

INGENIERIA EN PREVENCION DE RIESGOS

Comandante Whiteside Nº 4903, Of. 511, San Miguel / Santiago Fonos: 25245154 - 25249735 - 28941494 Fax: 25249735 Página web: iprltda.cl E-mail: ipr-ltda@vtr.net



CAPACITACIÓN

PREVENCIÓN DE RIESGOS EN LA EXPOSICIÓN A CITOSTÁTICOS











Objetivo:	Proporcionar al personal de salud que tenga o pueda tener relación con farmacos citostaticos, los conocimientos necesarios y las herramientas para que puedan desarrollar sus funciones minimizando los riesgos laborales no sólo en las técnicas de preparación, transporte y administración, sino en la formación en las medidas preventivas que se pueden aplicar pata eliminarlos o minimizarlos, y las precauciones que hay que tener en cuenta para proteger la salud.
Dirigido a:	La capacitación está dirigido a personal profesional / técnico / auxiliar, que se desempeña en el

Dirigido a: La capacitación está dirigiárea de salud clínica u hos	aria.	/ auxiliar, que se desempeña en el
--	-------	------------------------------------

area de Salud Ciffica d Nospitalaria.					
Fechas de Ejecución:		A definir de común acuerdo.			
Duración:		8 a 16 horas cronológicas.			
Horarios:		09:00 a 13:00 y de 14:00 a 18:00 hrs.			
Valor:		De acuerdo a propuesta específica como curso cerrado. Emisión de Factura exenta de IVA.			
Lugares de Realización:		A definir de común acuerdo en dependencia de Empresa / Institución interesada o en salas de capacitación del IPR en Santiago.			
Empresa que Dicta la Capacitación:		IPR - Ingeniería en Prevención de Riesgos. RUT: 79.746.300-0.			
Autorizaciones:		Registro Nacional OTEC - SENCE: 1735-08/04/1992. "Actividad de Capacitación Autorizada por el SENCE para los efectos de la franquicia tributaria de capacitación, no conducente al otorgamiento de título o grado académico".			
Certificaciones:		Certificación Bureau Veritas por Norma ISO 9001:2008. Certificación Bureau Veritas por Norma NCh 2728:2003.			
Docentes:	Sr. Ismael Tuakelna Campo	Ingeniero Químico (UTE - USACH). Postítulo Experto en Prevención de Riesgos (USACH). Diplomado en Gestión de Empresas - Area Química (U. Chile). Jefe Area Química y Jefe Depto. Asesorías Especiales.			
	Sr. Mario Saravia Pino	Ingeniero Químico (UTE - USACH). Postítulo Experto en Prevención de Riesgos (USACH). Licenciado en Salud Ocupacional (U. Chile). Experto en Prevención ACHS. Asesor en Prevención de Empresas Químicas.			
	Sr. Rodolfo Andrés Castro Sandoval	Ingeniero Ambiental (Universidad de Las Américas). Especialista en temas Seguridad de Citostáticos, Gases Anestésicos, Oxido de Etileno, Formaldehído, Xileno, Mercurio y Bioseguridad.			

Sra. Jeannette Cariqueo D., Jefe Depto. Capacitación Srta. María Paz Guerrero D., Ejecutiva de Cuentas

Fonos: (02) 25249735 - (02) 25245154 - (02)

28941494

E-mail: ipr-ltda@vtr.net

Materias:

	Contenidos	Detalles		
1	Introducción a la Prevención de Riesgos Laborales	Conceptos y definiciones. Accidentes del trabajo y enfermedades profesionales. Causalidad. Cobertura legal.		
2	Higiene Industrial	Conceptos de salud y enfermedad profesional. Clasificación de agentes de riesgos. Riesgos químicos. Conceptos de límites permisibles. Vías de ingreso de los contaminantes.		
3	Toxicología Laboral	Conceptos básicos. Toxicocinética y toxicodinámica de los contaminantes. Efectos locales e inmediatos. Efectos a largo plazo.		
4	Fármacos Citostáticos	Definición. Clasificación de citostáticos. Ejemplos de citostáticos más utilizados. Riesgos laborales en la manipulación. Actuación en caso de incidentes / accidentes. Control de derrames.		
5	Etapas en el Manejo de Citotóxicos	Preparación. Transporte. Administración. Eliminación de desechos.		
6	Fase Preparación	Unidad centralizada de preparación de citotóxicos / cabinas. Características del área de trabajo. Técnicas de preparación. Citostáticos orales y parenterales. Recomendaciones generales de limpieza y desinfección. Procedimientos de trabajo seguro. Equipos de trabajo.		
7	Fase de Distribución, transporte y administración	Desde la bodega al servicio de farmacia. Reparto intrahospitalario. Requisitos del personal		
8	Fase de Eliminación	Tratamiento de excretas. Tratamiento de residuos.		
9	Normativa Vigente	Recogida y eliminación de residuos intrahospitalarios. D.S. 594 "Condiciones sanitarias y ambientales básicas en los lugares de trabajo". Norma general técnica Nº 51 "Normas para la manipulación de medicamentos antineoplásicos en la farmacia de hospitales". D.S. 1876 "Reglamento del sistema nacional de control de productos farmacéuticos, alimentos, uso médico y cosméticos". D.S. 148 "Reglamento sanitario sobre manejo de residuos peligrosos". D 6 "Reglamento sobre el manejo de REAS" Otras normativas de organismos reguladores de Chile.		
10	Medidas Preventivas en la Manipulación de Fármacos Citostáticos	Evaluación de riesgos laborales. Planificación de la actividad preventiva. Formación e información. Protocolos de vigilancia de la salud del personal expuesto. Registro de personal expuesto a citostáticos. Requisitos del personal a exponer. Causas de exclusión para el puesto de trabajo. Detección de situaciones de especial sensibilidad. Medidas de protección medio ambientales paciente / trabajador. Almacenamiento, envases y señalización. Elementos de protección del personal. Lista de chequeo.		

Metodología Aplicada:	Modalidad activ relatores y alum El curso se des vivencia de apre alumnos y relato	Presencial grupal. Modalidad activa para adultos, con participación interactiva permanente entre elatores y alumnos. El curso se desarrollará de manera teórico / práctica, siendo fundamental la rivencia de aprendizaje que contempla conversaciones interactivas entre alumnos y relatores, trabajos grupales y ejercicios de práctica, para su posterior comentario y análisis.		
Demolaites de	Asistencia mínima:		80%.	
Requisitos de Aprobación:	Evaluación:		Talleres prácticos y prueba final.	
	Nota de aprobación mínima:		70% (escala de 0 a 100%).	
Entrega de Certificados y	Diploma:	Entrega de diplomas a las personas aprobadas una vez terminada la capacitación e incluye nombre de los participantes, número de horas, fecha de realización, lugar de realización y notas obtenidas.		
Factura:	Asistencia y Calificación:	Carta a Empresa / Institución, con detalle de participantes, asistencias y calificaciones.		
	Factura:	Emisión de factu	ura una vez terminado el curso.	
	Retiros de alumnos:	Los alumnos que se retiren del curso y/o no cumplan con los requisitos de aprobación, no podrán terminar satisfactoriamente la capacitación.		
Retiros Devoluciones y Reclamos:	Devoluciones de Pagos:	cumplirse con lo pagos que estén		
	Reclamos:	Para cualquier reclamo durante la capacitación deberá realizarse al docente de la capacitación y solicitar para este efecto formulario de ser necesario.		
De Cargo de Nuestra Empresa IPR:	 Material de apoyo para cada participante: Carpeta. CD con apuntes, presentaciones digitalizadas y material técnico / normativo de apoyo). Cuaderno para anotaciones. Lápiz. Certificados de asistencia o aprobación. Otras atenciones que se determinen de común acuerdo. 			