



Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali

ECM

Manuale nazionale di accreditamento per l'erogazione di eventi ECM

- Regione:

- Referente Agenas: MARCO - MACCARI

1) ANAGRAFICA

1.1 - Nome*

Farindustria

1.2 - Cognome*

Farindustria

1.3 - Email*

agostini@farindustria.it mazza@farindustria.it

1.4 - Tipologia utente*

ALTRO

1.5 - Amministrazione/ Ente/Società/Impresa di appartenenza

Farindustria

1.6 - Ruolo/funzionale del soggetto

Farindustria

1.7 - Le osservazioni e/o proposte che verranno sottoposte alla Commissione nazionale per la formazione continua sono da ritenersi formulate per conto di:

Farindustria

2) PROGRAMMA NAZIONALE ECM E PROCEDURA DI ACCREDITAMENTO

2.1 - Con riferimento ai temi/paragrafi del documento in consultazione si formulano di seguito le seguenti osservazioni:

Di seguito le osservazioni associative:

•Procedura di accreditamento:

-Riteniamo che le regole per l'attuazione del sistema di formazione continua debbano mirare a un continuo innalzamento qualitativo degli eventi formativi e che l'accREDITAMENTO dei Provider debba rispondere a requisiti che siano sempre più trasparenti, rigorosi e verificabili. Si chiede una maggiore garanzia sulle attività svolte dai Provider e che pertanto la conferma dell'accREDITAMENTO provvisorio e standard dei Provider avvenga nei tempi previsti dalla normativa vigente.

-È prevista la possibilità per i Provider di "trasferire o concedere in godimento l'accREDITAMENTO del Provider in caso di comodato, ecc". Sarebbe utile avere chiarimenti sui tempi per la valutazione e successiva voltura dell'accREDITAMENTO da parte dell'Ente accREDITANTE.

•Variazioni e cancellazione dell'evento:



Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali

Il settore farmaceutico è soggetto alle disposizioni del D. L.vo 219/2006, art. 124, secondo cui l'Azienda sponsor deve trasmettere ad AIFA almeno 60 giorni prima della data dell'evento una comunicazione contenente una serie di informazioni, tra cui il programma, qualificazione professionale e scientifica dei relatori, sede e data dell'evento. Entro 45 giorni dalla comunicazione AIFA autorizza l'evento. Pertanto, il fatto che possano essere apportate modifiche, in particolare al programma fino al giorno di inizio dell'evento, è ritenuta una criticità. Ciò in quanto una volta ottenuta l'autorizzazione dell'AIFA per sponsorizzare l'evento ECM non è possibile modificare il programma e, anche nel caso di modifica dei relatori oppure della sede o data dell'evento, viene richiesto dall'Agenzia la conferma dell'invariabilità dei contenuti scientifici dell'evento.

•Per quanto riguarda il tema relativo al Codice Deontologico Farmaindustria sui trasferimenti di valore riguardanti in particolare i Relatori degli eventi ECM, si rimanda a quanto evidenziato dalla nostra Associazione negli incontri istituzionali.

3) REQUISITI DI ACCREDITAMENTO MINIMI E STANDARD E ALLEGATO A - TABELLA SUI REQUISITI MINIMI E STANDARD

4) DISCIPLINA DEGLI EVENTI ECM

5) ALLEGATO B. MODELLO DI SCHEDA DI QUALITA' PERCEPITA E ALLEGATO C. MODELLO DI ATTESTATO ECM

6) ALLEGATO D. MODALITA' DI CALCOLO DELLA DURATA DI UN CORSO FAD E ALLEGATO F. FORMAZIONE A DISTANZA

7) ALLEGATO E. FORMAZIONE SUL CAMPO

8) CONSENSO

*8.1 - Consenso alla pubblicazione integrale e non anonima sul sito di AGENAS delle osservazioni e/o proposte formulate**

SI

*8.1.1 - Nel caso di consenso parziale indicare le parti delle osservazioni e/o proposte che si richiede di non pubblicare**