



FACULTY

- **Dott.ssa Franca Caccavo**
TLSB UOC Patologia Clinica

- **Dott.ssa Patrizia Russo**
Dir. Biologo UOC Patologia Clinica

Responsabili Scientifici:

Dott.ssa Franca Caccavo
TLSB UOC Patologia Clinica
Dott.ssa Maria Carmela Foglia
Direttore UOC Patologia Clinica
Dott.ssa Patrizia Russo
Dir. Biologo UOC Patologia Clinica

Numero massimo partecipanti: 24

Modalità di iscrizione utilizzando la piattaforma:

www.formazioneaorncardarelli.it/ecmpa

Accreditato per:

Medici Chirurghi, CPSI, TLSB, Biologo.



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA:

U.O.C. Formazione, Ricerca e
Cooperazione Internazionale,
A.O.R.N. 'A. Cardarelli'
Via Antonio Cardarelli n°9, 80131 Napoli
Tel: 081/7473433
E-mail: biotecnologie@aocardarelli.it



Antonio Cardarelli
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE

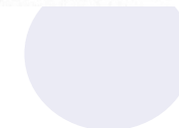
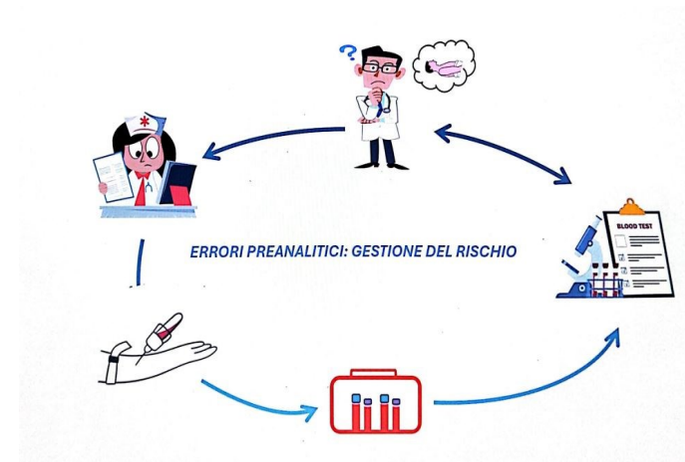
ERRORI PREANALITICI:

GESTIONE DEL RISCHIO

12 Maggio 2025

9:00 - 12:00

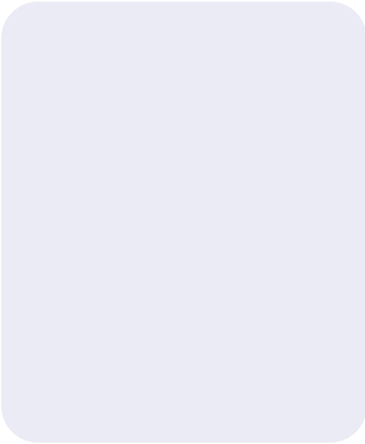
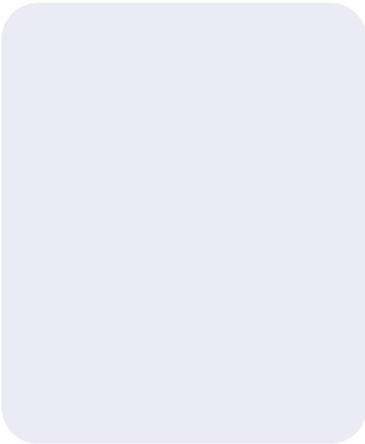
**UOC Formazione, Ricerca e
Cooperazione Internazionale, Pad. X,
Aula Multimediale MI
A.O.R.N. A. Cardarelli**





PROGRAMMA

- **9.00-9.20: Dott.ssa F.Caccavo**
Total testing process
- **9.20-10.00: Dott.ssa P.Russo**
Criticità fase preanalitica
- **10.00-10.30: P.Russo/ F.Caccavo**
Linee guida prelievo, conservazione trasporto campioni
- **10.30-11.00: Dott.ssa F.Caccavo**
Criteri di accettabilità campioni

- 
- **11.00-11.25: Dott.ssa P.Russo**
Errori preanalitici e dato di laboratorio
 - **11.25-12.00: Dott.ssa P.Russo**
Risk Management: definizione e strumenti
 - **12.00-12.40: Dott.ssa P.Russo**
Gestione del rischio da errori preanalitici
 - **12.40-13.00: Dott.ssa P.Russo e F. Caccavo**
Discussione e compilazione questionario ECM
- 



RAZIONALE

La Medicina di laboratorio ricopre un ruolo fondamentale nel processo assistenziale basti considerare che gran parte delle decisioni cliniche si basano sulle informazioni derivanti dagli esami di laboratorio. Difficoltà o errori durante la fase preanalitica, relativi alle modalità di raccolta, trattamento, conservazione e trasporto del campione, determinano la sua non idoneità. Le non conformità costituiscono un rischio per la sicurezza del paziente poiché impattano sulla qualità dei dati analitici e sui tempi di risposta. Nell'ottica della gestione del rischio il corso si propone di fornire informazioni utili a ridurre gli errori in fase preanalitica ottimizzando il processo....