

Spis treści

Wymagania ogólne dla wszystkich części zamówienia	1
Miejsce szkolenia:	1
Termin wykonania zamówienia i harmonogram realizacji	2
Opis warunków podmiotowych udziału w postępowaniu oraz informacja o sposobie wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu:.....	2
Obowiązki Wykonawcy:	2
Zobowiązania Zamawiającego:	3
Szczegółowy opis poszczególnych części zamówienia	3
Część 1 - Szkolenie certyfikowane z zakresu pierwszej pomocy	3
Część 2 - Szkolenie certyfikowane - Ochrona Radiologiczna Pacjenta, specjalność FT.....	4
Część 3 - Szkolenie certyfikowane - Inspektor Ochrony Radiologicznej.....	5
Część 4 - Szkolenie certyfikowane - Terapia mięśniowo – powięziowych punktów spustowych	6
Część 5 - Szkolenie certyfikowane - Fascial Distortion Model – Moduł I podstawowy.....	6
Część 6 - Szkolenie certyfikowane - Fascial Distortion Model- Moduł podstawowy II i III	7
Część 7 - Szkolenie certyfikowane - Sekretarka/ rejestratorka medyczna.....	8
Część 8 - Szkolenie certyfikowane - Dokumentacja medyczna w placówce.....	8
Część 9 - Szkolenie certyfikowane - Wprowadzenie do elektronicznych systemów medycznych.....	9
Część 10 - Szkolenie certyfikowane - Wprowadzenie do elektronicznych systemów medycznych.....	9
Część 11 - Szkolenie certyfikowane - Administrator Bezpieczeństwa Informacji	9
Część 12 - Szkolenie certyfikowane - Kurs z zakresu towaroznawstwa zielarstwa	10
Część 13 - Szkolenie certyfikowane - Diagnostyka obrazowa	11

Wymagania ogólne dla wszystkich części zamówienia**Miejsce szkolenia:**

1. Szkolenia winny odbywać się na terenie Krakowa.
2. Koszty wynajęcia sali i specjalistycznego sprzętu niezbędnego do przeprowadzenia szkolenia ponosi Wykonawca.
3. Sala szkoleniowa powinna posiadać klimatyzację, projektor, nagłośnienie, dostęp do sprzętu komputerowego i multimedialnego. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia specjalistycznego sprzętu medycznego niezbędnego do zrealizowania celu i zakresu szkolenia.
4. Zamawiający dopuszcza aby Wykonawca przeprowadził szkolenie w salach należących do

Uniwersytetu Jagiellońskiego – Collegium Medicum poprzez wynajem sali na zasadach obowiązujących w Uniwersytecie Jagiellońskim – Collegium Medicum.

Termin wykonania zamówienia i harmonogram realizacji

1. Termin przeprowadzenia szkolenia – w okresie od 15 marca 2019 r do 30.09.2019 r. Zamawiający poinformuje wykonawcę o terminie przeprowadzenia szkolenia na co najmniej 14 dni przed planowaną datą rozpoczęcia zajęć.
2. Czas trwania poszczególnych szkoleń jest określony w szczegółowym opisie każdej z części.

Opis warunków podmiotowych udziału w postępowaniu oraz informacja o sposobie wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu:

1. Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów – Zamawiający nie wyznacza warunku w tym zakresie.
2. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa – Zamawiający nie wyznacza warunku w tym zakresie.
3. Zdolność techniczna lub zawodowa – o udzielenie Zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy:
 - 3.1. dysponują osobami dedykowanymi do realizacji przedmiotu zamówienia, tj. kadrą dydaktyczną, w liczbie odpowiadającej wielkości grupy szkoleniowej oraz rodzaju szkolenia, posiadającą kwalifikacje zawodowe odpowiadające rodzajowi prowadzonego szkolenia. Potwierdzenie spełnienia warunków winno nastąpić na podstawie oświadczenia wykonawcy.
 - 3.2. posiadają odpowiednie doświadczenie, tj. wykażą, w ciągu ostatnich 3 lat, licząc wstecz od dnia upływu terminu składania ofert, zrealizował lub realizuje co najmniej 2 zamówienia na realizację szkoleń, z których każde winno dotyczyć tematyki będącej przedmiotem zamówienia. W celu potwierdzenia posiadania wymaganego doświadczenia, należy dołączyć wykaz zrealizowanych szkoleń (zakres – przedmiot szkolenia, data wykonania) lub referencje potwierdzające należytą realizację szkoleń, które zawierają co najmniej informacje o zakresie – przedmiocie szkolenia oraz datę wykonania.
 - 3.3. dysponują salą szkoleniową wyposażoną w: klimatyzację, nagłośnienie, projektor, dostęp do sprzętu komputerowego i multimedialnego, oprogramowanie specjalistyczne niezbędne do przeprowadzenia szkolenia oraz dysponują specjalistycznym sprzętem medycznym w ilości i rodzaju niezbędnym do przeprowadzenia szkolenia. Potwierdzenie spełnienia warunków winno nastąpić na podstawie oświadczenia wykonawcy

Obowiązki Wykonawcy:

1. Szkolenie musi zostać zrealizowane zgodnie z wymogami dla szkolenia certyfikowanego zgodnie z zapisami zawartymi w opisie szczegółowym dla poszczególnych części zamówienia.
2. Przygotowanie pakietów szkoleniowych dla uczestników szkolenia. Pakiety szkoleniowe powinny być opracowane w wersji papierowej lub elektronicznej i, o ile to możliwe, powinny zawierać logo projektu ZintegrUJ według wzoru przekazanego przez Zamawiającego.
3. Wykonawca w okresie do 7 dni od otrzymania od Zamawiającego informacji o terminie realizacji szkolenia jest zobowiązany do:
 - a) poinformowania Zamawiającego o miejscu szkolenia (adres Sali szkoleniowej),
 - b) poinformowania Zamawiającego o rodzaju i ilości specjalistycznego sprzętu medycznego, który zostanie użyty podczas szkolenia,
 - c) poinformowania Zamawiającego o osobach, które będą przeprowadzać szkolenie.

Informacja winna zawierać imię i nazwisko, wykształcenie i opis kwalifikacji zawodowych.

- d) dostarczenia do Biura Projektu ZintegrUJ, ul. Straszewskiego 25/14, 31-113 Kraków 1 (jeden) pakietu wzorcowego materiałów szkoleniowych wraz z harmonogramem zajęć uwzględniającym wymogi w zakresie zajęć w postaci wykładów i zajęć praktycznych. Materiały szkoleniowe, o ile to możliwe, powinny zawierać logo projektu ZintegrUJ według wzoru przekazanego przez Zamawiającego.
4. Zapewnienie uczestnikom szkolenia materiałów szkoleniowych zgodnych z pakietem wzorcowym.
5. Przygotowanie sylabusu, opracowanego wedle wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do umowy.
6. Wykonawca jest zobowiązany odebrać od Zamawiającego na 3 dni przed rozpoczęciem szkolenia materiały promocyjne tj. plakat promocyjny oraz tablice informacyjną, zawierającą dane o projekcie zgodnie w Wytycznymi <http://www.power.gov.pl/strony/o-programie/promocja/zasady-promocji-i-oznakowania-projektow-w-programie/>
7. Sporządzenie listy obecności uczestników kursu według wytycznych Zamawiającego.
8. Przygotowanie i przeprowadzenie testu sprawdzającego wiedzę oraz umiejętności uczestników przed rozpoczęciem szkolenia oraz po zakończeniu szkolenia. Kopie ww. testów winny zostać przekazane do Biura Projektu ZintegrUJ w terminie do 7 dni od zakończenia szkolenia.
9. Wydanie certyfikatów potwierdzających ukończenie szkolenia oraz osiągnięcie przez uczestników efektów kształcenia zakładanych dla szkolenia i określonych w sylabusie szkolenia. Certyfikaty potwierdzające ukończenie szkolenia powinny zostać dostarczone do Biura Projektu ZintegrUJ. Certyfikaty, o ile to możliwe, powinny zawierać logo projektu ZintegrUJ według wzoru przekazanego przez Zamawiającego.

Zobowiązania Zamawiającego:

1. Umożliwienia konsultacji z przedstawicielami Zamawiającego odnośnie szczegółowych treści zajęć,
2. Przygotowania najpóźniej na 3 dni przed rozpoczęciem szkolenia materiałów promocyjnych, tj. plakat promocyjny projektu oraz tablicę informacyjną, zawierających dane o projekcie zgodnie z Wytycznymi, dostępnymi pod adresem: <https://www.power.gov.pl/strony/o-programie/promocja/zasady-promocji-i-oznakowania-projektow-w-programie/>,
3. Powiadomienia uczestników o miejscu i terminie zajęć,
4. W zakresie kursów objętych częściami 3,4,10,11,15,16,17,18 zapewnienie, iż uczestnicy szkolenia dopełnią obowiązku rejestracji poprzez System Monitorowania Kształcenia (SMK),
5. Akceptacji materiałów przygotowanych przez Wykonawcę pod warunkiem należytego ich wykonania i dostarczenia odpowiednich logotypów.

Szczegółowy opis poszczególnych części zamówienia

Część 1 - Szkolenie certyfikowane z zakresu pierwszej pomocy

Rodzaj szkolenia: wykłady, ćwiczenia

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa - 20 osób

Cel szkolenia:

Nabywanie wiedzy teoretycznej oraz umiejętności praktycznych w zakresie udzielania pierwszej

pomocy medycznej oraz przygotowanie uczestników do samodzielnego udzielania pierwszej pomocy w najbardziej typowych sytuacjach z życia codziennego.

Każdy uczestnik szkolenia, po jego zakończeniu powinien umieć prawidłowo zareagować w przypadku większości spotykanych stanów zagrożenia życia. Osoba taka powinna potrafić: właściwie ocenić sytuację, efektywnie wezwać pomoc w sytuacjach nagłych, bezpiecznie i samodzielnie zastosować zabiegi ratujące życie.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego. Certyfikat wydany przez Polską/Europejską Radę Resuscytacji.

Tematyka szkolenia:

Postępowanie z osobą nieprzytomną, resuscytacja krążeniowo-oddechowa z użyciem defibrylatora AED, postępowanie z chorymi po omdleniach, po oparzeniach, po zadławieniach, po urazach, w przypadku krwotoków, w przypadku złamań, w przypadku zatruc, w przypadku udaru cieplnego.

Liczba godzin szkolenia – 8 h zegarowych zrealizowanych w 1 dniu roboczym.

Część 2 - Szkolenie certyfikowane - Ochrona Radiologiczna Pacjenta, specjalność FT

Rodzaj szkolenia: warsztaty, wykłady

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa – 25 osób

Cel szkolenia:

Nabywanie umiejętności personelu medycznego w zakresie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medyczne.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego, przeprowadzone zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011 r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej określa wymagania dotyczące szkolenia specjalistycznego osób wykonujących i nadzorujących wykonywanie badań i zabiegów leczniczych przy użyciu promieniowania jonizującego, określone szczegółowo w Rozdziale 2 rozporządzenia. Obowiązek podnoszenia kwalifikacji z zakresu ochrony radiologicznej pacjenta osób wykonujących i nadzorujących wykonywanie badań i zabiegów leczniczych przy użyciu promieniowania jonizującego wynika z art. 33 c ust. 5 ustawy - Prawo atomowe (t. jedn. Dz. U. z 2018 r., poz. 792). Obowiązek ten obejmuje ukończenie szkolenia i zdanie egzaminu potwierdzonego uzyskaniem certyfikatu, wydanego na okres 5 lat. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2012 r. w sprawie nadawania uprawnień inspektora ochrony radiologicznej w pracowniach stosujących aparaty rentgenowskie w celach medycznych (Dz. U. z 2012 r., poz. 1534) określa szczegółowe warunki i tryb nadawania przez Głównego Inspektora Sanitarnego uprawnień inspektora ochrony radiologicznej w pracowniach stosujących aparaty rentgenowskie dla celów diagnostyki medycznej, radiologii zabiegowej, radioterapii powierzchniowej i radioterapii schorzeń nienowotworowych. Uprawnienia inspektora ochrony radiologicznej dzielą się ze względu na rodzaj działalności związanej z wykorzystaniem aparatu rentgenowskiego do celów medycznych na:

- uprawnienia typu R - nadzorowanie działalności w zakresie stosowania aparatów rentgenowskich do celów diagnostyki medycznej, radiologii zabiegowej, radioterapii powierzchniowej i radioterapii schorzeń nienowotworowych;

Tematyka szkolenia:

Rozpoznanie stanów zagrożenia zdrowotnego na podstawie monitorowania bezprzrządowego oraz przrządowego; planowania i realizacji interwencji w stanach zagrożenia zdrowotnego; wykonania zaawansowanych zabiegów resuscytacyjnych, defibrylacji elektrycznej z użyciem defibrylatora manualnego; podawanie leków i płynów infuzyjnych w stanach zagrożenia zdrowotnego; udrożnienia przrządowe dróg oddechowych

Liczba godzin szkolenia – 19 h zegarowych.

Część 3 - Szkolenie certyfikowane - Inspektor Ochrony Radiologicznej

Rodzaj szkolenia: warsztaty, wykłady

Jezyk szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa - 25 osób

Cel szkolenia:

Przygotowanie do uzyskania uprawnień IOR typu R tj. nadzorowanie działalności w zakresie stosowania aparatów rentgenowskich do celów diagnostyki medycznej, radiologii zabiegowej, radioterapii powierzchniowej i radioterapii schorzeń nienowotworowych

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego. Szkolenie zgodne z wytycznymi zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2012 r. w sprawie nadawania uprawnień inspektora ochrony radiologicznej w pracowniach stosujących aparaty rentgenowskie w celach medycznych (Dz. U. z 2012 r., poz. 1534). Wymagane zakresy szkoleń i formy organizowania szkoleń, warunki, jakie muszą spełniać jednostki przeprowadzające szkolenie, a także tryb uzyskiwania wpisu do rejestru, o którym mowa w art. 7 ust. 11 ustawy, oraz do rejestru, o którym mowa w art. 12a ust. 3 ustawy - określa Rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 2 września 2016 r. w sprawie stanowiska mającego istotne znaczenie dla zapewnienia bezpieczeństwa jądrowego i ochrony radiologicznej oraz inspektorów ochrony. Certyfikat - ukończenia szkolenia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 21 grudnia 2012 r. w sprawie nadawania uprawnień inspektora ochrony radiologicznej w pracowniach stosujących aparaty rentgenowskie w celach medycznych (Dz. U. z 2012 r., poz. 1534) określa szczegółowe warunki i tryb nadawania przez Głównego Inspektora Sanitarnego uprawnień inspektora ochrony radiologicznej w pracowniach stosujących aparaty rentgenowskie dla celów diagnostyki medycznej, radiologii zabiegowej, radioterapii powierzchniowej i radioterapii schorzeń nienowotworowych.

Tematyka szkolenia:

Podstawowe pojęcia fizyki jądrowej, promieniowanie rentgenowskie, detekcja promieniowania jonizującego, budowa i działanie aparatu rentgenowskiego, pojęcia stosowane w ochronie radiologicznej, narażenie populacji na promieniowanie jonizujące, działanie promieniowania jonizującego na materię żywą, działanie promieniowania na organizm człowieka, zasady ochrony radiologicznej pracowników, kontrola środowiska pracy, kontrola dawek indywidualnych, metody obliczania dawek i wymaganych grubości osłon, medyczne zastosowania urządzeń rentgenowskich, ekspozycja medyczna i narażenie pacjentów, warunki bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji

medycznej, wymagania dla pracowni rentgenowskiej, wymagania dla aparatu rentgenowskiego, testy kontroli fizycznych parametrów aparatury rentgenowskiej, system zarządzania jakością w rentgenodiagnostyce i radiologii zabiegowej, organizacja ochrony radiologicznej w Rzeczypospolitej Polskiej i sprawowanie nadzoru, dyrektywy europejskie i ich wdrożenie do prawodawstwa krajowego, Ustawa z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz. U. z 2012 r. poz. 264 i 908) i akty wykonawcze.

Liczba godzin szkolenia – 32 h dydaktyczne

Część 4 - Szkolenie certyfikowane - Terapia mięśniowo – powięziowych punktów spustowych

Rodzaj szkolenia: warsztaty, wykłady

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum , 1 grupa - 25 osób

Cel szkolenia:

Zaprezentowanie kompendium wiedzy na temat terapii punktów spustowych i jej miejsca w nowoczesnej rehabilitacji. Całość kursu powinna być prowadzona w formie zajęć praktycznych podczas których uczestnicy mają możliwość samodzielnej lokalizacji poszczególnych trigger points i ich opracowania w celu nabycia praktycznych umiejętności z prezentowanych technik tak, aby w modelu nowoczesnej rehabilitacji, wplatać je w pracę z pacjentem.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego. Certyfikat ma zostać wydany przez firmę szkoleniową posiadającą akredytację Okręgowej Izby Lekarskiej lub Polskiego Towarzystwa Fizjoterapii lub Stowarzyszenia Fizjoterapia Polska lub Krajowej Izby Fizjoterapeutów lub przez Instruktora posiadającego kwalifikacje do prowadzenia Terapii Punktów spustowych.

Tematyka szkolenia:

teoria, regionalne punkty spustowe, punkty spustowe, biodro i udo, dolna część nogi i stopa, plecy, brzuch i bark, m. półkolcowe głowy i szyi oraz m. wielodzielny, m. płatowaty głowy i szyi (splenius capitis/cervicis), łokieć i przedramię, terapia przy pomocy przyrządów/ autoterapia.

Liczba godzin szkolenia – 16 h dydaktycznych

Część 5 - Szkolenie certyfikowane - Fascial Distortion Model – Moduł I podstawowy

Rodzaj szkolenia: warsztaty, wykłady

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa – 20 osób

Zakres szkolenia:

Wykład: definicja i funkcje powięzi, wyznaczenie powięzi w medycynie, osteopatii i modelu FDM, FDM Fascial Distortion, definicja wg Typaldosa, historia FDM, wskazania i przeciwwskazania do terapii FDM, teoretyczne omówienie Dystorsji FDM w różnych

jednostkach chorobowych - wprowadzenie, definicja, mechanizm urazu, mowa ciała, objawy, badanie palpacyjne,

Ćwiczenia praktyczne: opracowanie taśmy spustowej na kończynie górnej, żuchwie, szyi: przebiegi taśmy, siła docisku, ustawienie kciuka, techniki chwytów, prowadzenie dłoni w jednostkach chorobowych, opracowanie dystorsji przepukliny punktu spustowego na kończynie górnej, żuchwie, szyi: lokalizacja, siła docisku, ustawienie kciuka, techniki chwytów, prowadzenie dłoni w jednostkach chorobowych.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego. Certyfikat wydany przez Europejskie Stowarzyszenie Instruktorów FDM

Liczba godzin szkolenia – 30h dydaktycznych

Część 6 - Szkolenie certyfikowane - Fascial Distortion Model- Moduł podstawowy II i III

Rodzaj szkolenia: warsztaty, wykłady

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa - 20 osób

Zakres szkolenia:

Moduł II: Powtórzenie 6 dystorsji powięziowych, wskazania i przeciwwskazania o leczenia metodą FDM w obrębie kończyny dolnej, palpacja napięć tkankowych i rozluźnianie patologicznych wzorców w obrębie kończyny dolnej, omówienie wszystkich 6 dystorsji w ramach kończyny dolnej, praktyczne leczenie kończyny dolnej opracowanie wszystkich dystorsji w ramach kończyny dolnej: techniki, chwytów, prowadzenie dłoni, siła nacisku etc. Jednostki chorobowe: kolano skoczka, ostroga piętowa, choroba Osgooda Schlattera i wiele innych, omówienie najczęstszych błędów terapeutycznych w pracy na kończynie dolnej terapeutycznych w pracy na kończynie górnej).

Moduł III: powtórzenie 6 dystorsji powięziowych (Diagnostyki na podstawie mowy ciała w obrębie kręgosłupa (w tym także głowy, klatki piersiowej, brzucha i części miednicy), wskazania i przeciwwskazania do leczenia metodą FDM w obrębie kręgosłupa, palpacja napięć tkankowych i rozluźnianie patologicznych wzorców w obrębie kręgosłupa i głowy, omówienie wszystkich 6 dystorsji w ramach kręgosłupa, praktyczne leczenie kręgosłupa opracowanie wszystkich dystorsji w obrębie kręgosłupa, części miednicy i klatki piersiowej: techniki, chwytów, prowadzenie dłoni, siła nacisku etc. Wprowadzenie w powięziowe leczenie brzucha, Jednostki chorobowe: dolegliwości odcinka szyjnego, lumbago, zablokowanie kręgosłupa, zaburzenia stawu skroniowo żuchwowego i wiele innych, Omówienie najczęstszych błędów terapeutycznych w pracy na kręgosłupie.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego. Certyfikat wydany przez Europejskie Stowarzyszenie Instruktorów FDM

Liczba godzin szkolenia – 30 h dydaktycznych

Część 7 - Szkolenie certyfikowane - Sekretarka/ rejestratorka medyczna

Rodzaj szkolenia: wykłady

Jezyk szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa - 15 osób

Cel szkolenia:

Przygotowanie do pracy na stanowisku Sekretarki/Rejestratorki Medycznej, zapoznanie z najnowszymi procedurami, obowiązującymi na stanowisku Sekretarki/Rejestratorki medycznej, przekazanie usystematyzowanej wiedzy popartej ćwiczeniami praktycznymi (teoretyczne i praktyczne przygotowanie do pracy w zawodzie m.in. zajęcia praktyczne przy komputerze).

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego

Liczba godzin szkolenia – 30 h zegarowych.

Część 8 - Szkolenie certyfikowane - Dokumentacja medyczna w placówce

Rodzaj szkolenia: wykłady

Jezyk szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa - 25 osób

Cel szkolenia:

Uzyskanie wiedzy w jaki sposób należy prowadzić dokumentację medyczną na etapie: rejestracji pacjenta, prowadzenia procesu leczenia, archiwizowania i niszczenia w zgodzie z obowiązującymi przepisami

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego

Tematyka szkolenia:

akty prawne, definicje, zasady prowadzenia dokumentacji papierowej, zasady prowadzenia dokumentacji elektronicznej, oświadczenia oraz zgody pacjenta, podział dokumentacji medycznej, zapoznanie się z wzorami dokumentów medycznych, zasady prowadzenia i przetwarzania dokumentacji medycznej, zasady oraz czas przechowywania dokumentacji, udostępnianie dokumentacji, zasady wystawiania skierowań, zasady wystawiania recept, elementy dokumentacji indywidualnej, elementy dokumentacji zbiorczej, dokumentacja poradni ambulatoryjnej, dokumentacja indywidualnej oraz grupowej praktyki lekarskiej, dokumentacja indywidualnej oraz grupowej praktyki pielęgniarskiej, dokumentacja w higienie szkolnej, wprowadzenie do elektronicznej dokumentacji medycznej, archiwizacja dokumentacji medycznej, udostępnienie dokumentacji medycznej

Liczba godzin szkolenia – 6 h zegarowych

Część 9 - Szkolenie certyfikowane - Wprowadzenie do elektronicznych systemów medycznych

Rodzaj szkolenia: wykłady

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum , 1 grupa - 10 osób

Cel szkolenia:

Przygotowanie pracownika służby zdrowia do Informatyzacji w ochronie zdrowia poprzez zdobycie umiejętności w zakresie obsługi komputera oraz zarządzania zgromadzonymi informacjami.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego

Tematyka szkolenia:

prowadzenie do technik komunikacji przez Internet, zarządzanie informacjami gromadzonymi w komputerze, ochrona i bezpieczeństwo danych osobowych w elektronicznych systemach medycznych, prowadzenie dokumentacji medycznej w postaci elektronicznej.

Liczba godzin szkolenia – 24 h zegarowych

Część 10 - Szkolenie certyfikowane - Wprowadzenie do elektronicznych systemów medycznych

Rodzaj szkolenia: wykłady

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa - 10 osób

Cel szkolenia:

Przygotowanie pracownika służby zdrowia do Informatyzacji w ochronie zdrowia poprzez zdobycie umiejętności w zakresie obsługi komputera oraz zarządzania zgromadzonymi informacjami.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego

Tematyka szkolenia:

prowadzenie do technik komunikacji przez Internet, zarządzanie informacjami gromadzonymi w komputerze, ochrona i bezpieczeństwo danych osobowych w elektronicznych systemach medycznych, prowadzenie dokumentacji medycznej w postaci elektronicznej.

Liczba godzin szkolenia – 24 h zegarowych

Część 11 - Szkolenie certyfikowane - Administrator Bezpieczeństwa Informacji

Rodzaj szkolenia: szkolenie, warsztaty

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum , 1 grupa - 15 osób

Cel szkolenia:

Zapoznanie uczestników z obowiązkami nałożonymi na przedsiębiorców przez Ustawę o ochronie danych osobowych". Osoba pełniąca funkcję ABI musi dysponować adekwatną wiedzą prawną, z zakresu zarządzania oraz teleinformatyki i innych metod przetwarzania informacji oraz związanych z tym zagrożeń.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego**Tematyka szkolenia:**

zagadnienia prawne i rozwiązania pomocne przy budowie systemów bezpieczeństwa informacji, nowe przepisy ustawy o ochronie danych osobowych obowiązujące od dnia 1 stycznia 2015 r. wraz z nowelizacją z dnia 1.06.2016 r., zasady określania polityki bezpieczeństwa informacji w organizacji, analiza ryzyka (wytyczne BS 7799-3) oraz wytyczne odnośnie zabezpieczeń w poszczególnych obszarach organizacji (ISO 17799).

Liczba godzin szkolenia – 50 h zegarowych**Część 12 - Szkolenie certyfikowane - Kurs z zakresu towaroznawstwa zielarstwa**

Rodzaj szkolenia: szkolenie, warsztaty

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum, 1 grupa - 20 osób

Cel szkolenia:

Zdobycie wiedzy z zakresu określonego rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02 lutego 2009 r. w sprawie kwalifikacji osób wydających produkty lecznicze w placówkach obrotu pozaaptecznego, a także wymogów, jakim powinien podlegać lokal i wyposażenie tych placówek oraz punktów aptecznych (Dz. U. 2009, nr 21, poz.118). Zdobycie uprawnień do wydawania produktów leczniczych w sklepach zielarsko-medycznych, wymaganych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawnymi.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 02 lutego 2009 r. w sprawie kwalifikacji osób wydających produkty lecznicze w placówkach obrotu pozaaptecznego, a także wymogów, jakim powinien odpowiadać lokal i wyposażenie tych placówek oraz punktów aptecznych

Tematyka szkolenia:

Kurs obejmuje wiedzę z zakresu:

- a) farmakologii,
- b) farmakognozji,
- c) anatomii i fizjologii człowieka,
- d) dietetyki i fizjologii żywienia,
- e) towaroznawstwa zielarskiego,
- f) rodzajów, sposobu znakowania opakowań, znaczenia instrukcji używania lub ulotki informacyjnej,
- g) zasad prawidłowego przechowywania i obrotu produktami leczniczymi oraz postępowania w przypadku reklamacji i wstrzymania lub wycofania z obrotu,
- h) udzielania pierwszej pomocy.

Liczba godzin szkolenia – 90 h zegarowych

Część 13 - Szkolenie certyfikowane - Diagnostyka obrazowa

Rodzaj szkolenia: wykłady, ćwiczenia

Język szkolenia: polski

Uczestnicy szkolenia: studenci UJ – Collegium Medicum , 1 grupa - 25 osób

Cel szkolenia:

Zapoznanie ze współczesnymi metodami diagnostyki obrazowej, zasadami, doboru metody zależnie od obrazu klinicznego oraz nauka analizy obrazów RTG, MRI, USG w podstawowych patologiach w zakresie narządu ruchu.

Szkolenie winno odpowiadać wymogom szkolenia certyfikowanego. Certyfikat ma zostać wydany przez firmę szkoleniową posiadającą akredytację Okręgowej Izby Lekarskiej lub Polskiego Towarzystwa Fizjoterapii lub Stowarzyszenia Fizjoterapia Polska lub Krajowej Izby Fizjoterapeutów lub przez Instruktora posiadającego kwalifikacje do prowadzenia Diagnostyki Obrazowej Narządu Ruchu.

Tematyka szkolenia:

Obrazowanie wybranych patologii narządu ruchu z punktu widzenia praktyki fizjoterapeuty: wady wrodzone i rozwojowe, zmiany zwyrodnieniowe, zespoły przeciążeniowe, zmiany urazowe, choroby nowotworowe, pokaz zastosowania czynnościowego badania USG testy kliniczne pod kontrolą USG warsztat, pokaz zastosowania interwencyjnego badania USG nakłucia pod kontrolą USG. W części warsztatowej prezentowane jest badanie czynnościowe narządu ruchu pod kontrolą USG wraz z pokazem sonografii interwencyjnej (nakłucia pod kontrolą USG stawy, kręgosłup).

Liczba godzin szkolenia – 60 h zegarowych