

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

12 - 13 dicembre 2016

organizzato da
ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

ID: 059D16

Origine della manifestazione. Il Seminario (giunto alla sua 25ª 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 12 dicembre 2016

10.00	Registrazione dei partecipanti
10.30	Saluto di benvenuto W. Ricciardi , Presidente ISS P. Popoli , Dipartimento Farmaco, ISS
10.50	Presentazione del Seminario G. Traversa
11.00	L'evoluzione dei sistemi informativi sanitari. La sfida dei Big data R. Raschetti
11.30	I SESSIONE L'USO E L'APPROPRIATEZZA DEI FARMACI <i>Coordina: G. Bucaneve/M. Maggini</i>
11.45	Il governo delle terapie anticoagulanti orali: opportunità, vincoli ed esiti O. Capelli

12.00	I fattori predittivi di iporesponsività ad agenti stimolanti l'eritropoiesi Y. Ingrasciotta
12.15	Stato di salute e trattamento farmacologico nella popolazione detenuta in Italia S. Libianchi
12.30	Appropriatezza e aderenza nell'uso dei medicinali nella BPCO nell'ASP di Cosenza I. Altimari
12.45	Differenze di genere nell'uso dei farmaci in età pediatrica: uno studio di popolazione C. Ferrajolo
13.00	<i>Intervallo e visione poster</i>
14.45	II SESSIONE LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI FARMACI <i>Coordina: D. Di Giorgio (da confermare)/F. Menniti-Ippolito</i>
15.00	Efficacia e sicurezza comparativa di farmaci biologici nelle malattie infiammatorie intestinali R. Di Domenicantonio
15.15	Reazioni avverse associate all'uso off-label di ketorolac, con particolare focus sui pazienti anziani. Un'analisi del database di farmacovigilanza italiano e uno studio basato sulla popolazione E. Viola
15.30	Valutazione dell'insufficienza renale farmaco-indotta in ospedale R. E. Rocchi
15.45	Gli effetti dello switch o dello zapping tra generico ed originator nella terapia dei pazienti in trattamento con atorvastatina o metformina M. Parente
16.00	Farmaci antidepressivi e diabete: il ruolo dell'affinità per il recettore istaminico H1 F. Barone-Adesi
16.15	Approccio alla "governance" delle terapie antivirali anti-HCV M. De Fina
16.30	Gli ultimi 25 anni di politiche del farmaco: insegnamenti per il futuro S. Garattini
17.00	Discussione
17.30	Chiusura della giornata

Martedì 13 dicembre 2016

9.30	III SESSIONE IL PLACE IN THERAPY DEI PCSK9 <i>Coordina: A.P. Caputi</i>
9.50	Il ruolo dei PCSK9 nella pratica clinica A. Maggioni
10.10	Revisione delle evidenze di letteratura sul trattamento farmacologico del colesterolo A. Battaglia
10.30	Le azioni di riduzione del rischio cardiovascolare basate sugli stili di vita S. Giampaoli
10.50	Discussione
11.10	<i>Intervallo</i>
11.30	IV SESSIONE QUALE FUTURO PER LE CATEGORIE OMOGENEE? <i>Coordina: P. Popoli</i>
11.50	Discutono: Farmindustria (da confermare) A. Addis
12.30	Discussione
13.00	Chiusura dei lavori

RELATORI E COORDINATORI

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

Iliaria Altimari – Università Magna Graecia, Catanzaro

Francesco Barone-Adesi – Università del Piemonte Orientale, Novara

Alessandro Battaglia – Fondazione Allineare Sanità e Salute, Verona

Giampaolo Bucaneve – Centro Regionale di Farmacovigilanza, Perugia

Oreste Capelli – Azienda Unità Sanitaria Locale, Modena

Achille Patrizio Caputi – Farmacologo, Messina

Mariarosanna De Fina – Azienda Ospedaliera Universitaria "Mater Domini", Catanzaro

Riccardo Di Domenicantonio – Dipartimento di Epidemiologia del Servizio Sanitario Regionale, Regione Lazio, Roma

Domenico Di Giorgio – Ufficio Farmacovigilanza, AIFA, Roma

Carmen Ferrajolo – Centro Regionale di Farmacovigilanza e Farmacoepidemiologia, Napoli

Silvio Garattini – Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, Milano

Simona Giampaoli – Centro Nazionale di Epidemiologia Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS, Roma

Ylenia Ingrasciotta – Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Messina

Sandro Libianchi – Istituti Penitenziari di Rebibbia, ASL Roma2, Roma

Marina Maggini – Centro Nazionale di Epidemiologia Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS, Roma

Aldo Piero Maggioni – ANMCO, Firenze

Francesca Menniti Ippolito – Centro Nazionale di Epidemiologia Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS, Roma

Marco Parente – Università degli Studi di Torino

Patrizia Popoli – Dipartimento Farmaco, ISS, Roma

Roberto Raschetti – Epidemiologo, Roma

Rosalba Elisabetta Rocchi – Centro Regionale di Farmacovigilanza, Perugia

Giuseppe Traversa – Centro Nazionale di Epidemiologia Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS, Roma

Ermelinda Viola – Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona

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 Pocchiarì, 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 2016**.

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.



XXV Seminario Nazionale

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

12 - 13 dicembre 2016

sede del Convegno:

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