



AGGIORNAMENTO PROFESSIONALE FITOMEDICAL

Binasco (MI), 29 ottobre e 12 novembre

Nuova edizione dell'aggiornamento professionale per operatori del settore proposta da Fitomedical. In calendario il 29 ottobre e il 12 novembre due incontri gratuiti, che si svolgeranno a Binasco (MI), sul tema "Giusto per me: adulti, anziani e bambini si preparano alla stagione invernale - Profili e specificità dei rimedi per i disturbi virali, batterici e infiammatori stagionali"

Si è ormai imposta una visione secondo la quale per ogni patologia vi sono farmaci specifici, genericamente adatti a tutti, che devono essere somministrati per trattarla. Anche negli ambiti salutistici si tende a riproporre questo modello, a semplificare e a caratterizzare alcune piante e rimedi naturali per una loro singola proprietà.

Si tende a dimenticare che ogni persona ha le proprie vulnerabilità e modalità reattive cui corrispondono rimedi che si rivelano più adatti nel caso individuale. In presenza di disturbi

infettivi e infiammatori stagionali, è opportuno rivedere le caratteristiche dei rimedi più noti per non darne per scontate le specificità e le potenzialità. Saranno riconsiderati dunque i fitoderivati alla luce delle ricerche recenti, scoprendone anche alcuni meno noti.

Questo il programma: le differenti modalità individuali di adattamento ai cambi stagionali; il sistema immunitario non lotta mai da solo: come aiutarlo rafforzando l'intero organismo nei diversi tipi di modello reattivo; gli adattogeni più adatti al periodo: quali sono più utili nei diversi individui; esempi d'uso e casi concreti; Fitoderivati e Oli essenziali per il sistema immunitario: profili, specificità, utilizzi pratici e casi concreti per le infezioni virali o batteriche e per le infiammazioni.

Relatore: Massimo Rossi - Biologo, consulente scientifico.

Per informazioni e iscrizioni: www.fitomedical.com

LA NORMATIVA SUI DISPOSITIVI MEDICI

Milano, 10 ottobre 2018

La SISTE organizza il corso "Dispositivi medici: il Regolamento (UE) 745/2017 e la riclassificazione dei DM a base di sostanze o combinazioni di sostanze", che si svolgerà il 10 ottobre a Milano, presso il Crowne Plaza Milan City Via Melchiorre Gioia, 73)

Rientra nella definizione di «dispositivo medico» qualunque materiale o altro articolo, destinato dal fabbricante a essere impiegato sull'uomo, per finalità d'uso mediche specifiche, che non eserciti nel o sul corpo umano l'azione principale cui è destinato mediante mezzi farmacologici, immunologici o metabolici, ma la cui funzione può essere coadiuvata da tali mezzi. Questo quanto ha stabilito il Regolamento (UE) 745/2017 che ha aggiornato la Direttiva 96/42/CE relativamente all'immissione e la messa a disposizione sul mercato o la messa in servizio dei dispositivi medici per uso umano nell'Unione europea.

Il regolamento fissa regole e criteri e standard di qualità e sicurezza più rigorosi rispetto alla previgente normativa e procedure più complesse per la predisposizione e certificazione di un dispositivo medico, per rispondere a esigenze di maggiore tutela per la salute di pazienti e utilizzatori.

Le nuove regole si applicheranno sia ai DM di nuova concezione che a quelli già presenti sul mercato. I DM "costituiti da sostanze o da combinazioni di sostanze destinate a essere introdotte nel corpo umano attraverso un orifizio del corpo o a essere applicate sulla pelle e che sono assorbite dal corpo umano o in esso localmente disperse" dovranno essere rivalutati ai fini di una nuova certificazione in classi di rischio maggiori rispetto a quanto fino a oggi possibile. L'incontro intende analizzare sul piano tecnico il Regolamento (UE) 745/2017, fornendo gli elementi utili a comprendere le nuove regole e procedure, la classificazione e certificazione dei DM, i tempi previsti per l'adeguamento dei prodotti e le figure professionali in capo alle quali si pongono le responsabilità in termini di marcatura ed immissione sul mercato dei dispositivi medici nuovi e di quelli già presenti in commercio.

Docente: Fabio Tommasi Rosso - Esperto di marcatura dispositivi medici in conformità alla direttiva 93/42/CEE e dei sistemi di gestione per la qualità. Responsabile di Gruppo di verifica ispettiva

Per informazioni e iscrizioni: www.sisteweb.eu