberto Bosi, Ematologia, AOU Careggi
Prof. Lucio Luzzatto, Direttore Scientifico ITT

Data di svolgimento

14 giugno 2011

Durata dell'evento in ore

7 ore formative

Sede di svolgimento

Firenze, sede da definire

Sintesi obiettivi dell'evento

Obiettivo del seminario è presentare i risultati di studi recenti sull'eziologia dei linfomi e le linee di ricerca oggi in atto a livello internazionale con particolare riferimento agli studi di epidemiologia molecolare e favorire il confronto fra clinici, patologi, biologi, laboratoristi ed epidemiologi allo scopo di discutere sulle prospettive della ricerca su questa patologia. Interverranno al seminario eminenti ricercatori italiani e ricercatori afferenti al consorzio “InterLymph” (<http://epi.grants.cancer.gov/InterLymph/>). InterLymph è un consorzio di ricercatori che si è formato nel 2001 con l'obiettivo di favorire lo sviluppo di progetti collaborativi. Il seminario che si propone ha anche l'obiettivo di fare conoscere i progetti collaborativi in atto.

Sintesi contenuti dell'evento

Saranno presentati i risultati degli studi epidemiologici e di studi condotti in ambito clinico e le principali ipotesi in studio e linee di ricerca in atto.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 60

Altro personale laureato: Biologi n. 20

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari n. 10

TOTALE n. 90

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici n. 10

Personale docente

Interno ISPO n. 2

Esterno – Toscana n. 2

Esterno – Fuori Toscana n. da definire

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento su fondi istituzionali.

Evento co-finanziato da 3 istituzioni: ITT, ISPO, Ematologia AOU Careggi

Si tratta di un evento co-organizzato e co-finanziato da 3 istituzioni: ITT, ISPO, Ematologia AOU Careggi. La soluzione organizzativa prospettata (che prevede che l'aula e le attrezzature tecniche, i viaggi e il soggiorno

dei relatori siano a carico dell'ITT e dell'UO Ematologia dell'AOU Careggi e che ISPO provveda a welcome coffee e lunch, oltre che all'accREDITAMENTO ECM) potrà eventualmente essere modificata nel caso si prospettino diverse esigenze organizzative.

Coffee break n. 1 per n. 110 pax € 1.320,00 (€ 12,00 cad.)

Lunch n. 1 per n.110 pax € 2.750,00 (€ 25,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 4.070,00

SEMINARIO "IL FOLLOW-UP DELLE LESIONI PRECANCEROSE DELLA CERVICE UTERINA TRATTATE E NON TRATTATE NELL'ERA DEL TEST HPV: ALLA RICERCA DI RACCOMANDAZIONI CONDIVISE PER I PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO DELLA REGIONE TOSCANA"

Tipologia
Seminario

Responsabili Scientifici

Dr.ssa Paola Mantellini, Responsabile S.S. Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica ISPO

Dr.ssa Anna Iossa, S.C. Prevenzione Secondaria Screening ISPO

Data di svolgimento

Primo semestre 2011

Durata dell'evento in ore

3 ore formative

Sede di svolgimento

da definire

Sintesi obiettivi dell'evento

Illustrare agli operatori sanitari la realtà toscana in tema di follow-up delle lesioni precancerose della cervice uterina nell'ambito dei programmi organizzati di screening. Proposta e condivisione di protocollo di follow-up con le principali società scientifiche di settore.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentazione dei dati regionali, dello stato dell'arte in merito alle raccomandazioni e proposta di protocollo regionale.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 30

MMG n. 5

Altro personale laureato: Biologi n. 10

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 5, Tecnici della prev. 5 n. 10

Personale infermieristico: Infermieri 5, Ostetriche 5 n. 10

Personale tecnico-sanitario: Tecnici sanitari di laboratorio n. 5

Personale con ruolo tecnico: OTA n. 3

Altro: OSS n. 3

TOTALE n. 76

Categorie professionali non accreditate ECM, previste nel piano per la valutazione delle presenze e dei costi

Specializzandi/Laureandi varie categorie n. 4

TOTALE n. 4

Totale partecipanti previsti n. 80

Personale Docente

Interno e esterno Toscana n. 10

Materiale Didattico

Pubblicazione delle presentazioni nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test per la valutazione dell'apprendimento

Questionario per la soddisfazione dei discenti

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento da imputare su fondi istituzionali

Stampati (n. 2 poster formato 70x100) € 60,00

Affitto sala da definire

Assistenza tecnica € 360,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 360,00

n. 1 Coffee break per 80 pax € 960,00 (€ 12,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 1.740,00

SEMINARIO "IL FOLLOW-UP ENDOSCOPICO DEL CANCRO E DELL'ADENOMA COLORETTALE NELL'AMBITO DEI PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO DELLA REGIONE TOSCANA: ALLA RICERCA DI RACCOMANDAZIONI CONDIVISE"

Tipologia
Seminario

Responsabile Scientifico

Dr.ssa Paola Mantellini, Responsabile S.S. Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica ISPO

Data di svolgimento

Primo semestre 2011

Durata dell'evento in ore

3 ore formative

Sede di svolgimento

da definire

Sintesi obiettivi dell'evento

Illustrare agli operatori sanitari la realtà toscana in tema di follow-up endoscopico del cancro e dell'adenoma colo-rettale in generale ed in particolare nell'ambito dei programmi organizzati di screening. Proposta e condivisione di protocollo di follow-up con le principali società scientifiche di settore.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentazione dei dati regionali, dello stato dell'arte in merito alle raccomandazioni e proposta di protocollo regionale.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 40

MMG n. 10

Altro personale laureato: Biologi n. 10

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari, Tecnici della prevenzione n. 5

Personale infermieristico: Infermieri n. 10

Personale con funzioni di riabilitazione: Educatori Professionali, Fisioterapisti, Tecnici della riabilitazione n. 5

Personale con ruolo tecnico: OTA n. 3

Altro: OSS n. 3

TOTALE n. 86

Categorie professionali non accreditate ECM, previste nel piano per la valutazione delle presenze e dei costi

Specializzandi/Laureandi varie categorie n. 4

TOTALE n. 4

Totale partecipanti previsti n. 90

Personale docente

Interno e esterno Toscana n. 10

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test per la valutazione dell'apprendimento

Questionario per la soddisfazione dei discenti

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento da imputare su fondi istituzionali/Eventuali contributi da sponsorizzazioni ancora da definire e comunque in ottemperanza alla normativa vigente in materia

Stampati (n. 2 poster formato 70x100) € 60,00

Affitto sala da definire

Assistenza tecnica € 360,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 360,00

n. 1 Coffee break per 90 pax € 1.080,00 (€ 12,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 1.860,00

SEMINARIO "RISK MANAGEMENT NELL'IMPLEMENTAZIONE DI SISTEMI RIS-PACS IN PROGRAMMI DI SCREENING MAMMOGRAFICO"

Tipologia

Seminario

Responsabili Scientifici

Dr.ssa Paola Mantellini, Responsabile S.S. Centro di Riferimento Regionale per la prevenzione oncologica ISPO

Dr.ssa Barbara Lazzari, Azienda USL 3 Pistoia

Data

Primo semestre 2011

Durata

6 ore formative

Sede

Hotel Minerva - Piazza Santa Maria Novella Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

L'introduzione di sistemi per la gestione informatizzata del flusso di lavoro nei programmi di screening mammografico e più in generale in mammografia digitale, pone importanti quesiti in merito alla correttezza dei dati prodotti ed alla sicurezza dei dati conservati in formato digitale. L'evento si propone di analizzare in dettaglio le problematiche connesse con le fasi di installazione, di introduzione nella routine clinica e di gestione a regime dei sistemi RIS-PACS per mammografia clinica e di screening.

Sintesi contenuti dell'evento

L'evento riguarderà sia la descrizione dei sistemi RIS-PACS dal punto di vista tecnologico e architettonico, sia l'analisi del flusso di lavoro e le correlate criticità in particolare per quanto riguarda la corretta gestione delle anagrafiche e la corretta associazione anagrafica-immagini-referti. Verrà inoltre presentata la legislazione in materia di conservazione sostitutiva dei dati e firma digitale.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 10

Altro personale laureato: Fisici n. 20

Personale tecnico-sanitario: Tecnici sanitari di radiologia medica n. 10

TOTALE n. 40

Personale Docente

Interno e esterno Toscana n. 6

Esterno fuori Toscana n. 1

Materiale Didattico

Pubblicazione delle presentazioni nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test per la valutazione dell'apprendimento

Questionario per la soddisfazione dei discenti

Entrate previste

Quota di iscrizione € 100,00 cad.

TOTALE € 4.000,00

Costi previsti

Affitto sala € 500,00

Assistenza tecnica € 360,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) in dotazione presso la sala

n. 1 Coffee break per n. 47 pax € 564,00 (€ 12,00 cad.)

n. 1 Lunch per pax € 1.175,00 (€ 25,00 cad.)

Pernottamento Hotel e soggiorno (ristorazione, parcheggio, taxi, autobus) per n. 1 Relatore fuori Toscana

€ 200,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio per n. 1 Relatori fuori Toscana € 150,00 (€ 150,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 2.949,00

SEMINARIO SULL'ESPOSIZIONE A FUMO PASSIVO

Tipologia

Seminario

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Giuseppe Gorini, S. C. Epidemiologia Ambientale e Occupazione ISPO

Data di svolgimento

Settembre/Ottobre 2011

Durata dell'evento in ore

5 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Presentare gli studi effettuati in Italia per limitare l'esposizione a fumo passivo nei luoghi pubblici e privati.

Sintesi contenuti

I contenuti dell'evento sono la presentazione, in particolare, dello studio ITT sull'esposizione a fumo passivo in casa (PI: Elisabetta Chellini, ISPO), degli interventi per la promozione della salute nei luoghi di lavoro condotti in Italia nell'ambito di vari progetti (PI: Giuseppe Gorini, uno esterno dalla Toscana), il monitoraggio della legge Sirchia effettuato nell'ambito del progetto CCM3 Regione Veneto (PI: Federico Michieletto, Regione Veneto; Lorenzo Spizzichino, Ministero della Salute).

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 10

Personale della vigilanza: Assistenti sanitari 15, Tecnici della prevenzione 15 n. 30

Personale infermieristico: Infermieri n. 10

TOTALE N. 50

Personale docente

Interno n. 2

Esterno – Toscana n. 1

Esterno – Fuori Toscana n. 3

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00

TOTALE € 5.000,00

Uscite previste

Welcome coffee n. 1 per n. 56 pax € 336,00 (€ 6,00 cad.)

Lunch (buoni pasto presso struttura convenzionata ISPO) per n. 56 pax € 392,00 (€ 7,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 3 relatori fuori Toscana € 600,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio relatori fuori Toscana per n. 3 relatori fuori Toscana € 450,00 (€ 150,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 1.778,00

SEMINARIO "HPV NELLO SCREENING PRIMARIO: DALLA FORMAZIONE ALLA IDENTIFICAZIONE DEI PERCORSI. LA NECESSITÀ DI SCELTE CONDIVISE"

Tipologia
Seminario

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Massimo Confortini, Responsabile S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO
Dr.ssa Francesca Carozzi, S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO

Data di svolgimento

Dicembre 2011

Durata dell'evento in ore

16 ore formative (n. 2 moduli)

Sede di svolgimento

Auditorium al Duomo, Via de' Cerretani 54r Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Obiettivi principali dell'evento sono mettere confronto una serie di professionalità legate a vaccini e screening al fine di promuovere un confronto sulle scelte future di integrazione e sulle nuove strategie di screening.

Sintesi contenuti dell'evento

Saranno discussi i risultati degli studi di fattibilità i nuovi algoritmi, l'introduzione di nuovi test molecolari, i modelli matematici di costo-efficacia, la vaccinazione HPV.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 50

MMG n. 10

Altro personale laureato: Biologi n. 60

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari 10, Tecnici della prevenzione 10 n. 20

Personale infermieristico: Infermieri 10, Ostetriche n. 20

Personale tecnico sanitario: Tecnici di laboratorio n. 40

TOTALE N. 200

Personale docente

Interno e Esterno –Toscana n. 10

Esterno fuori Toscana n. 10

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 200,00

TOTALE € 40.000,00

Uscite previste

Affitto sala x n. 2 gg. € 4.000,00

Assistenza tecnica x n. 2 gg. € 720,00

Assistenza hostess x n. 2 gg. € 480,00

Strumentazione tecnica standard x n. 2 gg. (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) € 720,00

Coffee break n. 1 per n. 220 pax x n. 2 gg. € 5.280,00 (€ 12,00 cad.)

Lunch n. 1 per n. 220 pax x n. 2 gg. € 11.000 (€ 25,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 10 relatori fuori Toscana € 2.000 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 10 relatori fuori Toscana € 1.500,00 (€ 150, cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 25.700,00



CORSO TEORICO "ANALISI DELLA SOPRAVVIVENZA CON IL SOFTWARE SEER*STAT"

Tipologia

Corso teorico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Emanuele Crocetti, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva

Data di svolgimento

Marzo 2011

Durata dell'evento in ore

4 ore formative

Sede di svolgimento

Biblioteca Sede di San Salvi ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire conoscenze teoriche di base e competenze applicative per l'analisi di sopravvivenza su dati di popolazione, con riferimento alla casistica dei Registri Tumori.

Sviluppare capacità di utilizzo del software SEER*stat (<http://seer.cancer.gov/seerstat/>) e di altri software ad esso correlati.

Sintesi contenuti dell'evento

Saranno descritte le tecniche di analisi per il calcolo della sopravvivenza osservata, causa specifica e relativa, sia con approccio di corte e che di periodo. Sarà affrontato il tema del calcolo di indicatori di sopravvivenza condizionale.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 10

Altro personale laureato: Biologi n. 5

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 5

Personale infermieristico: Infermieri n. 5

TOTALE n. 25

Categorie professionali (NON destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Statistici n. 10

Informatici n. 5

Altro n. 5

TOTALE n. 20

Personale docente

Interno n. 5 da definire

Materiale didattico

Dispense

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 50,00

TOTALE € 1.000,00

Uscite previste

Welcome Coffee presso struttura convenzionata ISPO n. 1 per n. 50 pax € 300,00 (€ 6.00cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE 300,00

CORSO TEORICO DI DIAGNOSTICA SENOLOGICA CON PRESENTAZIONE INTERATTIVA DI CASISTICA RAGIONATA

Tipologia

Corso teorico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Beniamino Brancato, Responsabile S.C. Senologia ISPO

Data di svolgimento

Maggio 2011

Durata dell'evento in ore

30 ore formative (n. 4 moduli)

Sede di svolgimento

Hotel Minerva, Piazza Santa Maria Novella Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Acquisire, mediante lezioni frontali, nozioni teoriche approfondite e aggiornate sui principali temi della diagnostica senologica. Modificare il proprio atteggiamento diagnostico in relazione alle evidenze scientifiche e alle norme di buona pratica mostrate. Acquisire, attraverso la casistica illustrata e discussa, un ampio bagaglio di immagini, corrispondente a diversi anni di attività senologica.

Sintesi contenuti dell'evento

Il Corso consiste in circa 30 ore di didattica, delle quali circa la metà dedicate a presentazioni frontali sui più importanti argomenti di diagnostica senologica. Ognuno di questi temi sarà trattato illustrando le evidenze scientifiche aggiornate e gli iter diagnostici che derivano da queste e dall'esperienza consolidata di docenti esperti.

L'altra metà del tempo sarà riservata alla proiezione e discussione di un numero cospicuo di casi diagnostici selezionati e completi dal punto di vista dell'iter diagnostico. Tali casi saranno suddivisi per tipologia di ingresso (es. pazienti sintomatiche; donne asintomatiche, ecc.) e per aspetti semeiologici (es. opacità mammografiche, microcalcificazioni, ecc.). Il Corso prevede una forte interazione fra docenti e discenti, specie nella fase di discussione dei casi clinici.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici (Radiologi, Chirurghi, Ginecologi, Anatomo-Patologi)

TOTALE N. 20

Personale docente

Interno n. 4

Esterno – Toscana n. 2

Esterno – Fuori Toscana n. 2

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 400,00

Specializzandi, Ex-Tirocinanti presso ISPO, Radiologi Toscana: accesso gratuito per n. 10 professionisti da definire

TOTALE € 8.000,00

Uscite previste

Affitto sala x n. 4 gg. € 2.000,00

Assistenza tecnica x n. 4 gg. € 1.440,00

Strumentazione tecnica standard (schermo, PC, videoproiettore, impianto audio e microfonia) in ditazione presso la sala

Lunch n. 1 per n. 28 pax x n. 4 gg. € 2.800,00 (€ 25,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 2 relatori fuori Toscana € 400,00 (€ 200,00 cad.) totale per n. gg.

Viaggio relatori n. 2 relatori fuori Toscana € 300,00 (€ 150,00)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 6.940,00

LE NUOVE STRATEGIE DI PREVENZIONE DEL CANCRO DELLA CERVICE: CORSO TEORICO-PRATICO SUI MODELLI OPERATIVI NECESSARI PER L'INTRODUZIONE DEL TEST HPV NELLO SCREENING PRIMARIO

Tipologia

Corso teorico-pratico suddiviso in tre moduli di cui il primo teorico e gli altri pratici

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Massimo Confortini, Responsabile S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO
Dr.ssa Francesca Carozzi, S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO

Data di svolgimento

Aprile, Maggio, Giugno 2011 (un modulo completo per ciascun mese)

Durata dell'evento in ore

Modulo teorico durata 3 giorni totale 20 ore formative

Modulo pratico 1 (biologia molecolare): durata 2 giorni totale 18 ore formative

Modulo pratico 2 (lettura citologica): durata 2 giorni totale 18 ore formative

Verranno effettuati accreditamenti ECM separati secondo le combinazioni possibili tra i moduli:

Modulo teorico

Modulo teorico + modulo pratico 1

Modulo teorico + pratico modulo 2

Modulo teorico + pratico modulo 1 e 2

Sede di svolgimento

Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Il corso è suddiviso:

- parte teorica che ha lo scopo di fornire le conoscenze sull'argomento;
- parte pratica legata all'esecuzione del test molecolare, la standardizzazione delle procedure, i relativi controlli di qualità e i modelli valutativi per la comparabilità fra test;
- parte pratica legata alla lettura e discussione di preparati citologici di triage con lo scopo di mettere a fuoco le differenze rispetto alla citologia di screening ed i conseguenti nuovi modelli di controllo di qualità.

Sintesi contenuti dell'evento

Il corso teorico è rivolto a operatori sanitari coinvolti nei programmi di screening ed intende fornire le basi scientifiche ed i modelli operativi di nuove strategie di screening legate all'utilizzo del test HPV nello screening cervico- vaginale.

Il corso pratico è rivolto ad operatori con esperienza di citologia e conoscenze di base di tecniche molecolari. Questo approccio ha lo scopo di coniugare la parte molecolare e morfologica e di fornire gli strumenti per comprendere il nuovo posizionamento di questi test all'interno del processo di screening e i cambiamenti conseguenti e le possibili criticità.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 12

Altro personale laureato: Biologi n. 42

Personale infermieristico: Infermieri 8 e 10 Ostetriche n. 18

Personale della vigilanza: 3 Assistenti Sanitari n. 3

Personale Tecnico-Sanitario: Tecnici laboratorio n. 15

TOTALE N. 90 (n. 30 PARTECIPANTI PER MODULO SINGOLO O MODULI COMPOSTI - VEDI SOPRA)

Personale docente

Interno n. 5

Esterno – Fuori Toscana n. 10

Materiale didattico

Dispense

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 250,00 per ciascun modulo

TOTALE € 22.500,00

Uscite previste

Evento da imputare eventualmente su finanziamenti finalizzati specifici

Lunch per n. 105 pax X N. 3 MODULI presso struttura convenzionata ISPO € 2.205,00 (€ 7,00 cad.) DA
DEFINIRE

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno relatori fuori Toscana n. 10 relatori € 2.000,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 10 relatori fuori Toscana € 1.500,00 (€ 150,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 5.705,00

CORSO TEORICO-PRATICO DI TECNICHE PER IL LABORATORIO ANALITICO BIOMOLECOLARE

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Massimo Confortini, Responsabile S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare ISPO
Sig.ra Armelle Munnia, Area Tecnica ISPO

Data di svolgimento

Maggio, Giugno, Settembre, Ottobre, Novembre 2011 (n. 5 edizioni)

Durata dell'evento in ore

8 ore formative ad edizione

Sede di svolgimento

Laboratorio di Citologia Analitica e Biomolecolare, Villa delle Rose, ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

L'obiettivo di questo corso è quello di offrire al personale tecnico di laboratorio l'opportunità di confrontarsi con nuove tecniche di laboratorio e nuovi protocolli di lavoro, utili per lo svolgimento delle attività di routine e delle attività di ricerca.

Sintesi contenuti dell'evento

Il personale tecnico attraverso questo corso, potrà acquisire la metodica necessaria da applicare nella pratica, rispettando le norme di sicurezza e la "buona pratica di laboratorio".

Categorie professionali (destinatari accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio biomedico N. 6

Categorie professionali non accreditate

Studenti in biotecnologia e biologia n. 2

TOTALE N. 8 ad edizione

Personale docente

Interno n. 6

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00; quota ridotta studenti € 70,00

TOTALE € 3.700,00 (x n. 5 edizioni)

Uscite previste

Lunch n. 1 per n. 8 pax € 56,00 (€ 7,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 280,00 (x n. 5 edizioni)

CORSO TEORICO-PRATICO "QUALITÀ DELLA LETTURA CITOLOGICA PER IL TUMORE DELLA CERVICE UTERINA: ANALISI DEI DATI DEI PROGRAMMI DI SCREENING ONCOLOGICO REGIONALE E CONFRONTO DI ESPERIENZE PER LA PROGRAMMAZIONE CONDIVISA DI UN CONTROLLO DI QUALITÀ ESTERNO"

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr.ssa Paola Mantellini, Responsabile S.S. Centro di Riferimento Regionale (CRR) per la prevenzione oncologica

Dr. Massimo Confortini, Responsabile S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare

Dr.ssa Marzia Matucci, S.C. Citopatologia

Data di svolgimento

Primo semestre 2011

Durata dell'evento in ore

6 ore formative

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Monitoraggio e implementazione della qualità della lettura citologica mirato alla omogeneizzazione del sistema di refertazione, alla discussione di criteri morfologici univoci e alla condivisione di un percorso unitario per la citologia di triage.

Sintesi contenuti dell'evento

Analisi dei dati storici dei programmi di screening.

Analisi delle difformità dei sistemi di refertazione.

Presentazione di una scheda di refertazione unica basata sulla classificazione TBS 2001.

Pianificazione di un controllo di qualità esterno.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 12

Altro personale laureato: Biologi n. 12

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 6

TOTALE n. 30

Personale docente

Interno n. 4

Esterno – Toscana n. 1

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Evento previsto nell'ambito dell'attività di formazione del CRR (da imputare su fondi istituzionali)

Lunch n. 1 per n. 35 pax presso struttura convenzionata ISPO € 245,00 (€ 7.00,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 245,00

CORSO TEORICO-PRATICO "TRA INFEZIONE DA HPV E REFERTAZIONE CITOLOGICA: L'INQUADRAMENTO DELLE LESIONI SQUAMOSE DELLA CERVICE UTERINA"

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr.ssa Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento

Settembre 2011 (3 giornate con un pomeriggio e due giorni interi)

Durata dell'evento in ore

20 ore formative

Sede di svolgimento

ISPO Viale Volta

Sintesi obiettivi dell'evento

Il corso si propone di approfondire gli aspetti morfologici e molecolari dell'infezione da HPV ed il conseguente inquadramento nell'attuale sistema di refertazione.

Sintesi contenuti dell'evento

Il corso teorico-pratico intende approfondire le tematiche relative alle lesioni squamose di basso e alto grado confrontando l'attuale sistema di refertazione con le conoscenze sull'infezione da HPV. Il corso si articola su una serie di lezioni teoriche sui quadri morfologici delle lesioni squamose borderline e delle lesioni di basso ed alto grado, sulla correlazione cito-istologica e sulla correlazione tra i vari step dell'infezione ed i conseguenti quadri morfologici. Sono previste una serie di sessioni pratiche al microscopio sui principali aspetti delle lesioni squamose.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 6

Altro personale laureato: Biologi n. 6

Personale tecnico sanitario: Tecnici di laboratorio n. 6

TOTALE N. 18

Personale docente

Interno e Esterno Toscana n. 6 da definire

Esterno – Fuori Toscana n. 2

Materiale didattico

Dispense

CD DI IMMAGINI DIGITALI DI CITOLOGIA CERVICO-VAGINALE

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 300,00

TOTALE € 5.400,00

Uscite previste

Coffee break n. 1 per n. 24 pax x 3 gg. € 432,00 (€ 6,00 cad.)

Lunch n. 1 per n. 24 pax x 2 gg. € 336,00 (€ 7,00 cad.)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 2 relatori fuori Toscana € 400,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 2 relatori fuori Toscana € 300,00 (€ 150,00 cad.)

CD n. 24 € 36,00 (€ 1,50 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 1.504,00

CORSO TEORICO-PRATICO DI SENOLOGIA INTERVENTISTICA (citologia e microbiopsia con guida ecografica e stereotassica; microbiopsia con retro-aspirazione; agocentesi di cisti; galattografia; localizzazione pre-operatoria ecoguidata e stereoguidata)

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr. Beniamino Brancato, Responsabile S.C. Senologia ISPO

Data di svolgimento

Settembre 2011

Durata dell'evento in ore

14 ore formative (n. 2 moduli)

Sede di svolgimento

Presidi ISPO di Viale Amendola 28, Viale Volta 171, Via Cosimo il Vecchio 2

Sintesi obiettivi dell'evento

Da un questionario inviato a tutte le Unità Operative della Toscana che si occupano di Senologia Diagnostica è emersa una scarsa diffusione delle metodiche di prelievo con ago (citologia e microbiopsia) e della galattografia. Tali metodiche sono indispensabili ai fini di una moderna diagnostica senologica, mirata a evitare la migrazione intra-regionale delle Pazienti per l'ottenimento di una diagnosi definitiva e tesa a minimizzare il numero di interventi chirurgici per patologia benigna. L'obiettivo del Corso è quindi quello di fornire ai Discenti le nozioni tecniche e la pratica necessaria per poter condurre autonomamente questa tipologia di esame.

Sintesi contenuti dell'evento

- Presentazioni frontali di tipo teorico (tipologie di strumentazione e di materiali; indicazioni e limiti delle diverse metodiche; revisione della letteratura scientifica: risultati e costi);
- Presentazione e commento di filmati riguardanti le varie procedure diagnostiche;
- Frequenza degli ambulatori (2 discenti per volta presenzieranno all'espletamento di manovre diagnostiche, che si avrà cura di concentrare in speciali ambulatori dedicati);
- Pratica su fantoccio.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici (Radiologi 6, Chirurghi 1, Ginecologi 1) n. 8

TOTALE n. 8

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 7

Esterno fuori Toscana n. 2

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 300,00

Specializzandi, Ex-Tirocinanti presso ISPO, Radiologi Toscana: accesso gratuito.

TOTALE € 2.400,00

Forniture

Assistenza tecnica (preparazione dei filmati con sovrapposizione in contemporanea - "picture in picture"- di immagini ecografiche e di riprese con telecamera) – non quantificabile in fase di stesura del Piano

Strumentazione tecnica extra (acquisto di fantoccio per prove pratiche di interventistica) – non quantificabile in fase di stesura del Piano

Lunch n. 1 per n. 8 pax x 2 gg. € 112,00 (€ 7,00 cad,)

Pernottamento Hotel 3 stelle e soggiorno n. 2 relatori fuori Toscana x 2 gg. € 800,00 (€ 200,00 cad.)

Viaggio n. 2 relatori fuori Toscana € 300,00 (€ 150,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 1.212,00

CORSO DI AGGIORNAMENTO SULLO SCREENING DEL CARCINOMA DELLA CERVICIA UTERINA

Tipologia

Corso teorico

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr.ssa Anna Iossa, S.C. Prevenzione Secondaria Screening, ISPO
Ost. Maurella Gavazza, ASF

Data di svolgimento

Ottobre e novembre 2011

Durata dell'evento in ore

6 ore formative ad edizione (n. 2 moduli pomeridiani per ciascuna delle n. 3 edizioni)

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

Aggiornamento sullo screening, del carcinoma della cervice uterina con particolare riferimento alle nuove tecnologie. Conoscenza dei controlli di qualità e dei risultati dei programmi di screening nazionali e regionali.

Sintesi contenuti dell'evento

Epidemiologia e fattori di rischio del carcinoma della cervice uterina. Risultati degli studi di prevalenza delle infezioni da HPV. Prevenzione primaria del carcinoma cervicale. Controlli di qualità e principali indicatori di performance dei programmi di screening nazionale e della regione toscana. Classificazione citologica e istologica. Protocolli terapeutici e di follow-up. Risultati preliminari dei programmi pilota con test HPV. La comunicazione nello screening della cervice uterina.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale infermieristico: Ostetriche 25, Infermieri 5 n. 25

TOTALE n. 90 (N. 30 PER CIASCUNA DELLE N. 3 EDIZIONI)

Categorie professionali non accreditate

Personale front office n. 2 per edizione

TOTALE n. 2

Totale partecipanti n. 96 per n. 3 edizioni

Personale docente

Interno n. 6

Esterno – Toscana n. 2

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00 ad edizione escluso personale Azienda USL 10 _stimare quota iscrizione per circa 10 persone ad edizione

TOTALE € 1.000,00 ad edizione, € 3.000 x n. 3 edizioni

Uscite previste

Welcome coffee n. 1 per n. 40 pax x n. 3 edizioni € 720,00 (€ 6,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 720,00 x n. 3 edizioni

CORSO TEORICO-PRATICO DI CITOLOGIA MAMMARIA

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr.ssa Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento

Ottobre/Novembre 2011

Durata dell'evento in ore

24 ore (3 gg. X 8 ore)

Sede di svolgimento

Aula didattica S.C. Citopatologia – V.le A. Volta, 171

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire e fare acquisire ai partecipanti specifiche competenze professionali in tema di citologia mammaria tramite lezioni teoriche ed esercitazioni pratiche al microscopio.

Il corso prevede l'assistenza continua del docente ed un diretto coinvolgimento dei discenti per un confronto delle diverse esperienze.

Sintesi contenuti dell'evento

Descrizione delle modalità di prelievo, allestimento dei preparati e delle caratteristiche morfologiche di quadri negativi, atipici e neoplastici. Valutazione al microscopio di preparati didattici selezionati dalla casistica del laboratorio di citopatologia.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 2

Altro personale laureato: Biologi n. 2

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 2

TOTALE n. 6

Personale docente

Interno n. 8

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Strumenti di verifica

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 400,00

TOTALE € 2.400,00

Costi previsti

Lunch n. 1 per n. 6 pax x 3 giorni € 126,00 (€ 7,00 buono pasto ISPO presso mensa ATAF)

Affitto n. 6 microscopi € 300,00

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 426,00

CORSO TEORICO-PRATICO DI CITOLOGIA POLMONARE

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr.ssa Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento

Ottobre/Novembre 2011

Durata dell'evento in ore

24 ore (3 gg. X 8 ore)

Sede di svolgimento

Aula didattica S.C. Citopatologia – V.le A. Volta, 171

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire e fare acquisire ai partecipanti specifiche competenze professionali in tema di citologia polmonare tramite lezioni teoriche

ed esercitazioni pratiche al microscopio.

Il corso prevede l'assistenza continua del docente ed un diretto coinvolgimento dei discenti per un confronto delle diverse esperienze.

Sintesi contenuti dell'evento

Descrizione delle modalità di prelievo, allestimento dei preparati e delle caratteristiche morfologiche di quadri negativi,

atipici e neoplastici.

Valutazione al microscopio di preparati didattici selezionati dalla casistica del laboratorio di citopatologia.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 2

Altro personale laureato: Biologi n. 2

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 2

TOTALE n. 6

Personale docente

Interno n. 8

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Strumenti di verifica

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 400,00

TOTALE € 2.400,00

Costi previsti

Lunch n. 1 per n. 6 pax x 3 giorni € 126,00 (€ 7,00 buono pasto ISPO presso mensa ATAF)

Affitto n. 6 microscopi € 300,00

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 426,00

CORSO TEORICO-PRATICO DI CITOLOGIA URINARIA

tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr.ssa Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento

Ottobre/Novembre 2011

Durata dell'evento in ore

24 ore (3 gg. X 8 ore)

Sede di svolgimento

Aula didattica S.C. Citopatologia – V.le A. Volta, 171

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire e fare acquisire ai partecipanti specifiche competenze professionali in tema di citologia urinaria tramite lezioni teoriche e

esercitazioni pratiche al microscopio.

Il corso prevede l'assistenza continua del docente ed un diretto coinvolgimento dei discenti per un confronto delle diverse esperienze.

Sintesi contenuti dell'evento

Descrizione delle modalità di prelievo, allestimento dei preparati e delle caratteristiche morfologiche di quadri negativi, atipici e

neoplastici. Valutazione al microscopio di preparati didattici selezionati dalla casistica del laboratorio di citopatologia.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 2

Altro personale laureato: Biologi n. 2

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 2

TOTALE n. 6

Personale docente

Interno n. 8

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Strumenti di verifica

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 400,00

TOTALE € 2.400,00

Costi previsti

Lunch n. 1 per n. 6 pax x 3 giorni € 126,00 (€ 7,00 buono pasto ISPO presso mensa ATAF)

Affitto n. 6 microscopi € 300,00

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 426,00

CORSO TEORICO PRATICO DI CITOLOGIA CERVICO-VAGINALE AVANZATO

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Dr.ssa Marzia Matucci, S.C. Citopatologia ISPO

Data di svolgimento

Ottobre e Novembre 2011

Durata dell'evento in ore

24 ore (3 gg. X 8 ore) ad edizione

Sede di svolgimento

Aula didattica S.C. Citopatologia – V.le A. Volta, 171

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire e fare acquisire ai partecipanti specifiche competenze professionali in tema di citologia cervico-vaginale tramite lezioni teoriche ed esercitazioni pratiche al microscopio.

Il corso prevede l'assistenza continua del docente ed un diretto coinvolgimento dei discenti per un confronto delle diverse esperienze.

Sintesi contenuti dell'evento

Descrizione delle modalità di prelievo, allestimento dei preparati e delle caratteristiche morfologiche di quadri negativi, atipici e neoplastici. Valutazione al microscopio di preparati didattici selezionati dalla casistica del laboratorio di citopatologia.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 2

Altro personale laureato: Biologi n. 2

Personale tecnico-sanitario: Tecnici di laboratorio n. 2

TOTALE n. 6

Personale docente

Interno n. 8

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Strumenti di verifica

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 400,00

TOTALE € 2.400 ad edizione (Totale € 4.800,00)

Costi previsti

Lunch n. 1 per n. 6 pax x 3 giorni € 126,00 (€ 7,00 buono pasto ISPO presso mensa ATAF)

Affitto n. 6 microscopi € 300,00

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 852,00 x n. 2 edizioni

CORSO TEORICO-PRATICO “STATISTICA MEDICA APPLICATA ALLA RICERCA CLINICA: METODI QUANTITATIVI PER LA EVIDENCE BASED MEDICINE (EBM)”

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Prof. Annibale Biggeri, Responsabile S.C. Biostatistica ISPO e Professore Ordinario di Statistica per la Ricerca Sperimentale presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia - Università degli Studi di Firenze

Data di svolgimento

Ottobre 2011 (da confermare)

Durata dell'evento in ore

12 ore formative (n. 2 moduli)

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO e Università degli Studi di Firenze

Sintesi obiettivi dell'evento

Attraverso lezioni teorico-pratiche, il partecipante potrà acquisire le conoscenze per accedere, interpretare e scegliere le analisi statistiche da utilizzare in risposta ai quesiti più frequenti nella ricerca clinica.

Nel 1° modulo saranno affrontati gli aspetti principali di carattere teorico e pratico della raccolta e dell'analisi dei dati negli studi epidemiologici osservazionali e d'intervento; in particolare, le lezioni pratiche affronteranno l'utilizzo di MS Access e di MS Excel per la raccolta e per l'analisi descrittiva dei dati clinici.

Nel 2° modulo saranno affrontate tecniche di analisi per dati quantitativi per decisioni cliniche basate sulle evidenze scientifiche presenti in letteratura.

Sintesi contenuti dell'evento

Elementi introduttivi per la raccolta e l'analisi dei dati: aspetti della raccolta dati negli studi epidemiologici osservazionali e d'intervento; l'utilizzo di MS Access e di MS Excel per la raccolta e per l'analisi descrittiva dei dati clinici.

Metodi quantitativi per la medicina basata sulle evidenze: introduzione all'inferenza statistica, utilizzo dei test diagnostici nella decisione clinica e utilizzo di metodi meta-analitici per la combinazione di risultati di studi clinici indipendenti.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 9

Altro personale laureato: Biologi 2, Psicologi 1, Farmacisti 1, Chimici 1, Fisici 1 n. 6

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari 2, Tecnici della prevenzione 1 n. 3

Personale infermieristico: Infermieri 2, Ostetriche 1 n. 3

Personale tecnico-sanitario: Dietisti 1, Tecnici sanitari di laboratorio 1, Tecnici sanitari di radiologia medica 1 n. 3

Personale della riabilitazione: Fisioterapisti 1, Educatori Professionali 1 n. 2

Altro: Massofisioterapisti n. 1

TOTALE n. 27

Categorie professionali non accreditate

Statistici n. 3

TOTALE n. 3

Personale docente

Interno n. 6

Esterno – Toscana n. 2

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 300,00

TOTALE € 9.000,00

Uscite previste

Coffee break n. 1 per n. 38 pax x 2 gg. € 456,00 (€ 6,00 cad.)

Lunch n. 1 per n. 38 pax x 2 gg. € 532,00 (€ 7,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 988,00

CORSO TEORICO-PRATICO "STATISTICA MEDICA APPLICATA ALLA RICERCA CLINICA: STUDI CLINICI E MODELLI DI REGRESSIONE"

Tipologia

Corso teorico-pratico

Responsabile Scientifico dell'evento

Prof. Annibale Biggeri, Responsabile S.C. Biostatistica ISPO e Professore Ordinario di Statistica per la Ricerca Sperimentale presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia - Università degli Studi di Firenze

Data di svolgimento

Ottobre/Novembre 2011 (da confermare)

Durata dell'evento in ore

12 ore formative (n. 2 moduli)

Sede di svolgimento

Sala Incontri Villa delle Rose ISPO e Università degli Studi

Sintesi obiettivi dell'evento

Attraverso lezioni teorico pratiche, il partecipante potrà acquisire le conoscenze per accedere, interpretare e scegliere le analisi statistiche da utilizzare in risposta ai quesiti clinici più frequenti nella ricerca clinica. Le due giornate saranno incentrate sull'apprendimento delle conoscenze informatiche e biostatistiche utili per la definizione del disegno di studio, della dimensione del campione, delle tecniche di assegnazione al trattamento e di analisi statistica di trial clinici randomizzati.

Sintesi contenuti dell'evento

Aspetti teorico pratici sulla pianificazione e sull'analisi di trial clinici randomizzati di superiorità o inferiorità. Scelta del disegno statistico dello studio. Metodi per il dimensionamento. Principali tecniche di assegnazione randomizzata al trattamento. Modelli di analisi per dati qualitativi e di sopravvivenza.

Categorie professionali (destinatari accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. 9

Altro personale laureato: Biologi 2, Psicologi 1, Farmacisti 1, Chimici 1, Fisici 1 n. 6

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari 2, Tecnici della prevenzione 1 n. 3

Personale infermieristico: Infermieri 2, Ostetriche 1 n. 3

Personale tecnico-sanitario: Dietisti 1, Tecnici sanitari di laboratorio 1, Tecnici sanitari di radiologia medica 1 n. 3

Personale della riabilitazione: Fisioterapisti 1, Educatori Professionali 1 n. 2

Altro: Massofisioterapisti n. 1

TOTALE n. 27

Categorie professionali (NON destinatari accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Categorie professionali non accreditate

Statistici n. 3

TOTALE n. 3

Personale docente

Interno n. 6

Esterno – Toscana n. 2

Materiale didattico

Pubblicazione delle presentazioni in formato pdf nel sito ISPO

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 300,00

TOTALE € 9.000,00

Uscite previste

Coffee break n. 1 per n. 38 pax x 2 gg. € 456,00 (€ 6,00 cad.)

Lunch n. 1 per n. 38 pax x 2 gg. € 532,00 (€ 7,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 988,00

WORKSHOP



WORKSHOP "STRUMENTI PER LA RILEVAZIONE DEL DATO"

Tipologia
Workshop

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr.ssa A.S. Maria Del Carmen Martinez, A.S. Donatella Zagni, Area Assistenti Sanitari, ISPO

Data di svolgimento

Ottobre 2011

Durata dell'evento in ore

16 ore formative (2 giorni)

Sede di svolgimento

Villa delle Rose, ISPO

Sintesi obiettivi dell'evento

L'evento propone di fare acquisire la metodologia dell'intervista e il questionario, come strumenti di lavoro del professionista sanitario impegnato nella ricerca scientifica e per il miglioramento delle prestazioni in ambito sanitario.

Sintesi contenuti dell'evento

L'intervista, il questionario e il focus group sono strumenti della ricerca qualitativa e quantitativa. Si approfondiranno aspetti metodologici dell'intervista, si studia nuove ipotesi per interpretare un fenomeno che si conosce poco, si studiano i vissuti, le storie di vita, gli orientamenti di valore, le percezioni, le visioni del mondo. Il questionario indaga un fenomeno già conosciuto; si propone di verificare come tali dimensioni si distribuiscono sulla popolazione di riferimento; si vuole mettere alla prova empirica ipotesi interpretative strutturate.

Il focus group è una osservazione fatta su un gruppo di soggetti inseriti in una situazione di dibattito.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale della vigilanza: Assistenti Sanitari n. 10

Personale infermieristico: Infermieri n. 10

TOTALE n. 20

Categorie professionali non accreditate

Studenti universitari n. 10

TOTALE n. 10

Personale docente

Interno n. 3

Esterno – Toscana n. 2 da definire

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 100,00

TOTALE € 2.000,00

Uscite previste

Coffee break n. 1 per n. 35 pax x 2 gg. € 420,00 (€ 6,00 cad.)

Lunch n. 1 per n. 35 pax x 2 gg. € 490,00 (€ 7,00 cad.)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 910,00



CORSO FAD SULLA CERTIFICAZIONE DELLE CAUSE DI MORTE
(possibilmente da inserire sulla piattaforma TRIO della Regione Toscana)

Tipologia

Corso teorico-pratico di formazione a distanza

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr.ssa Elisabetta Chellini, S. C. Epidemiologia Ambientale e Occupazionale ISPO

+ un co-responsabile ISTAT

+ un co-responsabile formatore MMG toscano

Data di svolgimento

Da maggio a dicembre 2010: tutto il corso sarà svolto a distanza, utilizzando anche il nuovo certificato ISTAT che entra in vigore nel 2011.

Durata dell'evento in ore

Per i discenti complessivamente si prevede un impegno formativo di 16 ore

Per i docenti è da definire:

- i tempi per la messa a punto della FAD che si avvarrà dell'esperienza del corso parzialmente a distanza effettuato nel 2010 propedeutico a questo del 2011;
- i tempi per la valutazione dei partecipanti.

Sede di svolgimento

Su web (da utilizzare la piattaforma TRIO della Regione Toscana)

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire indicazioni per una corretta certificazione delle cause di morte utilizzando il nuovo certificato di decesso a norma europea che entrerà in vigore in Italia dal 1-1-2011.

Migliorare la qualità dei dati relativi alle cause di morte dei decessi avvenuti in Toscana.

Sintesi contenuti dell'evento

Presentare le sintassi e le consequenzialità più adeguate per riportare sul certificato ISTAT di decesso le cause che sono alla base degli eventi di decesso per le situazioni che più frequentemente si osservano, avendo particolare attenzione anche agli errori più comunemente osservati. Saranno inoltre sottolineate le differenze tra il nuovo certificato ISTAT, previsto secondo la nuova normativa europea e che entrerà in vigore in Italia il 1-1-2011 e quello in uso fino al dicembre 2010.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici n. non definibile

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. da definire

Interno e Esterno – Fuori Toscana n. da definire

Materiale didattico

Tutto interamente su web

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Prova pratica

Questionario di gradimento

Entrate previste

Nessuna

Uscite previste

Allestimento corso su web – in fase di stesura del Piano non quantificabile



TIROCINIO IN SENOLOGIA: SCREENING MAMMOGRAFICO E DIAGNOSTICA CLINICA

Tipologia

Tirocinio

Responsabili Scientifici dell'evento

Dr. Beniamino Brancato, Responsabile S.C. Senologia ISPO

Dr.ssa Daniela Ambrogetti, S.C. Prevenzione Secondaria Screening

Data di svolgimento

Tutte le settimane del 2011, ad eccezione delle settimane in cui è prevista una o più festività, il mese di agosto, la prima e seconda settimana di settembre.

Durata dell'evento in ore

40 ore formative (8 ore x 5 gg.) ad edizione

Sede di svolgimento

Presidi ISPO di Viale G. Amendola 28, Via Cosimo il Vecchio 2, Viale A. Volta 171

Sintesi obiettivi dell'evento

SCREENING MAMMOGRAFICO: fornire al Medico Radiologo la formazione pratica per adottare corretti criteri interpretativi, sviluppare la capacità di riconoscere i segni iniziali di neoplasia, contenere il numero dei casi da avviare ad approfondimento e approfondire le lesioni selezionate dal test di screening.

SENOLOGIA CLINICA: migliorare le capacità di interpretazione delle immagini senologiche, nonché la gestione delle pazienti mediante consultazione di ampia casistica e frequenza intensiva degli ambulatori diagnostici. Imparare o affinare le tecniche di prelievo con ago, assistendo a molteplici manovre di vario tipo (ago-aspirati e microbiopsie, sia ecoguidati che stereoguidati).

Acquisire, mediante lezioni, le conoscenze teoriche riguardanti lo screening mammografico e la diagnostica senologica.

Valutare la propria accuratezza diagnostica in mammografia, mediante lo svolgimento di un apposito test.

Sintesi contenuti dell'evento

Personalizzati in rapporto ai bisogni formativi:

SCREENING MAMMOGRAFICO - Refertazione in doppio, con discussione dei casi discordanti e possibilità di consultazione digitale. Sedute ambulatoriali di approfondimento diagnostico di casi selezionati dall'esame di screening mammografico. Consultazione dell'archivio didattico.

SENOLOGIA CLINICA - Frequenza di tutte le tipologie di ambulatorio (esami con carattere di urgenza, mammografie sintomatiche, ecografie mammarie, approfondimenti radiologici ed ecografici, esami di follow-up in Pazienti operate).

La parte teorica prevede due lezioni settimanali mirate alle necessità formative dei Discenti su: storia naturale del carcinoma mammario e influenza dello screening mammografico; correlazioni tra anatomia patologica e imaging; iter diagnostici; tecnica delle diverse metodiche di prelievo con ago e indicazioni.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici (Radiologi, Ginecologi, Anatomo-Patologi, Chirurghi)

Totale partecipanti previsti ad edizione N. 2

Personale docente

Interno e Esterno – Toscana n. 7

Materiale didattico

Dispense

Riferimenti bibliografici

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 600,00

TOTALE € 1.200,00 ad edizione

Costi previsti

Lunch n. 1 per n. 2 pax x 5 giorni € 70,00 (€ 7,00 buono pasto ISPO presso mensa ATAF)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 70,00 ad edizione

TIROCINIO IN RIABILITAZIONE ONCOLOGICA

Tipologia

Tirocinio

Responsabili Scientifici

Dr. Maria Grazia Muraca, S.S. Riabilitazione Oncologica, ISPO

Dr. Guido Miccinesi, S.C. Epidemiologia Clinica e Descrittiva, ISPO

Dr. Giovanna Franchi – LILT Sezione di Firenze

Data di svolgimento

Le date delle singole edizioni saranno concordate di volta in volta secondo le necessità dei richiedenti e dello Staff operativo in Sede.

Durata dell'evento in ore

35 ore formative (7 ore x 5 gg.)

Sede di svolgimento

CE.RI.ON. – Sede ISPO Villa delle Rose

Sintesi obiettivi dell'evento

Il tirocinio è rivolto a medici, psicologi, personale con funzioni di riabilitazione e personale infermieristico, con l'obiettivo di approfondire l'esperienza riabilitativa "globale" delle persone affette da patologia oncologica.

Sintesi contenuti dell'evento

Il tirocinio consisterà nel frequentare le attività dell'ambulatorio medico (visite riabilitative, visite per prescrizione e collaudo di protesi e guaine, visite di follow-up riabilitativo, visite di chirurgia ricostruttiva), quello riabilitativo (linfodrenaggio, pressoterapia, bendaggio, massaggio connettivale, scollamento cicatriziale) e quello psiconcologico (sedute individuali, lavoro di gruppo, training autogeno, rilassamento, yoga, colore e collage, musicoterapia).

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Medici

Altro personale laureato: Psicologi

Personale infermieristico: Infermieri

Personale con funzioni di riabilitazione: Educatori professionali, Fisioterapisti, Tecnici della riabilitazione

Altro: Massofisioterapisti

Totale partecipanti previsti ad edizione n. 2

Personale docente

Interno

Materiale didattico

Dispense

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 500,00

TOTALE € 1.000,00 ad edizione

Costi previsti

n. 1 Lunch per n. 2 pax x 5 giorni € 70,00 (€ 7,00 buono pasto presso strutture convenzionate con ISPO)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 70,00 ad edizione

TIROCINIO PER ADDETTI AL PRELIEVO CITOLOGICO NELLO SCREENING PER IL CARCINOMA CERVICALE

Tipologia

Tirocinio

Responsabile Scientifico

Dr.ssa Anna Iossa, S.C. Prevenzione Secondaria Screening, ISPO

Data di svolgimento

Le date delle singole edizioni saranno concordate di volta in volta secondo le necessità dei richiedenti e dello Staff operativo in Sede.

Durata dell'evento in ore

8 ore formative (1 giorno) ad edizione

Sede di svolgimento

S.C. Prevenzione Secondaria Screening, ISPO V.le Volta

Sintesi obiettivi dell'evento

Fornire agli operatori addetti al prelievo citologico mediante Pap test una formazione teorico-pratica sulla tecnica di prelievo e allestimento del preparato citologico, sulla compilazione corretta della scheda e sulle modalità di identificazione del vetrino.

Sintesi contenuti dell'evento

Il tirocinio consiste nella frequenza presso l'ambulatorio di prelievo citologico del CSPO, durante la quale il discente dopo un periodo iniziale di osservazione dell'attività di prelievo svolta dal docente, può, sotto la supervisione del docente stesso, effettuare personalmente il prelievo, strisciarlo, identificarlo e provvedere alla compilazione della scheda. Indicatori di efficacia dell'intervento formativo: al termine del tirocinio a ciascun discente viene fornita la valutazione della percentuale di adeguatezza dei prelievi e segnalata l'eventuale necessità di ripetere il training.

Categorie professionali (destinatarie accreditamento ECM) e numero di partecipanti previsto per ciascuna categoria

Personale infermieristico: Ostetriche

Totale partecipanti previsti ad edizione n. 2

Personale docente

Interno

Materiale didattico

Riferimenti bibliografici

Manuale per il Prelevatore

Strumenti di verifica

Test a risposta multipla

Questionario di gradimento

Entrate previste

Quota di iscrizione individuale € 180,00

TOTALE € 360,00 ad edizione

Costi previsti ad edizione

Lunch n. 1 per n. 2 pax € 14,00 (€ 7,00 buono pasto presso mensa ATAF)

Spese per materiale d'uso, stampa depliant e fotocopie presso le strutture ISPO: non quantificabili

TOTALE € 14,00