



Convegno

I FARMACI BIOSIMILARI: USO, SICUREZZA, SOSTENIBILITÀ

25 Giugno 2015

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ
CNESPS - Farmacoepidemiologia

ID: 035D15

Origine della manifestazione. Il Convegno si colloca all'interno delle attività istituzionali del Reparto di Farmacoepidemiologia del Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute.

Scopo e obiettivi. Lo scopo della giornata è quello di favorire una riflessione sul ruolo dei farmaci biosimilari a partire dagli studi condotti sull'uso e sulla sicurezza.

Metodo di lavoro. Relazioni.

- 9.30 Registrazione dei partecipanti
- 10.00 Indirizzo di saluto
W. Ricciardi, Commissario ISS
S. Salmaso, Direttore CNESPS
- 10.20 Presentazione del Convegno
M. Maggini

10.30 **I Sessione** USO DEI BIOSIMILARI E SOSTENIBILITÀ

Moderatori: **M. Maggini, P. Popoli**

- 10.40 *I biosimilari: un inquadramento*
A. Genazzani
- 11.00 *Il position paper dell'Aifa*
S. Montilla
- 11.20 *La qualità dei farmaci biotecnologici e biosimilari*
C. Pini
- 11.40 *Biosimilari: il presente e il futuro*
A.M. Marata
- 12.00 *Impatto sulla spesa dall'introduzione dei biosimilari*
A. Messori
- 12.20 *Il punto di vista dei cittadini, delle aziende farmaceutiche, dell'agenzia regolatoria e delle regioni*
T. Aceti (Cittadinanzattiva)
G. Marotta (Farmindustria)
F. Colantuoni (Assogenerici)
S. Montilla (Aifa)
R. Palmisano (Assobiotec)
V. Fantelli (Veneto)
- 13.15 Pranzo

14.00 **II Sessione** STUDI SUI BIOSIMILARI IN ITALIA

Moderatori: **M. Rossi, A. Addis**

- 14.10 *I dati delle segnalazioni spontanee*
A. Capuano
- 14.30 *Nefrologia: profilo di sicurezza delle epoietine*
A. Conforti
- 14.50 *Effectiveness e safety di epoetine biosimilari vs originator: uno studio su un network Italiano di banche dati*
G. Trifirò
- 15.10 *Oncologia: i fattori della crescita*
A. Campomori
- 15.30 *L'ormone della crescita*
F. Cavallo
- 15.50 *Lo shift nell'uso delle epoietine e dei fattori di crescita*
C. D'Amore
- 16.10 *I dati dell'uso in Italia*
G. Traversa
- 16.30 Discussione generale
- 17.00 Conclusioni
G. Traversa

Relatori e moderatori (da completare)

Tonino Aceti – Cittadinanzattiva, Roma

Antonio Addis – Commissione Tecnico Scientifica, Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

Annalisa Campomori – Struttura Complessa Farmacia, Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari, Ospedale di Trento

Annalisa Capuano – Dipartimento Medicina Sperimentale, Università di Napoli

Franco Cavallo – Dipartimento di Scienze della Sanità Pubblica e Pediatriche, Università di Torino

Francesco Colantuoni – Assogenerici, Roma

Anita Conforti – Dipartimento Medicina e Sanità Pubblica, Università di Verona

Carmen D'Amore – Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS, Roma

Armando Genazzani – Dipartimento di Scienze Chimiche Alimentari Farmaceutiche e Farmacologiche, Università del Piemonte Orientale, Novara

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

Anna Maria Marata – Area Valutazione del Farmaco, Agenzia Sanitaria e Sociale Regionale, Bologna

Gianfranco Marotta – Gruppo Biotecnologie di Farindustria, Roma

Andrea Messori – Unità HTA, Estar, Regione Toscana, Firenze

Simona Montilla – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

Riccardo Palmisano – Assobiotech, Milano

Carlo Pini – Centro Nazionale per la ricerca e la valutazione dei prodotti immunobiologici, ISS, Roma

Patrizia Popoli – Dipartimento del Farmaco, ISS, Roma

Mariangela Rossi – Direzione regionale salute, coesione sociale e Società della Conoscenza, Regione Umbria, Perugia

Giovanna Scroccaro – Settore Farmaceutico, Protesica e Dispositivi Medici, Regione Veneto, Venezia

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

Gianluca Trifirò – Dipartimento Clinica Sperimentale, Università di Messina

Responsabile Scientifico

Giuseppe TRAVERSA
tel. 06 49904253
e-mail: giuseppe.traversa@iss.it

Segreteria Scientifica

Roberto DA CAS
tel. 06 49904254
e-mail: roberto.dacas@iss.it

Marina MAGGINI
tel. 06 49904251
e-mail: marina.maggini@iss.it

Segreteria Tecnica

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

Centro Nazionale Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS

Informazioni generali

Sede: Aula Pocchiarì
Viale Regina Elena, 299, 00161 Roma

Destinatari

Clinici, farmacisti ed esperti di sanità pubblica del Servizio Sanitario Nazionale. Posti disponibili: 160.

Non sono previsti crediti ECM

Modalità di iscrizione

Il Convegno è gratuito. L'iscrizione deve essere effettuata inviando il modulo via fax (06 49904248) oppure via email (paola.ruggeri@iss.it). Il modulo si può scaricare dal sito di Epicentro (<http://www.epicentro.iss.it>) oppure può essere richiesto allo 06 49904250. Le domande saranno accettate fino al raggiungimento della capienza massima dell'Aula.

La domanda dovrà essere inviata **entro e non oltre il 22 giugno 2015**.

Viaggio e soggiorno

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

Attestati

L'attestato di partecipazione sarà rilasciato al termine del convegno.



Convegno

I FARMACI BIOSIMILARI:

USO, SICUREZZA, SOSTENIBILITÀ

25 giugno 2015

sede del Convegno

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ
Aula Pocchiarì