

XXIV Seminario Nazionale
**LA VALUTAZIONE DELL'USO E DELLA SICUREZZA
DEI FARMACI: ESPERIENZE IN ITALIA**

14 - 15 dicembre 2015

organizzato da
ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

ID: 061D15

Origine della manifestazione. Il Seminario (giunto alla sua 24^a edizione) trae origine dall'attività di Farmacoepidemiologia svolta all'interno dell'Istituto mirata alla valutazione del profilo beneficio/rischio dei trattamenti farmacologici.

Scopo e obiettivi. Lo scopo è quello di offrire ai partecipanti un momento di riflessione sul corretto uso dei farmaci con l'obiettivo di promuovere un uso sempre più razionale dei farmaci nella popolazione.

Metodo di lavoro. Relazioni e discussione.

Lunedì 14 dicembre 2015

10.00	Registrazione dei partecipanti
10.30	Saluto di benvenuto S. Salmaso , Direttore CNESPS
10.45	Presentazione del Seminario G. Traversa
11.00	La lista OMS dei farmaci essenziali: quale valore per i paesi "ricchi"? N. Magrini
11.30	I SESSIONE L'USO E L'APPROPRIATEZZA DEI FARMACI Coordina: R. Raschetti
11.45	Uso di biosimilari dei fattori stimolanti le colonie granulocitarie nella pratica clinica: uno studio multicentrico, di popolazione negli anni 2009-2014 I. Marcianò

12.00	Analisi delle prescrizioni veterinarie nei comparti bovino e suino nell'Usl Umbria 2 M. Capuccella
12.15	<i>Charlson Comorbidity Index</i> in medicina generale e integrazione tra data base amministrativi e clinici A. Battaglia
12.30	Profilo di utilizzazione dei farmaci antiipertensivi: tra appropriatezza prescrittiva e sostenibilità economica O. Leoni
12.45	Appropriatezza negli switch dalla terapia biologica endovenosa alla sottocutanea R. Leva
13.00	<i>Intervallo e visione poster</i>
14.45	II SESSIONE LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI FARMACI Coordina: P. Popoli
15.00	SIFIF: il sistema di informazione e formazione indipendente in farmacovigilanza P. Dri / M. Venegoni
15.15	Originale=generico? Una lezione italiana D. Sartori
15.30	Studio osservazionale comparativo del profilo di sicurezza delle formulazioni di tiotropio S. Spila-Alegiani
15.45	Efficacia e sicurezza comparativa di EPO (originatore vs biosimilari) in nefrologia: una metanalisi di studi clinici randomizzati L. Amato
16.00	Complicanze cardiometaboliche del diabete: insulina umana versus analoghi F. Lapi
16.15	Nuove terapie anti-HCV: analisi aderenza e reazioni avverse nella reale pratica clinica B. Caroleo
16.30	La medicina di precisione: implicazioni regolatorie e per la pratica clinica A. Addis
17.00	Discussione
17.30	Chiusura della giornata

Martedì 15 dicembre 2015

9.30	La diffusione delle terapie non convenzionali in Italia dalle indagini Istat: trend e profilo dei consumatori L. Gargiulo
10.00	III SESSIONE ASPETTI DI SICUREZZA DEI PRODOTTI DELLA MEDICINA NATURALE Coordina: G. Mazzanti
10.15	Il sistema nazionale di sorveglianza delle sospette reazioni avverse da prodotti di origine naturale F. Menniti Ippolito
10.30	Integratori per sportivi: le segnalazioni attraverso la collaborazione tra i centri antiveleni e il sistema nazionale di allerta doping dell'Istituto Superiore di Sanità P.A. Moro
10.45	I medicinali omeopatici: aspetti di sicurezza. Il lavoro in Europa B. Bruno (da confermare)
11.00	<i>Intervallo</i>
11.30	IV SESSIONE I PROGETTI REGIONALI DI FARMACOVIGILANZA Coordina: G. Pimpinella (da confermare)
11.45	Vigifarmaco: piattaforma per la segnalazione via web delle reazioni avverse da farmaco U. Moretti
12.00	Consumo di farmaci in gravidanza e appropriatezza prescrittiva nella regione Lazio A. Maraschini
12.15	Studio/intervento sulla gestione terapeutica degli anziani politrattati - progetto di farmacovigilanza attiva B. Basso
12.30	Integrità e trasparenza per un SSN di qualità e senza sprechi V. Demicheli
13.00	Discussione
13.30	Chiusura dei lavori

RELATORI E COORDINATORI

Antonio Addis – Dipartimento di Epidemiologia del Servizio Sanitario Regionale, Regione Lazio, Roma

Laura Amato – Dipartimento di Epidemiologia del Servizio Sanitario Regionale, Regione Lazio, Roma

Barbara Basso – Azienda per l'Assistenza Sanitaria 5 "Friuli Occidentale", Pordenone

Alessandro Battaglia – Società Italiana di Medicina Generale, Sezione Veneto, Padova

Biancamaria Bruno – Homeopathic Medicinal Products Working Group, HMPWG-HMA, AIFA, Roma

Marinella Capuccella – Istituto Zooprofilattico Sperimentale dell'Umbria e delle Marche, Centro Regionale di Farmacovigilanza Veterinaria, Perugia

Benedetto Caroleo – UO Malattie Cardiovascolari Geriatriche, Azienda Ospedaliera Policlinico Universitario "Mater Domini", Catanzaro

Vittorio Demicheli – Servizio Sovrazonale Epidemiologia – SEREMI, Asl Alessandria

Monia Donati – Unità di Farmacologia, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università di Bologna

Pietro Dri – Zadig editore, Milano

Lidia Gargiulo – ISTAT, Roma

Francesco Lapi – Agenzia Regionale di Sanità, Regione Toscana, Firenze

Olivia Leoni – Dipartimento Programmazione Acquisto e Controllo, ASL della Provincia di Varese, Varese

Roberta Leva – Regione Lazio, Roma

Nicola Magrini – Dept. Essential Medicines, WHO

Alice Maraschini – CNESPS, ISS, Roma

Ilaria Marcianò – Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Messina

Gabriela Mazzanti – Dipartimento Farmacologia, Università La Sapienza, Roma

Francesca Menniti Ippolito – CNESPS, ISS, Roma

Ugo Moretti – Centro Farmacovigilanza Regione Veneto, Verona

Paola Angela Moro – Centro Antiveleni, Azienda Ospedaliera Ospedale Maggiore Cà Granda, Milano

Giuseppe Pimpinella – AIFA, Roma

Patria Popoli – Dipartimento Farmaco, ISS, Roma

Roberto Raschetti – Epidemiologo, Roma

Daniele Sartori – WHO Collaborating Centre for International Drug Monitoring, Uppsala Monitoring Centre, Uppsala (Svezia)

Stefania Spila Alegiani – CNESPS, ISS, Roma

Giuseppe Traversa – CNESPS, ISS, Roma

Mauro Venegoni – Centro Farmacovigilanza, Regione Lombardia, Milano

Responsabile Scientifico

Giuseppe TRAVERSA
tel. 06 49904253 – giuseppe.traversa@iss.it

Segreteria Scientifica

Roberto DA CAS, Francesca MENNITI-IPPOLITO
tel 06 49904254-49904252
roberto.dacas@iss.it - francesca.menniti@iss.it

Segreteria Organizzativa

Paola RUGGERI, Enrica TAVELLA
tel. 06 49904250-4244 / fax 06 49904248
paola.ruggeri@iss.it - enrica.tavella@iss.it

*Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza
e Promozione della Salute, ISS
Via Giano della Bella, 34 – 00162 ROMA*

INFORMAZIONI GENERALI

Sede. Aula Pocchiarri, ISS

Destinatari e numero massimo partecipanti. Medici, farmacisti, epidemiologi, farmacologi, ricercatori. Saranno ammessi un massimo di 200 partecipanti.

Iscrizione. La partecipazione è libera e gratuita. La domanda può essere richiesta allo 06 49904250 oppure scaricata in cartaceo dal sito www.iss.it; compilata e firmata va trasmessa al fax 06 49904248 entro il **9 dicembre 2015**.

Le domande di partecipazione saranno accettate fino al raggiungimento della capienza massima dell'Aula.

Viaggio e soggiorno. Le spese di viaggio e soggiorno sono a carico dei partecipanti.

Attestato di partecipazione. Al termine del Convegno verrà rilasciato un attestato di partecipazione.

Crediti ECM non previsti

Per ogni informazione attinente al Seminario si prega di contattare la Segreteria Tecnica.



XXIV Seminario Nazionale

LA VALUTAZIONE DELL'USO DELLA SICUREZZA DEI FARMACI: ESPERIENZE IN ITALIA

14 - 15 dicembre 2015

sede del Convegno:

**Aula Pocchiarri
Istituto Superiore di Sanità
Viale Regina Elena, 299 - Roma**