



CLUB DE GESTIÓ DEL LABORATORI CLÍNIC

I Curs de Benchmarking sobre la Gestió dels Laboratoris Clínics

en col·laboració amb la Vocalia d'Analistes del Col·legi Oficial de Farmacèutics de Barcelona

INTRODUCCIÓ

Aquest curs pretén fomentar la comunicació d'experiències en la presa de decisions a qualsevol nivell de responsabilitat dins de l'àmbit del laboratori clínic, ja que aquesta és una de les millors eines per contribuir al progrés dels professionals i les organitzacions.

Les diferents sessions aprofundiran en els conceptes de gestió i organització dels laboratoris clínics per tal de poder assolir totes les tasques de direcció amb la utilització correcta dels recursos humans i tècnics a l'abast. El curs també pretén facilitar als professionals els coneixements que permetin establir una millora continua de la qualitat en els laboratoris clínics.

OBJECTIUS

Millorar la qualitat dels laboratoris clínics. Posar en comú aspectes organitzatius entre diversos professionals. Facilitar les eines per millorar la gestió. Intercanviar experiències, coneixements i opinions entre professionals del laboratori clínic.

METODOLOGIA

Introducció d'un tema relacionat amb la gestió i l'organització del laboratori clínic per part d'un o diversos ponents i debat posterior entre els assistents del que se'n trauran conclusions.

ADREÇAT A

Professionals interessats en l'àmbit del laboratori clínic. Professionals interessats en l'àmbit del laboratori clínic.

PROGRAMA

Primera sessió: 17 de novembre de 2010
Confidencialitat de les dades de laboratori
Antonio Delgado Planas

La normativa de protecció de dades ens obliga a prendre unes determinades mesures per garantir la confidencialitat de la informació. La implantació d'aquestes mesures, en ocasions genera dificultats pràctiques que dificulten la tasca diària dels centres sanitaris. L'objectiu d'aquesta xerrada es trobar la fórmula adient per a la implantació de la normativa de protecció de dades, atenent però les necessitats de la nostra feina diària.

Segona sessió: 19 de gener de 2011

Experiències en el procés d'acreditació ISO 15189: com delimitar l'abast i dur a terme l'acreditació

Aurora Blanco Font / Jesús Velasco Rodríguez

Un dels primers aspectes que ha de decidir el laboratori clínic que vulgui iniciar el procés cap a l'acreditació per la ISO 15189 és a quines anàlisis vol implantar aquesta norma, dins el seu entorn de treball i des de la seva perspectiva concreta. Després, el com dur a terme això estarà condicionat pel fet que el laboratori estigui i no certificat prèviament, però es tractarà, essencialment, d'anar donant resposta i complint tots els requisits d'aquesta la norma, tant tècnics com de gestió, i estar en situació de poder demostrar-ho davant una auditoria externa.

Tercera sessió: 9 de març de 2011

Requisits metroològics

Raül Rigo Bonnín

La implantació de la norma UNE EN-ISO 15189 exigeix el compliment d'uns requisits metroològics dels sistemes de mesura expressats per la imprecisió, biaix i error de mesura dels sistemes que cal adoptar i utilitzar adequadament.

Quarta sessió: 13 d'abril de 2011

Qualitat analítica: seguiment

Raül Rigo Bonnín

Les característiques metroològiques dels sistemes de mesura es poden estimar gràcies als programes de control intern de la qualitat. Cal tenir present que la imprecisió i el biaix tenen influència sobre els valors de referència biològics i valors discriminants d'una magnitud biològica. Els programes d'avaluació externa de la qualitat són un complement imprescindible al control intern.

Cinquena sessió: 18 de maig de 2011

Indicadors de gestió al laboratori clínic.

Glòria Soria Guerrero

Són realment útils els indicadors? Passem més temps obtenint-los o analitzant-los? Ens permeten comparar-nos amb altres laboratoris? De quines àrees cal tenir-ne? Qui els ha manegar? Com s'han de presentar? Aquesta sessió es centrarà en donar respostes a aquestes qüestions, compartir experiències i veure com podem treure el màxim partit dels indicadors.

Sisena sessió: 29 de juny de 2011

Estandardització de la conservació de les mostres / addició d'anàlisis a sol·licituds de dies anteriors

Jaume Torrents Romeu

El control sobre la conservació de les mostres pot ser exercida mitjançant el control de temperatura de la seroteca, els criteris sobre el temps de conservació de les mostres, i l'organització de la seroteca entre d'altres. L'addició d'anàlisis a sol·licituds de dies anteriors ha de ser planificada adequadament per evitar errors.

PROFESSORAT

Aurora Blanco Font, doctora en Medicina i Cirurgia. Responsable de la Unitat de Gestió Qualitològica del Laboratori Clínic. Hospital Universitari de Bellvitge

Antonio Delgado Planas, llicenciat en Dret, Advocat del Serveis Jurídics de l'Hospital Clínic. Professor de la Facultat de Dret d'Esade

Raül Rigo Bonnín, doctor en Química. Àrea de Control de la Qualitat. Laboratori Clínic. Hospital Universitari de Bellvitge

Glòria Soria Guerrero, doctora en Biologia. Especialista en Microbiologia i Parasitologia. Adjunta a Gerència del Laboratori de Referència de Catalunya

Jaume Torrents Romeu, llicenciat en Farmàcia. Especialista en Anàlisis Clíniques. Direcció de Reference Laboratory S.A

Jesús Velasco Rodríguez, llicenciat en Medicina i Cirurgia. Responsable de la Unitat de Gestió de la Qualitat. Laboratori Clínic Hospital Sant Joan de Déu

COORDINACIÓ

Luisa Alvarez Domínguez, doctora en Farmàcia. Coordinadora de la Qualitat del Centre de Diagnòstic Biomèdic. Hospital Clínic

HORARI I LLOC: de 16:30 a 19:30 hores, al Col·legi de Farmacèutics de Barcelona (C/Girona, 64, 08009 Barcelona)

HORES LECTIVES: 18 hores

ACREDITACIÓ: S'ha demanat l'acreditació al Consell Català de Formació Continuada de les Professions Sanitàries.

INSCRIPCIONS: Poden inscriure's, gratuïtament, els membres d l'ACCLC i els col·legiats del COFB fins el 12 de novembre del 2010 a través de www.cofb.org (activitats, cursos, novembre):

<http://www.cofb.org/web/quest/curs-de-benchmarking-sobre-gestio-dels-laboratoris-clinics>

L'assistència sense inscripció no generarà cap certificat.